

Dirigente Responsabile: Dott. Gina Paolo ALASSIO

Funzionario referente: Dott.ssa Tiziana TAZZOLI – tel. 010/5488563  
e-mail: [tiziana.tazzoli@regione.liguria.it](mailto:tiziana.tazzoli@regione.liguria.it)

## Determinazione n. 188 del 12/07/2016

**OGGETTO:** Procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 D. Lgs. n. 163/2006, per la fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria– Lotti n. 5 - Numero gara: 6159576 - Importo presunto di gara € 1.775.985,00 (IVA esclusa).  
AGGIUDICAZIONE DEFINITIVA

### IL DIRETTORE DELL'AREA

Vista la Legge della Regione Liguria 03/04/2007 n. 14 che ha previsto l'istituzione di una Centrale Regionale di Acquisto, ai fini del contenimento della spesa e della razionalizzazione degli acquisti di beni e servizi;

Vista la Legge della Regione Liguria 06/11/2012 n. 34 con la quale le funzioni di Centrale Regionale di Acquisto (CRA), ai sensi dell'art. 33 del D.Lgs. 12/04/2006 n. 163, già disciplinate dalla L.R. n.14/2007 e s.m.i., sono state assegnate - a decorrere dall'01/01/2013 - ad apposita area dell'Agenzia Sanitaria Regionale (ARS);

Vista la deliberazione n. 87 dell'01/02/2013 con la quale la Giunta della Regione Liguria ha approvato le modifiche statutarie e regolamentari dell'ARS, adottate con determinazione del Commissario straordinario dell'ARS n. 91 del 28/12/2012;

Visti gli artt. 8 e 9 del Regolamento di Organizzazione e funzionamento in materia di competenze del Direttore e dei Dirigenti dell'Area CRA;

Richiamata la propria determinazione n. 210 del 09/09/2015 con cui è stata indetta la gara a procedura aperta per la fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa da aggiudicarsi con il criterio di cui all'art. 83 del D.Lgs. n. 163/2006 (offerta economicamente più vantaggiosa) ed è stato contestualmente approvato, fra l'altro, il Disciplinare di gara contenente le norme di partecipazione;

Considerato che il termine per la presentazione delle offerte era stato fissato alle ore 12.00 del 2.11.2015;

Preso atto che entro il predetto termine per la presentazione delle offerte, sono pervenute offerte da parte delle seguenti ditte:

DITTA	INDIRIZZO	CITTA'	DATA	N. PROTOCOLLO
WALDNER TECNOLOGIE	Via della			

## Centrale Regionale di Acquisto

MEDICALI SRL	Cooperazione, n. 103	Mattarello (TN)	28/10/2015	9115
SMITH&NEPHEW	Via De Capitani, 2°	Agrate Brianza	29/10/2015	9177
LOHMANN&RAUSCHER	Via Enrico Fermi, 4	Rubano (PD)	30/10/2015	9216
MEDI-H-ART	Via G. Di Vittorio, 30	Peschiera Borromeo (MI)	30/10/2015	9227
EUROSETS	Strada Statale 12, n. 143	Medolla (MO)	30/10/2015	9241
SIAD HEALTHCARE	Via Edison, 6	Assago (MI)	30/10/2015	9246
ZUCCATO	Via della Consortia n. 2	Verona (VR)	02/11/2015 ore 9:35	9269
SINI-MEDIK	Fabrikstrasse, 2	Imst (AUSTRIA)	02/11/2015 ore 10:36	9281
PAUL HARTMANN	Via della Metallurgia, 12	Verona (VR)	02/11/2015 ore 11:48	9291

In data 05/11/2015 si è riunito il Seggio di Gara costituito con determinazione n. 253 del 3.11.2015 – per l'espletamento delle operazioni di apertura delle buste contenenti la documentazione amministrativa e per la verifica dei documenti ivi contenuti, secondo le modalità previste dal Disciplinare di gara;

Dato atto che tutte le Ditte partecipanti hanno presentato regolare documentazione, per cui sono state ammesse alle successive fasi di gara, come da verbale della seduta pubblica del seggio di gara per la verifica della documentazione amministrativa (prot. n. 9710 del 10.11.2015) allegato quale parte integrante e sostanziale del presente atto (All. 1):

LOTTI	1	2	3	4	5
WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI	X	X	X	X	X
SMITH&NEPHEW	X	X	X		X
LOHMANN&RAUSCHER	X	X	X		
MEDI-H-ART	X	X			
EUROSETS	X	X			
SIAD HEALTHCARE	X	X	X		
ZUCCATO HC	X	X	X		X
SINI-MEDIK	X	X	X		
PAUL HARTMANN		X	X		

Richiamata la propria determinazione n. 281 del 1.12.2015 con la quale, sulla base delle indicazioni fornite dall'ARS – Agenzia Regionale Sanitaria – Area Governo Clinico si è provveduto a nominare la Commissione giudicatrice della gara in discorso;

Atteso che:

- in data 15.1.2016 si è tenuta, alla presenza dei componenti della Commissione Giudicatrice e del Seggio di Gara – la seduta pubblica, nel corso della quale sono state aperte le buste contenenti le offerte tecniche per la verifica della conformità della documentazione presentata a quanto richiesto dal Disciplinare di gara e che, in tale occasione è stata rilevata, relativamente all'offerta presentata dalla Società Smith&Nephew per i Lotti 1, 2, 3 e 5, l'incompletezza del Modello F4 (Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste) prevista al Paragrafo 4, Busta n. 3 (Documentazione Tecnica) del Disciplinare di Gara. Conseguentemente, la Commissione Giudicatrice ha ritenuto (anche in relazione alle espresse previsioni

## Centrale Regionale di Acquisto

di cui al paragrafo 5 del Disciplinare di Gara) di invitare la Società Smith&nephew, pena l'esclusione dalla procedura di gara, a completare la documentazione presentata relativamente al modulo F4, previo pagamento della sanzione amministrativa pecuniaria applicata ai sensi dell'art. 38, comma 2, bis del D. Lgs. n. 163/2006 e quantificata in misura dell'1‰ (uno per mille) del valore dei lotti partecipati (incluso il valore dell'eventuale opzione di rinnovo). La società interessata, con prot. n. 928 del 1.2.2016, acquisito agli atti, ha provveduto entro il termine assegnatole, all'integrazione della documentazione incompleta nonché al pagamento della sanzione amministrativa pecuniaria quantificata in € 1.644,15. Delle operazioni svolte nella predetta seduta pubblica – e delle relative risultanze – si è dato atto con apposito verbale del 15.1.2016 allegato al presente provvedimento quale parte integrante e sostanziale (All. 2);

- la Commissione Giudicatrice si è riunita - in seduta riservata - per la verifica dell'idoneità delle offerte tecniche presentate, l'esame della relativa documentazione e la successiva attribuzione dei punteggi relativi alla qualità, nelle seguenti date:

- 28.1.2016
- 22.2.2016
- 14.3.2016 (prova d'uso con presenza degli Application Specialist delle Ditte Offerenti)
- 21.3.2016
- 18.4.2016
- 27.4.2016
- 9.5.2016
- 25.9.2016

Dato atto che dei lavori svolti dalla Commissione Giudicatrice nelle predette sedute riservate – e delle relative risultanze conclusive – si è dato atto con apposito verbale prot. n. 6026 del 26.5.2016, allegato al presente provvedimento quale parte integrante e sostanziale (All. 3);

Preso atto del verbale della seduta pubblica del Seggio di gara riunitosi in data (prot. n. 6814 del 17.6.2016 – all. 4 ) concernente l'apertura delle offerte economiche e l'individuazione dei migliori offerenti e con il quale si è proceduto alla aggiudicazione provvisoria dei lotti di gara ai sensi dell'art. 11 comma 5 del D. Lgs. n. 163/2006;

Dato altresì atto che, per mero errore materiale, nel verbale sopra indicato sono state invertite le denominazioni merceologiche dei prodotti rispettivamente offerti per i Lotti 1, 2 e 3 dalle Società Lohmann&Rauscher e Smith&Nephew che, pertanto, sono da intendersi come correttamente specificati nel presente provvedimento;

Considerato che, relativamente al Lotto 4 (sistemi per la terapia a pressione topica negativa associata all'instillazione di soluzioni direttamente nel sito della ferita) l'unica offerta economica presentata dalla Società Waldner Technologie Medicali è risultata inammissibile in quanto il prezzo offerto per il sistema (€ 183.405,00) è risultato superiore alla base triennale di gara fissata in € 131.835,00 con la conseguente non aggiudicazione del lotto interessato;

Rilevato, pertanto, che dagli atti sopra citati emerge l'aggiudicazione provvisoria, salvo verifica dell'anomalia delle offerte, alle sotto indicate Ditte per i sottoelencati prodotti:

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTA AGGIUDICATARIA IN VIA PROVVISORIA	PRODOTTO	PREZZO OFFERTO (IVA esclusa)
1	Sistemi per la terapia a pressione topica negativa in service per il trattamento delle ferite difficili in ambito ospedaliero e domiciliare	LOHMANN&RAUSCHER srl	Sistema Suprasorb CNP1 (fisso) art. 25290 Sistema Suprasorb CNP2 (portatile) art. 25750	Canone noleggio annuo singolo sistema: 6.960,00 €

## Centrale Regionale di Acquisto

	(sistema sia fisso che portatile) con medicazioni in schiuma e garza - CIG 6388545A1A		<p>Contenitore di raccolta dell'essudato 250 ml art. 39785</p> <p>Contenitore di raccolta dell'essudato 1000 ml art. 39406</p> <p>Suprasorb CNP kit S Garza art. 32610</p> <p>Suprasorb CNP kit M garza art. 32611</p> <p>Suprasorb CNP kit L garza art. 32612</p> <p>Suprasorb CNP kit S schiuma art. 32600</p> <p>Suprasorb CNP kit M schiuma art. 32601</p> <p>Suprasorb CNP kit L schiuma art. 32602</p> <p>Tubo di collegamento al paziente art. 25285</p> <p>Connettore a y art. 25953</p> <p>Strisce in gel art. 39394</p>	<p>Canone noleggio giornaliero schiuma: € 34,00</p> <p>Canone giornaliero garza: € 19,95</p> <p><b>Totale triennale:</b></p> <p><b>€ 678.649,50</b></p>
2	Sistemi per la terapia a pressione topica negativa in service per il trattamento delle ferite difficili in ambito ospedaliero e domiciliare (sia fisso che portatile) con medicazione in sola schiuma CIG 6388612167	PAUL HARTMANN spa	<p>Vivano Tec art. 409504</p> <p>Vivano Tec bag borsa a tracollo art. 409506</p> <p>Vivano Tec exudate canister: art. 409520 300 ml 3pz art. 409523</p> <p>Art. 409524 300 ml 5 pz</p> <p>Art. 409520 800 ml 3pz</p> <p>Art. 409521 800 ml 5 pz</p> <p>VivanoTec Port sistema di connessione:</p> <p>art. 409550 12x12 cm 3 pz</p> <p>art. 409551 12x12 cm 5 pz</p> <p>Vivano Tec Port small:</p> <p>art. 409560 8x8 cm 3 pz</p> <p>art. 409561 8x8 cm 5 pz</p> <p>Vivano Tec Y connector art. 409557</p> <p>Vivano Tec docking station art. 409579</p> <p>Vivano Med Foam kit:</p> <p>art. 409722 L 3pz</p> <p>art. 409723 L 5pz</p> <p>art. 409724 L 10 pz</p> <p>art. 409725 M 3pz</p> <p>art. 409726 M 5 pz</p> <p>art. 409727 M 10 pz</p> <p>art. 409728 S 3 pz</p> <p>art. 409729 S 5 pz</p> <p>art. 409730 S 10 pz</p> <p>art. 409731 XL 3 pz</p> <p>art.409732 XL 5 pz</p> <p>art. 409733 XL 10 pz</p> <p>Vivano Med Foam</p> <p>Art. 409734 L 25x15x3,3 3pz</p> <p>Art. 409736 M 18x12,5x3,3 3 pz</p> <p>Art. 409738 S 10x7,5x3,3 3 pz</p> <p>Vivano Med foam round dressing kit:</p> <p>art. 409740 3 pz</p> <p>art. 409741 5 pz</p> <p>Vivano Med Foam thin dressing kit:</p> <p>art. 409742 3 pz</p> <p>art. 409743 5 pz</p> <p>Vivano med White Foam:</p> <p>art. 409760 S 7,5x10cm 10 pz</p> <p>art. 409761 L 15x10cm 10 pz</p> <p>VivanoMed Silicone Layer:</p>	<p>Canone noleggio annuo del singolo sistema: € 8.000,00</p> <p>Canone giornaliero: € 30,00</p> <p><b>Totale triennale:</b></p> <p><b>€ 149.400,00</b></p>

## Centrale Regionale di Acquisto

			art. 409800 S 7,5x10 cm 5 pz art. 409801 M 10x20cm 5 pz art. 409802 L 20x30 cm 5 pz Atrauman Ag: art. 499570 5x5 cm 3 pz art. 499572 10x10 cm 3pz art. 499574 10x20 cm 3 pz	
3	Sistemi per la terapia a pressione topica negativa per il trattamento delle ferite ad addome aperto CIG 6388685DA1	PAUL HARTMANN spa	Vivano tec art. 49504 Vivano Tec Exudate canister Art. 409520 800 ml 3 pz Art. 409521 800 ml 5 pz Art. 409522 800 ml 10 pz Art. 409550 Vivano Tec Port 12x12 cm 3 pz Art. 409557 Vivano Tec y-connector 3 pz Art. 409579 Vivano Tec Dcking Station Art. 409720 VivanoMed Foam Abdominal kit 1 pz Art. 409721 VivanoMed Foam Abdominal kit 3 pz Vivano Med Foam Art. 409734 L 25x15x3,3 3pz Art. 409736 M 18x12.5x3.3 3 pz Art. 409738 S 10x7,5x3,3 3 pz Vivano med White Foam: art. 409760 S 7,5x10cm 10 pz art. 409761 L 15x10cm 10 pz VivanoMed Silicone Layer: art. 409800 S 7,5x10 cm 5 pz art. 409801 M 10x20cm 5 pz art. 409802 L 20x30 cm 5 pz Atrauman Ag: art. 499570 5x5 cm 3 pz art. 499571 5x5 cm 10 pz art. 499572 10x10 cm 3pz art. 499573 10x10 cm 6 pz art. 499574 10x20 cm 3 pz art. 499575 10x20 cm 10 pz	Canone giornaliero: € 100,00  <b>Totale triennale:</b>  <b>€ 115.500,00</b>
4	Sistemi per la terapia a pressione topica negativa associata all'instillazione di soluzioni direttamente nel sito della ferita CIG 6388725EA3	non aggiudicato		
5	Sistema a pressione topica negativa completamente portatile, monopaziente, per il trattamento delle suture chirurgiche nel post operatorio, delle piccole lesioni cutanee, del sito di prelievo cutaneo per innesto e del sito di innesto cutaneo CIG 6388742CAB	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI	Nanova Therapy System Starter kit 18x18 art. 415668	<b>Totale triennale:</b>  <b>€ 99.000,00</b>

Dato atto che la Società Lohamnn&Rauscher srl, con nota prot. n. 5993 del 26.5.2016, acquisita agli atti, ha comunicato agli uffici della Centrale di Acquisto l'aggiornamento tecnologico delle apparecchiature CNP 1 (art. 25290) e CNP 2 (art. 25750) precisando che le stesse sono fornite nella release aggiornata già a decorrere dal 20 maggio c.a., confermando altresì l'invarianza di codice prodotto, CND, RDM e prezzo offerto e che la Commissione Giudicatrice con nota prot. n. 7305 del 29.6.2016, acquisita agli atti, ha formulato parere favorevole all'aggiornamento tecnologico migliorativo proposto;

Dato atto che tutti i verbali citati vengono integralmente allegati in copia alla presente deliberazione, della quale costituiscono parte sostanziale;

## Centrale Regionale di Acquisto

Rilevato che gli Uffici della Centrale hanno provveduto ad acquisire nei tempi e secondo le modalità stabilite dal Disciplinare di gara dai concorrenti risultati aggiudicatari la documentazione a comprova del possesso dei requisiti di capacità economico finanziaria ex art. 48 D. Lgs. n. 163/2006;

Considerato che la documentazione probatoria fornita dalle Società di cui al punto precedente risulta conforme a quanto richiesto dalla normativa vigente e dalla lex specialis della gara ed è pertanto idonea a confermare il possesso dei requisiti dichiarati;

Rilevato che gli Uffici della Centrale hanno altresì provveduto a richiedere, nei tempi e secondo le modalità stabilite ex art. 88 D.Lgs. n. 163/2006, alle Società Paul Hartmann spa, Lohmann&Rauscher srl e Smith&Nephew srl la giustificazione delle offerte risultate anormalmente basse;

Considerato che la documentazione fornita al riguardo dalle Società sopra indicate, acquisite agli atti con i numeri di protocollo come indicato a fianco di ciascuna di esse (Lohmann&Rauscher prot. n. 7120 del 23.6.2016; Smith&Nephew srl prot. n. 6976 del 22.6.2016; Paul Hartmann prot. n. 7728 dell'11.7.2016) attesta la congruità e l'affidabilità nel suo complesso delle offerte ai sensi del citato art. 88 D. Lgs. n. 163/2006;

Rilevato che non esistono per la fornitura in oggetto convenzioni nazionali CONSIP;

Ritenuto di procedere all'aggiudicazione definitiva della fornitura *de qua*, in conformità ai verbali allegati alla presente determinazione;

Su proposta del Dirigente responsabile, ai sensi dell'art. 9 del Regolamento di Organizzazione e funzionamento dell'ARS;

### DETERMINA:

- 1) di approvare i verbali di gara citati in premessa - allegati al presente provvedimento quali parti integranti e sostanziali - relativi all'aggiudicazione della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria;
- 2) di procedere alla aggiudicazione definitiva della gara in oggetto secondo lo schema seguente:

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTA AGGIUDICATARIA IN VIA PROVVISORIA	PRODOTTO	PREZZO OFFERTO (IVA esclusa)
1	Sistemi per la terapia a pressione topica negativa in service per il trattamento delle ferite difficili in ambito ospedaliero e domiciliare (sistema sia fisso che portatile) con medicazioni in schiuma e garza - CIG 6388545A1A	LOHMANN&RAUSCHER srl	Sistema Suprasorb CNP1 (fisso) art. 25290 Sistema Suprasorb CNP2 (portatile) art. 25750 Contenitore di raccolta dell'essudato 250 ml art. 39785 Contenitore di raccolta dell'essudato 1000 ml art. 39406 Suprasorb CNP kit S Garza art. 32610 Suprasorb CNP kit M garza art. 32611 Suprasorb CNP kit L garza art. 32612 Suprasorb CNP kit S schiuma art. 32600 Suprasorb CNP kit M schiuma art. 32601 Suprasorb CNP kit L schiuma art. 32602	Canone noleggio annuo singolo sistema: 6.960,00 €  Canone noleggio giornaliero schiuma: € 34,00  Canone giornaliero garza: € 19,95  <b>Totale triennale.</b> <b>€ 678.649,50</b>

## Centrale Regionale di Acquisto

			Tubo di collegamento al paziente art. 25285 Connettore a y art. 25953 Strisce in gel art. 38394	
2	Sistemi per la terapia a pressione topica negativa in service per il trattamento delle ferite difficili in ambito ospedaliero e domiciliare (sia fisso che portatile) con medicazione in sola schiuma CIG 6388612167	PAUL HARTMANN spa	Vivano Tec art. 409504 Vivano Tec bag borsa a tracollo art. 409506 Vivano Tec exudate canister: art. 409520 300 ml 3pz art. 409523 Art. 409524 300 ml 5 pz Art. 409520 800 ml 3pz Art. 409521 800 ml 5 pz VivanoTec Port sistema di connessione: art. 409550 12x12 cm 3 pz art. 409551 12x12 cm 5 pz Vivano Tec Port small: art. 409560 8x8 cm 3 pz art. 409561 8x8 cm 5 pz Vivano Tec Y connector art. 409557 Vivano Tec docking station art. 409579 Vivano Med Foam kit: art. 409722 L 3pz art. 409723 L 5pz art. 409724 L 10 pz art. 409725 M 3pz art. 409726 M 5 pz art. 409727 M 10 pz art. 409728 S 3 pz art. 409729 S 5 pz art. 409730 S 10 pz art. 409731 XL 3 pz art.409732 XL 5 pz art. 409733 XL 10 pz Vivano Med Foam Art. 409734 L 25x15x3,3 3pz Art. 409736 M 18x12,5x3.3 3 pz Art. 409738 S 10x7,5x3,3 3 pz Vivano Med foam round dressing kit: art. 409740 3 pz art. 409741 5 pz Vivano Med Foam thin dressing kit: art. 409742 3 pz art. 409743 5 pz Vivano med White Foam: art. 409760 S 7,5x10cm 10 pz art. 409761 L 15x10cm 10 pz VivanoMed Silicone Layer: art. 409800 S 7,5x10 cm 5 pz art. 409801 M 10x20cm 5 pz art. 409802 L 20x30 cm 5 pz Atrauman Ag: art. 499570 5x5 cm 3 pz art. 499572 10x10 cm 3pz art. 499574 10x20 cm 3 pz	Canone noleggio annuo del singolo sistema: € 8.000,00  Canone giornaliero: € 30,00  <b>Totale triennale:</b>  <b>€ 149.400,00</b>
3	Sistemi per la terapia a pressione topica negativa per il trattamento delle ferite ad addome aperto CIG 6388685DA1	PAUL HARTMANN spa	Vivano tec art. 49504 Vivano Tec Exudate canister Art. 409520 800 ml 3 pz Art. 409521 800 ml 5 pz Art. 409522 800 ml 10 pz Art. 409550 Vivano Tec Port 12x12 cm 3 pz Art. 409557 Vivano Tec y-connector 3 pz	Canone giornaliero: € 100,00  <b>Totale triennale:</b>

## Centrale Regionale di Acquisto

			Art. 409579 Vivano Tec Dcking Station Art. 409720 VivanoMed Foam Abdominal kit 1 pz Art. 409721 VivanoMed Foam Abdominal kit 3 pz Vivano Med Foam Art. 409734 L 25x15x3,3 3pz Art. 409736 M 18x12.5x3.3 3 pz Art. 409738 S 10x7,5x3,3 3 pz Vivano med White Foam: art. 409760 S 7,5x10cm 10 pz art. 409761 L 15x10cm 10 pz VivanoMed Silicone Layer: art. 409800 S 7,5x10 cm 5 pz art. 409801 M 10x20cm 5 pz art. 409802 L 20x30 cm 5 pz Atrauman Ag: art. 499570 5x5 cm 3 pz art. 499571 5x5 cm 10 pz art. 499572 10x10 cm 3pz art. 499573 10x10 cm 6 pz art. 499574 10x20 cm 3 pz art. 499575 10x20 cm 10 pz	€ 115.500,00
4	Sistemi per la terapia a pressione topica negativa associata all'instillazione di soluzioni direttamente nel sito della ferita CIG 6388725EA3	non aggiudicato		
5	Sistema a pressione topica negativa completamente portatile, monopaziente, per il trattamento delle suture chirurgiche nel post operatorio, delle piccole lesioni cutanee, del sito di prelievo cutaneo per innesto e del sito di innesto cutaneo CIG 6388742CAB	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI	Nanova Therapy System Starter kit 18x18 art. 415668	Totale triennale: € 99.000,00

3) di dare atto della non aggiudicazione del Lotto 4 (sistemi per la terapia a pressione topica negativa associata all'instillazione controllata di soluzioni direttamente nel sito della ferita);

4) di dare atto che:

- l'aggiudicazione definitiva diventerà efficace successivamente all'espletamento dei controlli previsti dalla normativa antimafia ai sensi del D.P.R. n. 252/1998, alla prestazione della garanzia fideiussoria ai sensi dell'art. 113 - D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i., nonché alla verifica degli ulteriori requisiti previsti dalla normativa vigente, per i quali si è in attesa dell'esito dei controlli disposti;
- il termine dilatorio per la stipulazione della convenzione, ai sensi degli artt 11 e 79 (c. 5 ter) - D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i. è fissato in 35 giorni a decorrere dalla data di trasmissione dell'informativa di aggiudicazione definitiva, effettuata agli aggiudicatari e ai non aggiudicatari della gara;
- la garanzia fideiussoria da prestare da parte dell'aggiudicatario è determinata nei seguenti importi:

Lotto	Aggiudicatario	Importo complessivo offerto (esclusa IVA)	Importo garanzia fideiussoria	Importo garanzia fideiussoria ridotto al 50% (con qualificazione qualità CE)
1	LOHMANN&RAUSCHER srl	€ 678.649,50	€ 382.881,78	€ 191.440,89
2	PAUL HARTMANN spa	€ 149.400,00	€ 69.720,00	€ 34.860,00
3	PAUL HARTMANN spa	€ 115.500,00	€ 53.900,00	€ 26.950,00

## Centrale Regionale di Acquisto

5	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI srl	€ 99.000,00	€ 46.200,00	€ 23.100,00
---	---------------------------------------	-------------	-------------	-------------

- 5) di dare atto che la convenzione da sottoscrivere con le Ditte risultate aggiudicatrici in relazione ai vari lotti aggiudicatario e l'ordinativo di fornitura da sottoscrivere a cura delle AA.SS.LL, EE.OO. e IRCCS della regione Liguria saranno redatti in base allo schema-tipo approvato con la determinazione di indizione n. 210 del 09/09/2015;
- 6) di provvedere alla notifica per estratto del presente atto a tutti i concorrenti;
- 7) di disporre la pubblicazione dell'avviso di aggiudicazione della gara, nelle forme di legge, sulle seguenti testate e siti informatici, alle condizioni previste nella determinazione 235 del 23/12/2014:
- ⇒ in forma integrale sulla Gazzetta Ufficiale della Comunità Europea,
  - ⇒ per estratto, sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana e sui seguenti quotidiani e siti informatici:
    - Avvenire - edizione nazionale
    - La Repubblica - edizione nazionale
    - Il Lavoro - edizione regionale
    - Il Giornale ed. Liguria - edizione regionale
    - Osservatorio appalti Regione Liguria
    - Sito web ANAC (www.anticorruzione.it)
    - Sito Web aziendale;
- 8) di dare atto che i costi derivanti dal presente provvedimento quantificati in € 2.200,00= (IVA al 22% inclusa) sono compresi nello stanziamento del Bilancio Economico di Previsione per l'anno 2016, (autorizzazione n. 404-2016) e che, per l'importo di circa € 1.000,00=, saranno rimborsati all'ARS – Agenzia Regionale Sanitaria - dagli aggiudicatari della procedura ai sensi dell'art. 34 - D.L. 18/10/2012 n. 179 - convertito con L. 17/12/2012 n. 221;
- 9) di dare, altresì, atto che il presente provvedimento è composto da n. 9 (nove) pagine e da n. 4 (quattro) allegati.

Il Direttore  
dell'Area Centrale Regionale di Acquisto  
(Dott. Giorgio SACCO)



## Allegati:

- 1) All.to 1 verbale. prot. n. 9710 del 10.11.2015 (apertura buste documentazione amministrativa – seduta pubblica)
- 2) All.to 2 verbale del 15.1.2016 (apertura buste documentazione tecnica – seduta pubblica)
- 3) All.to 3 verbale prot. n. 6026 del 26.5.2016 (valutazione offerte tecniche – sedute riservate Commissione Giudicatrice)
- 4) All.to 4 verbale prot. n. 6814 del 17.6.2016 (apertura offerte economiche e aggiudicazione provvisoria)



ALL TO 1



CENTRALE REGIONALE DI ACQUISTO

Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 D.Lgs. n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e della Regione Liguria per un periodo di anni due (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 5 Numero gara 6159576

## Verbale di apertura buste afferenti la documentazione amministrativa

### PRIMA SEDUTA PUBBLICA

Il giorno 05/11/2015, alle ore 10,00 presso la Sala riunioni dell'Area Centrale Regionale di Acquisto in via D'Annunzio 64, 16121 Genova, si è riunito il Seggio di gara della procedura in oggetto, nominato con determinazione n. 253 del 03/11/2015, per la verifica della sussistenza della documentazione amministrativa presentata dalle Ditte concorrenti.

Sono presenti i Sigg.:

- |                            |                                     |            |
|----------------------------|-------------------------------------|------------|
| ▪ Dott. Luigi Moreno COSTA | Dirigente della Centrale            | Presidente |
| ▪ Sig.ra Bruna RICCI       | Collaboratore amm.vo della Centrale | Componente |
| ▪ Dott.ssa Tiziana TAZZOLI | Collaboratore amm.vo della Centrale | Segretario |

L'Ufficiale Rogante dell'ARS - Centrale regionale di Acquisto è presente nella persona del dott. Luigi TOMEI.

In rappresentanza delle Ditte partecipanti sono presenti i Signori:

Ditta	Rappresentante
WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI SRL	Sig. Paolo Brasola Sig. Gianluca Vetrigno
SMITH&NEPHEW	Sig.ra Maria Elena Gandini
LOHMANN&RAUSCHER	Sig. Stefano Seghezza
MEDI-H-ART	Sig. Andrea Bonino
EUROSET	
SIAD HEALTHCARE	Dott. Fabio Gallo
ZUCCATO	Sig. Edoardo Giacinto Cigliutti
SINI-MEDIK	
PAUL HARTMANN	Sig. Filippo Lombardi

muniti delle necessarie procure/deleghe (presentate in copia o in originale) conservate agli atti della Centrale.

Il Seggio di gara dà preliminarmente atto che:

- con determinazione n.210 del 09/09/2015 si è provveduto ad indire gara in oggetto e ad approvare il Capitolato speciale e le norme di partecipazione;

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

## Centrale Regionale di Acquisto

Il Presidente del Seggio di gara rileva che entro il termine delle ore 12,00 del 30/10/2015 sono pervenute le offerte delle seguenti Ditte:

DITTA	INDIRIZZO	CITTA'	DATA	N. PROTOCOLLO
WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI SRL	Via della Cooperazione, n. 103	Mattarello (TN)	28/10/2015	9115
SMITH&NEPHEW	Via De Capitani, 2°	Agrate Brianza	29/10/2015	9177
LOHMANN&RAUSCHER	Via Enrico Fermi, 4	Rubano (PD)	30/10/2015	9216
MEDI-H-ART	Via G. Di Vittorio, 30	Peschiera Borromeo (MI)	30/10/2015	9227
EUROSETS	Strada Statale 12, n. 143	Medolla (MO)	30/10/2015	9241
SIAD HEALTHCARE	Via Edison, 6	Assago (MI)	30/10/2015	9246
ZUCCATO	Via della Consortia n. 2	Verona (VR)	02/11/2015 ore 9:35	9269
SINI-MEDIK	Fabrikstrasse, 2	Imst (AUSTRIA)	02/11/2015 ore 10:36	9281
PAUL HARTMANN	Via della Metallurgia, 12	Verona (VR)	02/11/2015 ore 11:48	9291

Il Presidente, dopo aver constatato e fatto constatare l'integrità dei plichi pervenuti custoditi sino alla seduta odierna in luogo chiuso a chiave, procede pertanto, ad aprire gli stessi che, come prescritto dalle norme di partecipazione, risultano contenere le buste sigillate previste dal disciplinare di gara contenenti la "Documentazione amministrativa" (**busta 1**), l'Offerta economica" (**busta 2**) e la "Documentazione tecnica" (**busta 3**).

Il Presidente informa i convenuti che per ciascuna Ditta sono state predisposte apposite schede, allegate al presente verbale quale parte integrante e sostanziale, riportanti un elenco della documentazione amministrativa richiesta dal Disciplinare di gara (busta n.1).

Si procederà al raffronto di tali schede con la documentazione presentata dalle Ditte.

Sulle schede predisposte il Presidente appunterà negli appositi spazi, dopo che il Seggio avrà esperito la verifica documentale, la conformità della documentazione inviata a quella richiesta dal Disciplinare di gara.

Il Presidente procede pertanto all'apertura delle sole buste contenenti la documentazione amministrativa al fine di verificare la sussistenza della documentazione presentata dalle Ditte partecipanti in accordo alle prescrizioni del Disciplinare di gara.

Dalla verifica della sussistenza della documentazione amministrativa è emerso quanto segue:

➤ non sono emersi rilievi di sorta. Tutte le Ditte concorrenti hanno presentato la documentazione richiesta.

La verifica della sussistenza della documentazione amministrativa ha stabilito che la stessa è stata **regolarmente** confermata per tutti i sopraindicati offerenti che risultano pertanto tutti ammessi al prosieguo della gara.

Viene successivamente indicato, tra i convenuti, la Sig.ra Maria Elena Gandini, della Società Smith&Nephew come persona invitata a effettuare il sorteggio per estrazione (da apposito elenco dal quale sono state escluse le ditte Zuccato, Lohmann&Rauscher, Sini-Medik, Waldner Tecnologie Medicali, in quanto risultano di piccole/medie dimensioni), della ditta sulla quale verranno eseguiti i controlli ai sensi dell'art. 48, comma 1 del D.Lgs 163/2006 e viene estratta la ditta Smith&Nephew.

Il Presidente comunica pertanto ai presenti che:

➤ verranno effettuati i controlli nei confronti della ditta Smith&Nephew in quanto estratta;

## Centrale Regionale di Acquisto

- la Centrale provvederà direttamente a verificare la presenza dei requisiti previsti ex art. 48 D. Lgs. n. 163/2006, per quanto riguarda:
- il fatturato degli esercizi 2012,2013-2014
  - le principali forniture eseguite negli ultimi tre anni 2012-2013-2014, eventualmente avvalendosi del sistema AVCPass.

Le buste contenenti le offerte economiche vengono raccolte in un unico plico opportunamente chiuso e siglato sui lembi di chiusura dai componenti del seggio di gara e dai Sig.ri Paolo Brasola della Società Waldmer e dal Sig. Edoardo Giacinto Cigletti della Società Zuccato.  
Detto plico sarà riposto per la conservazione in armadio con serratura collocato in luogo chiuso.

Le buste contenenti la documentazione tecnica saranno successivamente esaminate dalla Commissione giudicatrice che provvederà preliminarmente alla verifica, in seduta pubblica, della conformità della documentazione inviata rispetto a quella richiesta dal Disciplinare di gara. Esse, previa sottoscrizione dei componenti il Seggio di gara dei presenti, insieme agli altri atti sopra citati vengono riposte in un armadio chiuso situato in ambiente provvisto di serratura.

Alle ore 12:05 il Presidente conclude la seduta pubblica per dar modo al Seggio di gara di svolgere gli adempimenti relativi all'AVCPass.

Letto, confermato e sottoscritto.

- **Presidente :**  
Dott. Luigi Moreno COSTA
- **Componenti:**  
Bruna RICCI
- **Segretario**  
Dott.ssa Tiziana TAZZOLI
- **L'Ufficiale Rogante**  
Dott. Luigi TOMEI



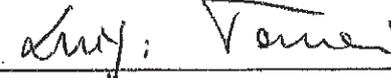

---



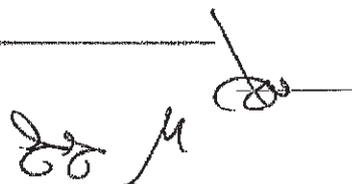

---




---




---



**Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 D.Lgs. n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e della Regione Liguria per un periodo di anni due (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 5  
N. gara 6159576**

## VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

**DITTA: WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI    LOTTI PARTECIPATI: 1-2-3-4-5**

**a) Istanza di partecipazione a gara, come da modello allegato (Allegato F1)**

La dichiarazione di cui al punto a), deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata, pena esclusione, da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

Nell'istanza deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2012-2014. L'ammissione alla gara è condizionata, salve le ipotesi di cui all'art. 41 comma 3 D.Lgs. n. 163/2006, alla esistenza nel triennio 2012-2013-2014, rispetto al valore annuale presunto della somma dei lotti per i quali si intende presentare offerta:

- ✓ di un fatturato medio annuale globale di impresa pari almeno a 1,5 volte;
- ✓ di un fatturato medio annuale specifico, almeno pari.

Oppure presentazione di n. 2 idonee referenze bancarie attestati la solidità economico-finanziaria della Ditta concorrente rilasciate in data non anteriore a 180 giorni dalla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte (2 maggio 2015).

conforme

ONICREDIT  
BANCA POP. SOCIO ABICIZI

**b) Garanzia a corredo dell'offerta, ai sensi dell'art. 75 del D.Lgs. n. 163/2006, sotto forma di cauzione o di fideiussione, valida per 270 giorni dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura del 2% (due per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto. La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, c.c., nonché l'operatività della garanzia stessa entro 15 gg a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.**

conforme

**c) Certificazione di qualità conforme alle norme europee UNI CEI ISO 9000, ovvero copia conforme all'originale di detta certificazione, ovvero dichiarazione di cui all'art. 75, comma 7 del D.Lgs. n. 163/2006, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio della riduzione del 50% dell'importo della garanzia a corredo dell'offerta come di seguito specificato:**

conforme

LOTTO	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo della garanzia 2% (punto b)	Importo della garanzia 1% 1% (punto c)
1	€ 1.098.300,00	€ 21.966,00	€ 10.983,00
2	€ 224.100,00	€ 4.482,00	€ 2.241,00

Handwritten initials and marks at the bottom right of the page.

## Centrale Regionale di Acquisto

3	€ 173.250,00	€ 3.465,00	€ 1.732,50
4	€ 131.835,00	€ 2.636,70	€ 1.318,35
5	€ 148.500,00	€ 2.970,00	€ 1.485,00

d) **Dichiarazione** di impegno di un fidelussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto di cui all'art. 113 del D.Lgs. n. 163/2006 qualora l'offerente risultasse affidatario (art. 75, comma 8, D.Lgs. n. 163/2006).

conforme

e) **Attestazione** comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per i seguenti importi:

Lotto	Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)
1	6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00
2	6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00
3	6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00
4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente
5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente

conforme

f) Documento attestante l'attribuzione del **PASSOE** rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene esclusivamente attraverso detto sistema.

22/3/16/228461027-BG

g) **Copia del capitolato tecnico di fornitura** e del **capitolato speciale** (Sezioni "A", "A1" e "B" del disciplinare) sottoscritti per accettazione in calce ad ogni singola pagina dal Legale Rappresentante dell'Impresa o di tutte le imprese nel caso di RTI. Nel caso in cui gli atti siano sottoscritti da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 commi 2 e 3, del D.P.R. n. 445/2000.

conforme

h) In caso di **avvalimento** le dichiarazioni previste dall'art. 49 comma 2 D.Lgs. n. 163/2006 e le contestuali dichiarazioni per l'impresa ausiliaria ex art. 38 D.Lgs. n. 163/2006. e tutti i documenti indicati al paragrafo 8 del Disciplinare di Gara

/

i) **Elenco dei lotti** per i quali si presenta offerta.

conforme

j) **Scheda fornitore (Allegato F3)** debitamente compilata e firmata.

conforme

15  
80  
/

DITTA: **SMITH&NEPHEW**

LOTTI PARTECIPATI: 1-2-3-5

**a) Istanza di partecipazione a gara, come da modello allegato (Allegato F1)**

La dichiarazione di cui al punto a), deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata, pena esclusione, da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

Nell'istanza deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2012-2014. L'ammissione alla gara è condizionata, salve le ipotesi di cui all'art. 41 comma 3 D.Lgs. n. 163/2006, alla esistenza nel triennio 2012-2013-2014, rispetto al valore annuale presunto della somma dei lotti per i quali si intende presentare offerta:

- ✓ di un fatturato medio annuale globale di impresa pari almeno a 1,5 volte;
- ✓ di un fatturato medio annuale specifico, almeno pari.

Oppure presentazione di n. 2 idonee referenze bancarie attestati la solidità economico-finanziaria della Ditta concorrente rilasciate in data non anteriore a 180 giorni dalla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte (2 maggio 2015).

conforme

+ SAN PAOLO

**b) Garanzia a corredo dell'offerta**, ai sensi dell'art. 75 del D.Lgs. n. 163/2006, sotto forma di **cauzione** o di **fideiussione**, valida per **270 giorni** dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura del 2% (due per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto. La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, c.c., nonché l'operatività della garanzia stessa entro 15 gg a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

conforme

**c) Certificazione di qualità conforme alle norme europee UNI CEI ISO 9000**, ovvero copia conforme all'originale di detta certificazione, ovvero dichiarazione di cui all'art. 75, comma 7 del D.Lgs. n. 163/2006, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio della riduzione del 50% dell'importo della garanzia a corredo dell'offerta come di seguito specificato:

LOTTO	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo della garanzia 2% (punto b)	Importo della garanzia 1% (punto c)
1	€ 1.098.300,00	€ 21.966,00	€ 10.983,00
2	€ 224.100,00	€ 4.482,00	€ 2.241,00
3	€ 173.250,00	€ 3.465,00	€ 1.732,50
4	€ 131.835,00	€ 2.636,70	€ 1.318,35
5	€ 148.500,00	€ 2.970,00	€ 1.485,00

conforme

85

15

1  
de

## Centrale Regionale di Acquisto

d) **Dichiarazione** di Impegno di un fiduciario a rilasciare la garanzia fiduciaria per l'esecuzione del contratto di cui all'art. 113 del D.Lgs. n. 163/2006 qualora l'offerente risultasse affidatario (art. 75, comma 8, D.Lgs. n. 163/2006).

conforme

e) **Attestazione** comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per i seguenti importi:

Lotto	Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)
1	6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00
2	6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00
3	6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00
4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente
5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente

conforme

f) Documento attestante l'attribuzione del **PASSOE** rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene esclusivamente attraverso detto sistema.

38860182632292859

g) **Copia del capitolato tecnico di fornitura e del capitolato speciale** (Sezioni "A", "A1" e "B" del disciplinare) sottoscritti per accettazione in calce ad ogni singola pagina dal Legale Rappresentante dell'Impresa o di tutte le imprese nel caso di RTI. Nel caso in cui gli atti siano sottoscritti da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 commi 2 e 3, del D.P.R. n. 445/2000.

conforme

h) In caso di **avvalimento** le dichiarazioni previste dall'art. 49 comma 2 D.Lgs. n. 163/2006 e le contestuali dichiarazioni per l'impresa ausiliaria ex art. 38 D.Lgs. n. 163/2006. e tutti i documenti indicati al paragrafo 8 del Disciplinare di Gara

/

i) **Elenco dei lotti** per i quali si presenta offerta.

conforme

j) **Scheda fornitore (Allegato F3)** debitamente compilata e firmata.

conforme

60

15

2

1

DITTA: LOHMANN&RAUSCHER

LOTTI PARTECIPATI: 1-2-3

**a) Istanza di partecipazione a gara, come da modello allegato (Allegato F1)**

La dichiarazione di cui al punto a), deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata, pena esclusione, da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

Nell'istanza deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2012-2014. L'ammissione alla gara è condizionata, salve le ipotesi di cui all'art. 41 comma 3 D.Lgs. n. 163/2006, alla esistenza nel triennio 2012-2013-2014, rispetto al valore annuale presunto della somma dei lotti per i quali si intende presentare offerta:

- ✓ di un fatturato medio annuale globale di impresa pari almeno a 1,5 volte;
- ✓ di un fatturato medio annuale specifico, almeno pari.

Oppure presentazione di n. 2 idonee referenze bancarie attestati la solidità economico-finanziaria della Ditta concorrente rilasciate in data non anteriore a 180 giorni dalla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte (2 maggio 2015).

conforme

**b) Garanzia a corredo dell'offerta**, ai sensi dell'art. 75 del D.Lgs. n. 163/2006, sotto forma di **cauzione** o di **fideiussione**, valida per **270 giorni** dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura del 2% (due per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto. La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, c.c., nonché l'operatività della garanzia stessa entro 15 gg a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

conforme

**c) Certificazione di qualità conforme alle norme europee UNI CEI ISO 9000**, ovvero copia conforme all'originale di detta certificazione, ovvero dichiarazione di cui all'art. 75, comma 7 del D.Lgs. n. 163/2006, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio della riduzione del 50% dell'importo della garanzia a corredo dell'offerta come di seguito specificato:

LOTTO	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo della garanzia 2% (punto b)	Importo della garanzia 1%-1% (punto c)
1	€ 1.098.300,00	€ 21.966,00	€ 10.983,00
2	€ 224.100,00	€ 4.482,00	€ 2.241,00
3	€ 173.250,00	€ 3.465,00	€ 1.732,50
4	€ 131.835,00	€ 2.636,70	€ 1.318,35
5	€ 148.500,00	€ 2.970,00	€ 1.485,00

conforme

oo  
to ad n

## Centrale Regionale di Acquisto

d) <b>Dichiarazione</b> di impegno di un fidejussore a rilasciare la garanzia fidejussoria per l'esecuzione del contratto di cui all'art. 113 del D.Lgs. n. 163/2006 qualora l'offerente risultasse affidatario (art. 75, comma 8, D.Lgs. n. 163/2006).	conforme																								
e) <b>Attestazione</b> comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per i seguenti importi:	conforme																								
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lotto</th> <th>Codice CIG</th> <th>Importo triennale lotto (esclusa IVA)</th> <th>Importo contributo (espresso in Euro)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>6388545A1A</td> <td>€ 1.098.300,00</td> <td>€ 140,00</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>6388612167</td> <td>€ 224.100,00</td> <td>€ 20,00</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>6388685DA1</td> <td>€ 173.250,00</td> <td>€ 20,00</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>6388725EA3</td> <td>€ 131.835,00</td> <td>esente</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>6388742CAB</td> <td>€ 148.500,00</td> <td>esente</td> </tr> </tbody> </table>		Lotto	Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)	1	6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00	2	6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00	3	6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00	4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente	5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente
Lotto		Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)																					
1		6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00																					
2		6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00																					
3		6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00																					
4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente																						
5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente																						
f) Documento attestante l'attribuzione del <b>PASSOE</b> rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene esclusivamente attraverso detto sistema.	4915550263941687																								
g) <b>Copia del capitolato tecnico di fornitura e del capitolato speciale</b> (Sezioni "A", "A1" e "B" del disciplinare) sottoscritti per accettazione in calce ad ogni singola pagina dal Legale Rappresentante dell'Impresa o di tutte le imprese nel caso di RTI. Nel caso in cui gli atti siano sottoscritti da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 commi 2 e 3, del D.P.R. n. 445/2000.	conforme																								
h) In caso di <b>avalimento</b> le dichiarazioni previste dall'art. 49 comma 2 D.Lgs. n. 163/2006 e le contestuali dichiarazioni per l'Impresa ausiliaria ex art. 38 D.Lgs. n. 163/2006, e tutti i documenti indicati al paragrafo 8 del Disciplinare di Gara	/																								
i) <b>Elenco dei lotti</b> per i quali si presenta offerta.	conforme																								
j) <b>Scheda fornitore (Allegato F3)</b> debitamente compilata e firmata.	conforme																								

DITTA: MEDI-H-ART

LOTTI PARTECIPATI: 1-2

**a) Istanza di partecipazione a gara, come da modello allegato (Allegato F1)**

La dichiarazione di cui al punto a), deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata, pena esclusione, da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

Nell'istanza deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2012-2014. L'ammissione alla gara è condizionata, salve le ipotesi di cui all'art. 41 comma 3 D.Lgs. n. 163/2006, alla esistenza nel triennio 2012-2013-2014, rispetto al valore annuale presunto della somma dei lotti per i quali si intende presentare offerta:

- ✓ di un fatturato medio annuale globale di impresa pari almeno a 1,5 volte;
- ✓ di un fatturato medio annuale specifico, almeno pari.

Oppure presentazione di n. 2 idonee referenze bancarie attestati la solidità economico-finanziaria della Ditta concorrente rilasciate in data non anteriore a 180 giorni dalla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte (2 maggio 2015).

conforme

BANCO DI PESCARA  
SAN PAOLO

**b) Garanzia a corredo dell'offerta**, ai sensi dell'art. 75 del D.Lgs. n. 163/2006, sotto forma di **cauzione** o di **fideljussione**, valida per **270 giorni** dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura del 2% (due per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto. La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, c.c., nonché l'operatività della garanzia stessa entro 15 gg a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

conforme

**c) Certificazione di qualità conforme alle norme europee UNI CEI ISO 9000**, ovvero copia conforme all'originale di detta certificazione, ovvero dichiarazione di cui all'art. 75, comma 7 del D.Lgs. n. 163/2006, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio della riduzione del 50% dell'importo della garanzia a corredo dell'offerta come di seguito specificato:

LOTTO	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo della garanzia 2% (punto b)	Importo della garanzia 1%-1% (punto c)
1	€ 1.098.300,00	€ 21.966,00	€ 10.983,00
2	€ 224.100,00	€ 4.482,00	€ 2.241,00
3	€ 173.250,00	€ 3.465,00	€ 1.732,50
4	€ 131.835,00	€ 2.636,70	€ 1.318,35
5	€ 148.500,00	€ 2.970,00	€ 1.485,00

conforme

## Centrale Regionale di Acquisto

d) Dichiarazione di impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto di cui all'art. 113 del D.Lgs. n. 163/2006 qualora l'offerente risultasse affidatario (art. 75, comma 8, D.Lgs. n. 163/2006).	conforme
--	----------

e) Attestazione comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per i seguenti importi:	conforme																								
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lotto</th> <th>Codice CIG</th> <th>Importo triennale lotto (esclusa IVA)</th> <th>Importo contributo (espresso in Euro)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>6388545A1A</td> <td>€ 1.098.300,00</td> <td>€ 140,00</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>6388612167</td> <td>€ 224.100,00</td> <td>€ 20,00</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>6388685DA1</td> <td>€ 173.250,00</td> <td>€ 20,00</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>6388725EA3</td> <td>€ 131.835,00</td> <td>esente</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>6388742CAB</td> <td>€ 148.500,00</td> <td>esente</td> </tr> </tbody> </table>		Lotto	Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)	1	6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00	2	6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00	3	6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00	4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente	5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente
Lotto		Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)																					
1		6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00																					
2		6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00																					
3		6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00																					
4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente																						
5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente																						

f) Documento attestante l'attribuzione del PASSOE rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene esclusivamente attraverso detto sistema.	66265562563903H
---	-----------------

g) Copia del capitolato tecnico di fornitura e del capitolato speciale (Sezioni "A", "A1" e "B" del disciplinare) sottoscritti per accettazione in calce ad ogni singola pagina dal Legale Rappresentante dell'Impresa o di tutte le imprese nel caso di RTI. Nel caso in cui gli atti siano sottoscritti da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 commi 2 e 3, del D.P.R. n. 445/2000.	conforme
---	----------

h) In caso di avvalimento le dichiarazioni previste dall'art. 49 comma 2 D.Lgs. n. 163/2006 e le contestuali dichiarazioni per l'impresa ausiliaria ex art. 38 D.Lgs. n. 163/2006. e tutti i documenti indicati al paragrafo 8 del Disciplinare di Gara	/
---	---

i) Elenco dei lotti per i quali si presenta offerta.	conforme
--	----------

j) Scheda fornitore (Allegato F3) debitamente compilata e firmata.	conforme
--	----------

902

DITTA: EUROSETS

LOTTE PARTECIPATI: 1-2

a) **Istanza di partecipazione a gara**, come da modello allegato (Allegato F1)  
La dichiarazione di cui al punto a), deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata, pena esclusione, da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

Nell'istanza deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2012-2014. L'ammissione alla gara è condizionata, salve le ipotesi di cui all'art. 41 comma 3 D.Lgs. n. 163/2006, alla esistenza nel triennio 2012-2013-2014, rispetto al valore annuale presunto della somma dei lotti per i quali si intende presentare offerta:

- ✓ di un fatturato medio annuale globale di impresa pari almeno a 1,5 volte;
- ✓ di un fatturato medio annuale specifico, almeno pari.

Oppure presentazione di n. 2 idonee referenze bancarie attestati la solidità economico-finanziaria della Ditta concorrente rilasciate in data non anteriore a 180 giorni dalla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte (2 maggio 2015).

CARICE  
CARISBO

b) **Garanzia a corredo dell'offerta**, ai sensi dell'art. 75 del D.Lgs. n. 163/2006, sotto forma di **cauzione** o di **fideiussione**, valida per **270 giorni** dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura del 2% (due per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto. La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, c.c., nonché l'operatività della garanzia stessa entro 15 gg a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

conforme

c) **Certificazione di qualità conforme** alle norme europee UNI CEI ISO 9000, ovvero copia conforme all'originale di detta certificazione, ovvero dichiarazione di cui all'art. 75, comma 7 del D.Lgs. n. 163/2006, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio della riduzione del 50% dell'importo della garanzia a corredo dell'offerta come di seguito specificato:

LOTTO	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo della garanzia 2% (punto b)	Importo della garanzia 1% 1% (punto c)
1	€ 1.098.300,00	€ 21.966,00	€ 10.983,00
2	€ 224.100,00	€ 4.482,00	€ 2.241,00
3	€ 173.250,00	€ 3.465,00	€ 1.732,50
4	€ 131.835,00	€ 2.636,70	€ 1.318,35
5	€ 148.500,00	€ 2.970,00	€ 1.485,00

conforme

d) **Dichiarazione di impegno di un fideiussore** a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto di cui all'art. 113 del D.Lgs. n. 163/2006 qualora l'offerente risultasse affidatario (art. 75, comma 8, D.Lgs. n. 163/2006).

conforme

80

15

M

- e) **Attestazione** comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per i seguenti importi:

Lotto	Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)
1	6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00
2	6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00
3	6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00
4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente
5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente

conforme

- f) Documento attestante l'attribuzione del **PASSOE** rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene esclusivamente attraverso detto sistema.

2976310940170651

- g) **Copia del capitolato tecnico di fornitura e del capitolato speciale** (Sezioni "A", "A1" e "B" del disciplinare) sottoscritti per accettazione in calce ad ogni singola pagina dal Legale Rappresentante dell'Impresa o di tutte le imprese nel caso di RTI. Nel caso in cui gli atti siano sottoscritti da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 commi 2 e 3, del D.P.R. n. 445/2000.

conforme

- h) In caso di **avvalimento** le dichiarazioni previste dall'art. 49 comma 2 D.Lgs. n. 163/2006 e le contestuali dichiarazioni per l'impresa ausiliaria ex art. 38 D.Lgs. n. 163/2006. e tutti i documenti indicati al paragrafo 8 del Disciplinare di Gara

/

- i) **Elenco dei lotti** per i quali si presenta offerta.

conforme

- j) **Scheda fornitore (Allegato F3)** debitamente compilata e firmata.

conforme

60  
  


DITTA: SIAD HEALTHCARE

LOTTI PARTECIPATI: 1-2-3

**A) Istanza di partecipazione a gara, come da modello allegato (Allegato F1)**

La dichiarazione di cui al punto a), deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata, pena esclusione, da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

Nell'istanza deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2012-2014. L'ammissione alla gara è condizionata, salve le ipotesi di cui all'art. 41 comma 3 D.Lgs. n. 163/2006, alla esistenza nel triennio 2012-2013-2014, rispetto al valore annuale presunto della somma dei lotti per i quali si intende presentare offerta:

- ✓ di un fatturato medio annuale globale di impresa pari almeno a 1,5 volte;
- ✓ di un fatturato medio annuale specifico, almeno pari.

Oppure presentazione di n. 2 idonee referenze bancarie attestanti la solidità economico-finanziaria della Ditta concorrente rilasciate in data non anteriore a 180 giorni dalla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte (2 maggio 2015).

+ SAN PIROLO  
+ BANCA POPOLARE  
DI BERGAMO

**B) Garanzia a corredo dell'offerta**, ai sensi dell'art. 75 del D.Lgs. n. 163/2006, sotto forma di **cauzione** o di **fidelussione**, valida per **270 giorni** dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura del 2% (due per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto. La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, c.c., nonché l'operatività della garanzia stessa entro 15 gg a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

conforme

**C) Certificazione di qualità conforme alle norme europee UNI CEI ISO 9000**, ovvero copia conforme all'originale di detta certificazione, ovvero dichiarazione di cui all'art. 75, comma 7 del D.Lgs. n. 163/2006, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio della riduzione del 50% dell'importo della garanzia a corredo dell'offerta come di seguito specificato:

LOTTO	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo della garanzia 2% (punto b)	Importo della garanzia 1% 1% (punto c)
1	€ 1.098.300,00	€ 21.966,00	€ 10.983,00
2	€ 224.100,00	€ 4.482,00	€ 2.241,00
3	€ 173.250,00	€ 3.465,00	€ 1.732,50
4	€ 131.835,00	€ 2.636,70	€ 1.318,35
5	€ 148.500,00	€ 2.970,00	€ 1.485,00

conforme

## Centrale Regionale di Acquisto

D) <b>Dichiarazione</b> di impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto di cui all'art. 113 del D.Lgs. n. 163/2006 qualora l'offerente risultasse affidatario (art. 75, comma 8, D.Lgs. n. 163/2006).	conforme
---	----------

E) <b>Attestazione</b> comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per i seguenti importi:	conforme																								
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lotto</th> <th>Codice CIG</th> <th>Importo triennale lotto (esclusa IVA)</th> <th>Importo contributo (espresso in Euro)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>6388545A1A</td> <td>€ 1.098.300,00</td> <td>€ 140,00</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>6388612167</td> <td>€ 224.100,00</td> <td>€ 20,00</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>6388685DA1</td> <td>€ 173.250,00</td> <td>€ 20,00</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>6388725EA3</td> <td>€ 131.835,00</td> <td>esente</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>6388742CAB</td> <td>€ 148.500,00</td> <td>esente</td> </tr> </tbody> </table>		Lotto	Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)	1	6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00	2	6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00	3	6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00	4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente	5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente
Lotto		Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)																					
1		6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00																					
2		6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00																					
3		6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00																					
4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente																						
5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente																						

F) Documento attestante l'attribuzione del <b>PASSOE</b> rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene esclusivamente attraverso detto sistema.	166838624485-468
--	------------------

G) <b>Copia del capitolato tecnico di fornitura e del capitolato speciale</b> (Sezioni "A", "A1" e "B" del disciplinare) sottoscritti per accettazione in calce ad ogni singola pagina dal Legale Rappresentante dell'Impresa o di tutte le imprese nel caso di RTI. Nel caso in cui gli atti siano sottoscritti da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 commi 2 e 3, del D.P.R. n. 445/2000.	conforme
--	----------

H) In caso di <b>avvalimento</b> le dichiarazioni previste dall'art. 49 comma 2 D.Lgs. n. 163/2006 e le contestuali dichiarazioni per l'impresa ausiliaria ex art. 38 D.Lgs. n. 163/2006. e tutti i documenti indicati al paragrafo 8 del Disciplinare di Gara	/
--	---

I) <b>Elenco dei lotti</b> per i quali si presenta offerta.	conforme
---	----------

J) <b>Scheda fornitore (Allegato F3)</b> debitamente compilata e firmata.	conforme
---	----------

DITTA: ZUCCATO

LOTTI PARTECIPATI: 1-2-3-5

**a) Istanza di partecipazione a gara, come da modello allegato (Allegato F1)**

La dichiarazione di cui al punto a), deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata, pena esclusione, da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

Nell'istanza deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2012-2014. L'ammissione alla gara è condizionata, salve le ipotesi di cui all'art. 41 comma 3 D.Lgs. n. 163/2006, alla esistenza nel triennio 2012-2013-2014, rispetto al valore annuale presunto della somma dei lotti per i quali si intende presentare offerta:

- ✓ di un fatturato medio annuale globale di impresa pari almeno a 1,5 volte;
- ✓ di un fatturato medio annuale specifico, almeno pari.

Oppure presentazione di n. 2 idonee referenze bancarie attestati la solidità economico-finanziaria della Ditta concorrente rilasciate in data non anteriore a 180 giorni dalla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte (2 maggio 2015).

conforme

+ BIL  
+ CREDITO VALE LIGURNESE

**b) Garanzia a corredo dell'offerta, ai sensi dell'art. 75 del D.Lgs. n. 163/2006, sotto forma di cauzione o di fidejussione, valida per 270 giorni dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura del 2% (due per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto. La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, c.c., nonché l'operatività della garanzia stessa entro 15 gg a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.**

conforme

**c) Certificazione di qualità conforme alle norme europee UNI CEI ISO 9000, ovvero copia conforme all'originale di detta certificazione, ovvero dichiarazione di cui all'art. 75, comma 7 del D.Lgs. n. 163/2006, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio della riduzione del 50% dell'importo della garanzia a corredo dell'offerta come di seguito specificato:**

LOTTO	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo della garanzia 2% (punto b)	Importo della garanzia 1%-1% (punto c)
1	€ 1.098.300,00	€ 21.966,00	€ 10.983,00
2	€ 224.100,00	€ 4.482,00	€ 2.241,00
3	€ 173.250,00	€ 3.465,00	€ 1.732,50
4	€ 131.835,00	€ 2.636,70	€ 1.318,35
5	€ 148.500,00	€ 2.970,00	€ 1.485,00

conforme

80

Lr

M

M

## Centrale Regionale di Acquisto

d) Dichiarazione di impegno di un fidejussore a rilasciare la garanzia fidejussoria per l'esecuzione del contratto di cui all'art. 113 del D.Lgs. n. 163/2006 qualora l'offerente risultasse affidatario (art. 75, comma 8, D.Lgs. n. 163/2006).	conforme
--	----------

e) Attestazione comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per i seguenti importi:																									
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lotto</th> <th>Codice CIG</th> <th>Importo triennale lotto (esclusa IVA)</th> <th>Importo contributo (espresso in Euro)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>6388545A1A</td> <td>€ 1.098.300,00</td> <td>€ 140,00</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>6388612167</td> <td>€ 224.100,00</td> <td>€ 20,00</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>6388685DA1</td> <td>€ 173.250,00</td> <td>€ 20,00</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>6388725EA3</td> <td>€ 131.835,00</td> <td>esente</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>6388742CAB</td> <td>€ 148.500,00</td> <td>esente</td> </tr> </tbody> </table>	Lotto	Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)	1	6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00	2	6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00	3	6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00	4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente	5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente	
Lotto	Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)																						
1	6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00																						
2	6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00																						
3	6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00																						
4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente																						
5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente																						

f) Documento attestante l'attribuzione del PASSOE rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; Il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene esclusivamente attraverso detto sistema.	1) 6716033788607819 2) 1905938988012281 3) 6129266882302156 5) 1523384196713665
---	--

g) Copia del capitolato tecnico di fornitura e del capitolato speciale (Sezioni "A", "A1" e "B" del disciplinare) sottoscritti per accettazione in calce ad ogni singola pagina dal Legale Rappresentante dell'impresa o di tutte le imprese nel caso di RTI. Nel caso in cui gli atti siano sottoscritti da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 commi 2 e 3, del D.P.R. n. 445/2000.	conforme
---	----------

h) In caso di avvalimento le dichiarazioni previste dall'art. 49 comma 2 D.Lgs. n. 163/2006 e le contestuali dichiarazioni per l'impresa ausiliaria ex art. 38 D.Lgs. n. 163/2006, e tutti i documenti indicati al paragrafo 8 del Disciplinare di Gara	/
---	---

i) Elenco dei lotti per i quali si presenta offerta.	conforme
--	----------

j) Scheda fornitore (Allegato F3) debitamente compilata e firmata.	conforme
--	----------

DITTA: SINI MEDIK

LOTTI PARTECIPATI: 1-2-3

**A) Istanza di partecipazione a gara, come da modello allegato (Allegato F1)**

La dichiarazione di cui al punto a), deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata, pena esclusione, da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

Nell'istanza deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2012-2014. L'ammissione alla gara è condizionata, salve le ipotesi di cui all'art. 41 comma 3 D.Lgs. n. 163/2006, alla esistenza nel triennio 2012-2013-2014, rispetto al valore annuale presunto della somma dei lotti per i quali si intende presentare offerta:

- ✓ di un fatturato medio annuale globale di impresa pari almeno a 1,5 volte;
- ✓ di un fatturato medio annuale specifico, almeno pari.

Oppure presentazione di n. 2 idonee referenze bancarie attestati la solidità economico-finanziaria della Ditta concorrente rilasciate in data non anteriore a 180 giorni dalla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte (2 maggio 2015).

conforme

**B) Garanzia a corredo dell'offerta**, ai sensi dell'art. 75 del D.Lgs. n. 163/2006, sotto forma di **cauzione** o di **fidelussione**, valida per **270 giorni** dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura del 2% (due per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto. La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, c.c., nonché l'operatività della garanzia stessa entro 15 gg a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

conforme

**C) Certificazione di qualità conforme alle norme europee UNI CEI ISO 9000**, ovvero copia conforme all'originale di detta certificazione, ovvero dichiarazione di cui all'art. 75, comma 7 del D.Lgs. n. 163/2006, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio della riduzione del 50% dell'importo della garanzia a corredo dell'offerta come di seguito specificato:

LOTTO	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo della garanzia 2% (punto b)	Importo della garanzia 1% 1% (punto c)
1	€ 1.098.300,00	€ 21.966,00	€ 10.983,00
2	€ 224.100,00	€ 4.482,00	€ 2.241,00
3	€ 173.250,00	€ 3.465,00	€ 1.732,50
4	€ 131.835,00	€ 2.636,70	€ 1.318,35
5	€ 148.500,00	€ 2.970,00	€ 1.485,00

conforme

## Centrale Regionale di Acquisto

D) <b>Dichiarazione</b> di impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto di cui all'art. 113 del D.Lgs. n. 163/2006 qualora l'offerente risultasse affidatario (art. 75, comma 8, D.Lgs. n. 163/2006).	conforme																								
E) <b>Attestazione</b> comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per i seguenti importi:	conforme																								
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lotto</th> <th>Codice CIG</th> <th>Importo triennale lotto (esclusa IVA)</th> <th>Importo contributo (espresso in Euro)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>6388545A1A</td> <td>€ 1.098.300,00</td> <td>€ 140,00</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>6388612167</td> <td>€ 224.100,00</td> <td>€ 20,00</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>6388685DA1</td> <td>€ 173.250,00</td> <td>€ 20,00</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>6388725EA3</td> <td>€ 131.835,00</td> <td>esente</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>6388742CAB</td> <td>€ 148.500,00</td> <td>esente</td> </tr> </tbody> </table>		Lotto	Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)	1	6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00	2	6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00	3	6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00	4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente	5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente
Lotto		Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)																					
1		6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00																					
2		6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00																					
3		6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00																					
4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente																						
5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente																						
F) Documento attestante l'attribuzione del <b>PASSOE</b> rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene esclusivamente attraverso detto sistema.	8786151568302811																								
G) <b>Copia del capitolato tecnico di fornitura e del capitolato speciale</b> (Sezioni "A", "A1" e "B" del disciplinare) sottoscritti per accettazione in calce ad ogni singola pagina dal Legale Rappresentante dell'Impresa o di tutte le imprese nel caso di RTI. Nel caso in cui gli atti siano sottoscritti da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 commi 2 e 3, del D.P.R. n. 445/2000.	conforme																								
H) In caso di <b>avvalimento</b> le dichiarazioni previste dall'art. 49 comma 2 D.Lgs. n. 163/2006 e le contestuali dichiarazioni per l'impresa ausiliaria ex art. 38 D.Lgs. n. 163/2006, e tutti i documenti indicati al paragrafo 8 del Disciplinare di Gara	/																								
I) <b>Elenco dei lotti</b> per i quali si presenta offerta.	conforme																								
J) <b>Scheda fornitore (Allegato F3)</b> debitamente compilata e firmata.	conforme																								

DITTA: PAUL HARTMANN

LOTTI PARTECIPATI: 2-3

**a) Istanza di partecipazione a gara, come da modello allegato (Allegato F1)**

La dichiarazione di cui al punto a), deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata, pena esclusione, da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

Nell'istanza deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2012-2014. L'ammissione alla gara è condizionata, salve le ipotesi di cui all'art. 41 comma 3 D.Lgs. n. 163/2006, alla esistenza nel triennio 2012-2013-2014, rispetto al valore annuale presunto della somma dei lotti per i quali si intende presentare offerta:

- ✓ di un fatturato medio annuale globale di impresa pari almeno a 1,5 volte;
- ✓ di un fatturato medio annuale specifico, almeno pari.

Oppure presentazione di n. 2 idonee referenze bancarie attestati la solidità economico-finanziaria della Ditta concorrente rilasciate in data non anteriore a 180 giorni dalla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte (2 maggio 2015).

conforme

+CASSA RIS. VENETO  
+UNICREDIT

**b) Garanzia a corredo dell'offerta**, ai sensi dell'art. 75 del D.Lgs. n. 163/2006, sotto forma di **cauzione** o di **fideljussione**, valida per **270 giorni** dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura del 2% (due per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto. La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, c.c., nonché l'operatività della garanzia stessa entro 15 gg a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

conforme

**c) Certificazione di qualità conforme alle norme europee UNI CEI ISO 9000**, ovvero copia conforme all'originale di detta certificazione, ovvero dichiarazione di cui all'art. 75, comma 7 del D.Lgs. n. 163/2006, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio della riduzione del 50% dell'importo della garanzia a corredo dell'offerta come di seguito specificato:

LOTTO	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo della garanzia 2% (punto b)	Importo della garanzia 1% 1% (punto c)
1	€ 1.098.300,00	€ 21.966,00	€ 10.983,00
2	€ 224.100,00	€ 4.482,00	€ 2.241,00
3	€ 173.250,00	€ 3.465,00	€ 1.732,50
4	€ 131.835,00	€ 2.636,70	€ 1.318,35
5	€ 148.500,00	€ 2.970,00	€ 1.485,00

conforme

## Centrale Regionale di Acquisto

d) **Dichiarazione** di Impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto di cui all'art. 113 del D.Lgs. n. 163/2006 qualora l'offerente risultasse affidatario (art. 75, comma 8, D.Lgs. n. 163/2006).

conforme

e) **Attestazione** comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per i seguenti importi:

Lotto	Codice CIG	Importo triennale lotto (esclusa IVA)	Importo contributo (espresso in Euro)
1	6388545A1A	€ 1.098.300,00	€ 140,00
2	6388612167	€ 224.100,00	€ 20,00
3	6388685DA1	€ 173.250,00	€ 20,00
4	6388725EA3	€ 131.835,00	esente
5	6388742CAB	€ 148.500,00	esente

conforme

f) Documento attestante l'attribuzione del **PASSOE** rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene esclusivamente attraverso detto sistema.

5960563145320603

g) **Copia del capitolato tecnico di fornitura e del capitolato speciale** (Sezioni "A", "A1" e "B" del disciplinare) sottoscritti per accettazione in calce ad ogni singola pagina dal Legale Rappresentante dell'Impresa o di tutte le imprese nel caso di RTI. Nel caso in cui gli atti siano sottoscritti da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 commi 2 e 3, del D.P.R. n. 445/2000.

conforme

h) In caso di **avvalimento** le dichiarazioni previste dall'art. 49 comma 2 D.Lgs. n. 163/2006 e le contestuali dichiarazioni per l'impresa ausiliaria ex art. 38 D.Lgs. n. 163/2006. e tutti i documenti indicati al paragrafo 8 del Disciplinare di Gara

/

i) **Elenco dei lotti** per i quali si presenta offerta.

conforme

j) **Scheda fornitore (Allegato F3)** debitamente compilata e firmata.

conforme

808

W

M

C

Dirigente Responsabile: Dott. Gian Paolo ALASSIO

Funzionario referente: Dott.ssa Tiziana TAZZOLI tel. 010/546 8563  
e-mail: [tiziana.tazzoli@regione.liguria.it](mailto:tiziana.tazzoli@regione.liguria.it)

ALL-TO 2

**Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria per un periodo di 24 mesi (con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi) - Lotti n. 5**

**Numero gara: 6159576**

**Verbale di apertura delle buste delle offerte tecniche**

**Seduta pubblica**

Il giorno 15 del mese di Gennaio dell'anno duemila sedici, alle ore 10:30 presso la Sala riunioni dell'A.R.S. Liguria - Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, in Genova, si è riunita la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata con determinazione n. 281 del 01/12/2015 ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/2006 per la fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria per un periodo di 24 mesi (con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi) - Lotti n. 5 ai fini dell'avvio delle procedure di valutazione della qualità/idoneità.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Cognome	Nome	Incarico e struttura	Presidente
MARCHELLI	Dott. Marco	Responsabile centro di assistenza vulnologica per la cura delle lesioni cutanee difficili - A.S.L. 3 Genovese	in qualità di Presidente
MASSONE	Dott. Antonino	Direttore S.C. Unità Spinale Unipolare - A.S.L. 2 Savonese	in qualità di Componente
CANTELLO	Dott.ssa Carla	Coordinatrice centro diagnosi e cura delle ulcere difficili di origine vascolare - E.O. Ospedali Galliera	in qualità di Componente

Sono altresì presenti il dott. Gian Paolo ALASSIO, Direttore S.C. Acquisti Economato e Logistica della A.S.L. 1 Imperiese, RUP della procedura, assistito dai Collaboratori Amm.vi della Centrale di Acquisto Dott.ssa Tiziana TAZZOLI, che svolge funzioni di Segretario, e Sig.ra Bruna RICCI.

E' presente altresì l'Ufficiale Rogante della Centrale Dott. Mauro VESTRI.

## Centrale Regionale di Acquisto

La seduta è pubblica.

In rappresentanza delle Ditte offerenti sono presenti i Signori:

WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI	Sig. Gianluca Vetrugno
SMITH&NEPHEW	Sig.ra Maria Elena GANDINI; Sig.ra Federica BERTA
ZUCCATO HC	Sig. Edoardo Giacinto CIGLIUTTI
LOHMANN&RAUSCHER	Sig. Stefano SEGHEZZA
SINI-MEDIK	Sig. Costantino MASTEL; Sig.ra Stefania VAGNOZZI; Sig. Federico Bonsignore
PAUL HARTMANN	Sig.ra Barbara GIANNONE; Sig. M. MANTERO
SIAD HEALTHCARE	Sig. Fabio Sebastiano GALLO
MEDI-H-ART	Sig. Andrea BUONINO
EUROSET	Sig. G. ALBORESI

Le deleghe/procure (presentate in originale o in copia autentica) saranno richieste ed acquisite negli atti di gara nel caso in cui i rappresentanti delle Ditte offerenti volessero verbalizzare eventuali osservazioni o puntualizzazioni da loro espresse.

Il RUP dà preliminarmente atto che, a seguito della verifica della documentazione amministrativa svoltasi nella seduta pubblica del 5 novembre 2015 sono state ammesse al prosieguo della procedura le seguenti Ditte concorrenti:

- WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI srl
- SMITH&NEPHEW srl
- LOHMANN&RAUSCHER srl
- MEDI-H-ART srl
- EUROSETS srl
- SIAD HEALTHCARE spa
- ZUCCATO HC srl
- SINI-MEDIK
- PAUL HARTMANN spa

e che la verifica disposta sulla ditta estratta Smith&Nephew srl ai sensi dell'art. 48, comma 1 del D.Lgs 163/2006, ha dato esito positivo per quanto riguarda:

- il fatturato degli esercizi 2012-2013 - 2014
- le principali forniture eseguite negli ultimi tre anni 2012-2013 - 2014.

In considerazione delle verifiche di cui sopra la Commissione decide di passare all'esame della documentazione tecnica delle ditte sopra elencate.

Per comodità di procedura il RUP riassume ai Commissari lo stato delle offerte pervenute, lotto per lotto, così come esse risultano dalle istanze di partecipazione e come riassunto nella tabella seguente:

## Centrale Regionale di Acquisto

LOTTE	1	2	3	4	5
WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI	X	X	X	X	X
SMITH&NEPHEW	X	X	X		X
LOHMANN&RAUSCHER	X	X	X		
MEDI-H-ART	X	X			
EUROSETS	X	X			
SIAD HEALTHCARE	X	X	X		
ZUCCATO HC	X	X	X		X
SINI-MEDIK	X	X	X		
PAUL HARTMANN		X	X		

Il RUP puntualizza che i plichi contenenti le offerte tecniche sono stati debitamente custoditi nel locale denominato "Archivio", chiuso a chiave, posto al 2° piano della sede operativa della Centrale di Acquisto in Via G. D'Annunzio n. 64.

A questo punto il Presidente, invita i rappresentanti delle Ditte presenti a verificare l'integrità delle singole buste.

I rappresentanti delle Ditte presenti verificano l'integrità delle singole buste contenenti le offerte tecniche.

Il RUP da atto che, in ottemperanza all'art. 120 D.P.R. n. 207/2010, come modificato dall'art. 12 D.L. n.52/2012 convertito con legge 6/7/2012, n. 94 e secondo i criteri stabiliti dalla sentenza del Consiglio di Stato (Quinta Sezione, ordinanza 17 maggio 2011 n. 2987), la fase di apertura dei plichi contenenti le offerte tecniche si svolgerà nell'odierna seduta pubblica. Si procederà poi in seduta riservata alla valutazione delle relative offerte tecniche.

Il RUP ricorda ai presenti che il Disciplinare di gara ed i relativi allegati prevedono che la fornitura sarà aggiudicata con le modalità di cui all'art. 83 del D. Lgs. n. 163/2006, e cioè a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa.

Prima di procedere all'apertura delle buste sigillate contenenti la documentazione tecnica il Presidente della Commissione illustra ai presenti le modalità di riscontro della documentazione tecnica.

Saranno sommariamente confrontati gli atti presentati da ciascuna Ditta con l'elenco dei documenti tecnici richiesto dal disciplinare di gara.

L'operazione non deve andare al di là del mero riscontro formale degli atti prodotti dall'impresa concorrente, restando esclusa ogni facoltà degli interessati presenti di prendere visione del contenuto.

E' ammessa la divulgazione della denominazione dei prodotti offerti.

Gli Uffici della Centrale sulla base del Capitolato tecnico (sez. A del Disciplinare di gara) hanno predisposto apposite schede (Allegato 1) ove appuntare la rispondenza degli atti presentati dalle Ditte alla documentazione richiesta dal disciplinare di gara e relativi allegati.

Il Presidente della Commissione giudicatrice procede quindi:

- all'apertura delle buste contenenti le documentazioni tecniche;
- alla verifica della presenza di tutti i documenti contenuti negli elenchi predisposti dalle Ditte offerenti e riportati quale parte integrante del presente verbale.

L'esito della verifica dei fascicoli contenuti nelle offerte tecniche è riportato nelle schede allegata.

A seguito della verifica della documentazione tecnica è emerso quanto segue:

## Centrale Regionale di Acquisto

- **Società Smith&Nephew srl:** dall'esame della documentazione inserita nell'Offerta Tecnica è emersa l'incompletezza del Modello F4 (Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste) prevista al Paragrafo 4, Busta n. 3 (Documentazione Tecnica) del Disciplinare di Gara. Risultano, infatti, mancanti le schede di cui al foglio elettronico (excel) denominato F4 che costituiscono parte integrante e sostanziale della dichiarazione medesima. Dato atto che il Disciplinare di Gara, al paragrafo 5 "Dovere di Soccorso" prevede espressamente che: (...) "costituiscono irregolarità essenziale, sanabile con le modalità di cui all'art. 38, comma 2 bis, del D. Lgs. n. 163/2006, per quanto riguarda i contenuti della busta tecnica, la mancata presentazione della dichiarazione di cui al mod. F4 o la discordanza o contraddittorietà fra le informazioni riportate nelle schede tecniche, nell'Allegato F4 o negli altri documenti (...), purché il contenuto dell'originaria offerta sia obiettivamente determinabile, senza possibilità per il concorrente di modificare o adeguare l'offerta stessa in sede di regolarizzazione delle dichiarazioni o degli elementi essenziali mancanti/discordanti". La Commissione Giudicatrice, pertanto, visto il contenuto dell'offerta tecnica presentata dalla Società Smith&Nephew (scheda di cui all'Allegato 1 al presente verbale) dal quale si evince in maniera chiara, univoca ed incontrovertibile il prodotto offerto in gara relativamente a ciascun lotto di partecipazione, ritiene di invitare la Società medesima, pena l'esclusione dalla procedura di gara, a completare la documentazione presentata relativamente al modulo F4, previo pagamento della sanzione amministrativa pecuniaria applicata ai sensi dell'art. 38, comma 2, bis del D. Lgs. n. 163/2006 (Paragrafo 5 del Disciplinare di Gara) e quantificata in misura dell'1‰ (uno per mille) del valore dei lotti partecipati (incluso il valore dell'eventuale opzione di rinnovo). La Società Smith&Nephew è, quindi, ammessa con riserva al prosieguo della presente procedura di gara.
- La documentazione tecnica presentata da tutte le altre Ditte partecipanti risulta completa (si vedano le singole schede di cui all'Allegati 1 del presente verbale) e, pertanto, sono regolarmente ammesse al prosieguo della presente procedura di gara. Si dà atto che la copia dell'offerta economica priva dei prezzi (c.d. offerta silente) dei prodotti offerti per il Lotto 2 dalla Società Lohmann&Rauscher ritenuta erroneamente mancante ad una primo sommario controllo da parte della Commissione Giudicatrice è invece risultata regolarmente presente all'interno del fascicolo prodotto dalla Società medesima.

La seduta è tolta alle ore 13:00.

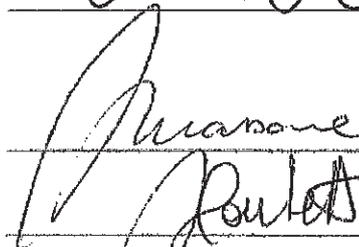
Letto, confermato e sottoscritto.

PRESIDENTE:

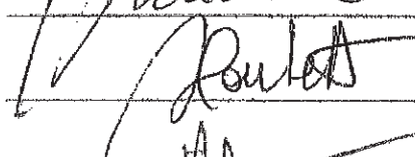
MARCHELLI Dott. Marco


COMPONENTI:

MASSONE Dott. Antonino



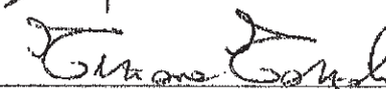
CANTELO Dott.ssa Carla


RUP:

ALASSIO Dott. Gian Paolo


SEGRETARIO:

TAZZOLI Dott.ssa Tiziana


ASSISTENTE:

RICCI Sig.ra Bruna




Centrale Regionale di Acquisto

UFFICIALE ROGANTE:

VESTRI Dott. Mauro

*Mauro V*

*u*

*Mauro V*

**ALLEGATO 1**

**Procedura aperta ai sensi dell'art. 55 del D. Lgs. 163/2006, per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti ad AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria per un periodo di 24 (ventiquattro) mesi con opzione di rinnovo per un ulteriori 12 (dodici) mesi -  
Lotti n. 5**

**Numero gara: 6159576**

## Verifica documentazione tecnica

## Centrale Regionale di Acquisto

**DITTA: WALDMER TECNOLOGIE MEDICALI****Lotti: 1, 2, 3, 4, 5**

a) <i>dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti</i>	CONFORME
b) <i>scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti a cui si partecipa, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;</i>	PRESENTE
c) <i>dichiarazione di conformità CE del fabbricante o del suo mandatario;</i>	PRESENTE
d) <i>dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND dell'apparecchiatura offerta, al maggior livello di dettaglio, secondo quanto previsto dal DM 20.2.2007;</i>	PRESENTE
e) <i>dichiarazione, anche in relazione all'eventuale utilizzo domiciliare dell'apparecchiatura, delle condizioni ambientali necessarie ad un utilizzo sicuro delle apparecchiature;</i>	PRESENTE
f) <i>catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depilant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzione della nota informativa (come meglio specificato all'art. 6 della Sez. B - Capitolato Speciale) che accompagna i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";</i>	PRESENTE
g) <i>dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006</i>	NON PRESENTATA
h) <i>dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);</i>	CONFORME
i) <i>dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore</i>	CONFORME
j) <i>copla offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente")</i>	CONFORME
k) <i>relazione dettagliata sull'assistenza tecnica post vendita</i>	PRESENTE
l) <i>proposta di un piano di formazione</i>	PRESENTE
m) <i>elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto</i>	PRESENTE
n) <i>CD - ROM</i>	PRESENTE

**Materiale di consumo:**

a) <i>Scheda tecnica prodotti</i>	PRESENTE
b) <i>Codici CND</i>	PRESENTE
c) <i>Certificazione di conformità alla Direttiva 2007/47/CE e indicazione della classe di appartenenza dei prodotti</i>	PRESENTE
d) <i>Dichiarazione di presenza/assenza di lattice</i>	PRESENTE

## Centrale Regionale di Acquisto

**DITTA: SMITH&NEPHEW****Lotto di partecipazione: 1, 2, 3, 5**

a) dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti	E' presente la dichiarazione relativa alle caratteristiche tecniche dei prodotti offerti sottoscritta dal procuratore speciale ma non sono presenti le schede F4 (foglio elettronico excel) compilate
b) scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti a cui si partecipa, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	PRESENTE
c) dichiarazione di conformità CE del fabbricante o del suo mandatario;	PRESENTE
d) dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND dell'apparecchiatura offerta, al maggior livello di dettaglio, secondo quanto previsto dal DM 20.2.2007;	PRESENTE
e) dichiarazione, anche in relazione all'eventuale utilizzo domiciliare dell'apparecchiatura, delle condizioni ambientali necessarie ad un utilizzo sicuro delle apparecchiature;	PRESENTE
f) catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depilant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzione della nota informativa (come meglio specificato all'art. 6 della Sez. B - Capitolato Speciale) che accompagna i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	PRESENTE
g) dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006	PRESENTE
h) dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	PRESENTE
i) dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore	PRESENTE
l) copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d. "offerta silente")	PRESENTE
k) relazione dettagliata sull'assistenza tecnica post vendita	PRESENTE
l) proposta di un piano di formazione	PRESENTE
m) elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	PRESENTE
n) CD - ROM	PRESENTE

**Materiale di consumo:**

a) Scheda tecnica prodotti	PRESENTE
b) Codici CND	PRESENTE
c) Certificazione di conformità alla Direttiva 2007/47/CE e indicazione della classe di appartenenza dei prodotti	PRESENTE
d) Dichiarazione di presenza/assenza di lattice	PRESENTE

*Handwritten signatures and initials:*  
 [Signature] [Signature] [Signature]  
 m. n.

## Centrale Regionale di Acquisto

**DITTA: LOHMANN&RAUSCHER****Lotto di partecipazione: 1, 2, 3**

a) dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti	PRESENTE
b) scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti a cui si partecipa, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	PRESENTE
c) dichiarazione di conformità CE del fabbricante o del suo mandatario;	PRESENTE
d) dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND dell'apparecchiatura offerta, al maggior livello di dettaglio, secondo quanto previsto dal DM 20.2.2007;	PRESENTE
e) dichiarazione, anche in relazione all'eventuale utilizzo domiciliare dell'apparecchiatura, delle condizioni ambientali necessarie ad un utilizzo sicuro delle apparecchiature;	PRESENTE
f) catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzione della nota informativa (come meglio specificato all'art. 6 della Sez. B - Capitolato Speciale) che accompagna i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B".	PRESENTE
g) dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 19 del D.Lgs. n. 163/2006	PRESENTE
h) dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	PRESENTE
i) dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore	PRESENTE
j) copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d. "offerta silente")	PRESENTE Nota: ad un primo esame sommario della documentazione la Commissione Giudicatrice non evidenziava la presenza dell'offerta economica silente relativa al Lotto 2 che invece è risultata regolarmente presente all'interno del fascicolo contenente la documentazione tecnica del lotto di riferimento
k) relazione dettagliata sull'assistenza tecnica post vendita	PRESENTE
l) proposta di un piano di formazione	PRESENTE
m) elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	PRESENTE
n) CD - ROM	PRESENTE

**Materiale di consumo:**

a) Scheda tecnica prodotti	PRESENTE
b) Codici CND	PRESENTE
c) Certificazione di conformità alla Direttiva 2007/47/CE e indicazione della classe di appartenenza dei prodotti	PRESENTE
d) Dichiarazione di presenza/assenza di lattice	PRESENTE

Handwritten signature and initials, including a large stylized signature and the letters 'GG' and 'H'.

## Centrale Regionale di Acquisto

**DITTA: MEDI-H-ART****Lotti di partecipazione: 1, 2**

a) <i>dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti</i>	PRESENTE
b) <i>scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti a cui si partecipa, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;</i>	PRESENTE
c) <i>dichiarazione di conformità CE del fabbricante o del suo mandatario;</i>	PRESENTE
d) <i>dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND dell'apparecchiatura offerta, al maggior livello di dettaglio, secondo quanto previsto dal DM 20.2.2007;</i>	PRESENTE
e) <i>dichiarazione, anche in relazione all'eventuale utilizzo domiciliare dell'apparecchiatura, delle condizioni ambientali necessarie ad un utilizzo sicuro delle apparecchiature;</i>	PRESENTE
f) <i>catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzione della nota informativa (come meglio specificato all'art. 6 della Sez. B - Capitolato Speciale) che accompagna i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";</i>	PRESENTE
g) <i>dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 18 del D.Lgs. n. 163/2006</i>	PRESENTE
h) <i>dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);</i>	PRESENTE
i) <i>dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore</i>	PRESENTE
j) <i>copla offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d. "offerta silente")</i>	PRESENTE
k) <i>relazione dettagliata sull'assistenza tecnica post vendita</i>	PRESENTE
l) <i>proposta di un piano di formazione</i>	PRESENTE
m) <i>elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto</i>	PRESENTE
n) <i>CD - ROM</i>	PRESENTE

**Materiale di consumo:**

a) <i>Scheda tecnica prodotti</i>	PRESENTE
b) <i>Codici CND</i>	PRESENTE
c) <i>Certificazione di conformità alla Direttiva 2007/47/CE e indicazione della classe di appartenenza dei prodotti</i>	PRESENTE
d) <i>Dichiarazione di presenza/assenza di lattice</i>	PRESENTE

Handwritten signature and initials in the bottom right corner of the page.

**DITTA: EUROSETS****Lotti di partecipazione: 1, 2**

a) dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti	PRESENTE
b) scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti a cui si partecipa, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	PRESENTE
c) dichiarazione di conformità CE del fabbricante o del suo mandatario;	PRESENTE
d) dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND dell'apparecchiatura offerta, al maggior livello di dettaglio, secondo quanto previsto dal DM 20.2.2007;	PRESENTE
e) dichiarazione, anche in relazione all'eventuale utilizzo domiciliare dell'apparecchiatura, delle condizioni ambientali necessarie ad un utilizzo sicuro della apparecchiatura;	PRESENTE
f) catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzione della nota informativa (come meglio specificato all'art. 6 della Sez. B - Capitolato Speciale) che accompagna i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	PRESENTE
g) dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006	PRESENTE
h) dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	PRESENTE
i) dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore	PRESENTE
j) copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d. "offerta silente")	PRESENTE
k) relazione dettagliata sull'assistenza tecnica post vendita	PRESENTE
l) proposta di un piano di formazione	PRESENTE
m) elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	PRESENTE
n) CD - ROM	PRESENTE

**Materiale di consumo:**

a) Scheda tecnica prodotti	PRESENTE
b) Codici CND	PRESENTE
c) Certificazione di conformità alla Direttiva 2007/47/CE e indicazione della classe di appartenenza dei prodotti	PRESENTE
d) Dichiarazione di presenza/assenza di lattice	PRESENTE

Centrale Regionale di Acquisto

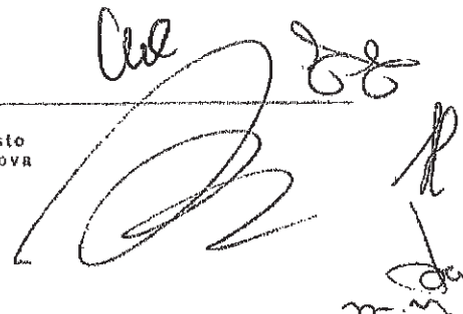
**DITTA: SIAD HEALTHCARE****Lotti di partecipazione: 1, 2, 3**

a) <i>dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti</i>	PRESENTE
b) <i>scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti a cui si partecipa, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;</i>	PRESENTE
c) <i>dichiarazione di conformità CE del fabbricante o del suo mandatario;</i>	PRESENTE
d) <i>dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND dell'apparecchiatura offerta, al maggior livello di dettaglio, secondo quanto previsto dal DM 20.2.2007;</i>	PRESENTE
e) <i>dichiarazione, anche in relazione all'eventuale utilizzo domiciliare dell'apparecchiatura, delle condizioni ambientali necessarie ed un utilizzo sicuro delle apparecchiature;</i>	PRESENTE
f) <i>catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzione della nota informativa (come meglio specificato all'art. 8 della Sez. B - Capitolato Speciale) che accompagna i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";</i>	PRESENTE
g) <i>dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006</i>	PRESENTE
h) <i>dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);</i>	PRESENTE
i) <i>dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore</i>	PRESENTE
j) <i>copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d. "offerta silenziosa")</i>	PRESENTE
k) <i>relazione dettagliata sull'assistenza tecnica post vendita</i>	PRESENTE
l) <i>proposta di un piano di formazione</i>	PRESENTE
m) <i>elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto</i>	PRESENTE
n) <i>GD - ROM</i>	PRESENTE

**Materiale di consumo:**

a) <i>Scheda tecnica prodotti</i>	PRESENTE
b) <i>Codici CND</i>	PRESENTE
c) <i>Certificazione di conformità alla Direttiva 2007/47/CE e indicazione della classe di appartenenza dei prodotti</i>	PRESENTE
d) <i>Dichiarazione di presenza/assenza di lattice</i>	PRESENTE

ARS Liguria - Area Centrale Regionale di Acquisto  
 Sede operativa: Via D'Annunzio, 64 16121 Genova  
 Tel +39 010 548 8562 - Fax +39 010 548 8568  
 Sito web www.acquistiliguria.it

*Alc*  
*ES*  


**DITTA: ZUCCATO HC****Lotti di partecipazione: 1, 2, 3**

a) dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti	PRESENTE
b) scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti a cui si partecipa, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	PRESENTE
c) dichiarazione di conformità CE del fabbricante o del suo mandatario;	PRESENTE
d) dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND dell'apparecchiatura offerta, al maggior livello di dettaglio, secondo quanto previsto dal DM 20.2.2007;	PRESENTE
e) dichiarazione, anche in relazione all'eventuale utilizzo domiciliare dell'apparecchiatura, delle condizioni ambientali necessarie ad un utilizzo sicuro delle apparecchiature;	PRESENTE
f) catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzione della nota informativa (come meglio specificato all'art. 6 della Sez. B - Capitolato Speciale) che accompagna i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	PRESENTE
g) dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006	PRESENTE
h) dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	PRESENTE
i) dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore	PRESENTE
j) copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d. "offerta silente")	PRESENTE
k) relazione dettagliata sull'assistenza tecnica post vendita	PRESENTE
l) proposta di un piano di formazione	PRESENTE
m) elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	PRESENTE
n) CD - ROM	PRESENTE

**Materiale di consumo:**

a) Scheda tecnica prodotti	PRESENTE
b) Codici CND	PRESENTE
c) Certificazione di conformità alla Direttiva 2007/47/CE e indicazione della classe di appartenenza dei prodotti	PRESENTE
d) Dichiarazione di presenza/assenza di lattice	PRESENTE

Handwritten signature and initials, including a large signature and the initials 'm.n.' at the bottom right.

## Centrale Regionale di Acquisto

**DITTA: SINI-MEDIK****Lotti di partecipazione: 1, 2, 3**

a) dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti	PRESENTE
b) scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti a cui si partecipa, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	PRESENTE
c) dichiarazione di conformità CE del fabbricante o del suo mandatario;	PRESENTE
d) dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento a Codici GND dell'apparecchiatura offerta, al maggior livello di dettaglio, secondo quanto previsto dal DM 20.2.2007;	PRESENTE
e) dichiarazione, anche in relazione all'eventuale utilizzo domiciliare dell'apparecchiatura, delle condizioni ambientali necessarie ad un utilizzo sicuro delle apparecchiature;	PRESENTE
f) catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzione della nota informativa (come meglio specificato all'art. 6 della Sez. B - Capitolato Speciale) che accompagna i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	PRESENTE
g) dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006	PRESENTE
h) dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	PRESENTE
i) dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore	PRESENTE
l) copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d. "offerta silente")	PRESENTE
k) relazione dettagliata sull'assistenza tecnica post vendita	PRESENTE
l) proposta di un piano di formazione	PRESENTE
m) elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	PRESENTE
n) GD - ROM	PRESENTE

**Materiale di consumo:**

a) Scheda tecnica prodotti	PRESENTE
b) Codici GND	PRESENTE
c) Certificazione di conformità alla Direttiva 2007/47/CE e indicazione della classe di appartenenza dei prodotti	PRESENTE
d) Dichiarazione di presenza/assenza di lattice	PRESENTE

Handwritten signature and initials, including a large signature and the initials 'M.M.' at the bottom right.

**DITTA: PAUL HARTMANN****Lotti di partecipazione: 2, 3**

a) dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti	PRESENTE
b) scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti a cui si partecipa, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	PRESENTE
c) dichiarazione di conformità CE del fabbricante o del suo mandatario;	PRESENTE
d) dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND dell'apparecchiatura offerta, al maggior livello di dettaglio, secondo quanto previsto dal DM 20.2.2007;	PRESENTE
e) dichiarazione, anche in relazione all'eventuale utilizzo domiciliare dell'apparecchiatura, delle condizioni ambientali necessarie ad un utilizzo sicuro delle apparecchiature;	PRESENTE
f) catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzione della nota informativa (come meglio specificato all'art. 6 della Sez. B - Capitolato Speciale) che accompagna i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	PRESENTE
g) dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 183/2006	PRESENTE
h) dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	PRESENTE
i) dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore	PRESENTE
j) copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d. "offerta silente")	PRESENTE
k) relazione dettagliata sull'assistenza tecnica post vendita	PRESENTE
l) proposta di un piano di formazione	PRESENTE
m) elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	PRESENTE
n) CD - ROM	PRESENTE

**Materiale di consumo:**

a) Scheda tecnica prodotti	PRESENTE
b) Codici CND	PRESENTE
c) Certificazione di conformità alla Direttiva 2007/47/CE e indicazione della classe di appartenenza dei prodotti	PRESENTE
d) Dichiarazione di presenza/assenza di lattice	PRESENTE

*lew*  
*so*  
*h*  
*m.m*

ALL. TO 3

Dirigente Responsabile: Dott. Gian Paolo ALASSIO  
 Referente: Dott.ssa Tiziana TAZZOLI - tel. 010/548-8653  
 e-mail: tiziana.tazzoli@regione.liguria.it

**Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs. n. 163/2006,  
 per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle  
 AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria  
 per un periodo di anni due (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)  
 Lotti n. 5 - N. gara: 6159576**

**Ottava seduta riservata della Commissione Giudicatrice**

**25 maggio 2016**

Il giorno 25.05.2016, alle ore 10:00 presso la Sala riunioni dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, si è riunita la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata, ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/2006, con determinazione n. 281 del 01.12.2015 per la valutazione delle apparecchiature e del relativo materiale di consumo offerti in gara dalle Ditte partecipanti. Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Cognome	Nome	Struttura	
<b>MARCHELLI</b>	Dott. Marco	ASL 3 Genovese	in qualità di Presidente
<b>MASSONE</b>	Dott. Antonino	ASL 2 Savonese	in qualità di Componente
<b>CANTELO</b>	Dott.ssa Carla	E.O. Ospedali Galliera	in qualità di Componente

E' presente per la Centrale Acquisti la Dott.ssa Tiziana Tazzoli che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La Commissione Giudicatrice riprende le valutazioni relativamente al consumabile del Lotto 3. L'attribuzione dei punteggi di qualità viene riepilogata in una tabella formato excel che verrà allegata al verbale conclusivo dei lavori della Commissione Giudicatrice.

Società Lohmann&Rauscher: il telo protezione dei visceri risulta resistente, molto conformabile, di dimensioni adeguate alla gestione delle ferite ad addome aperto. Inoltre, risulta strutturalmente in grado di trasmettere la pressione negativa nella sua intera superficie fino ai margini.

Società Waldner: il telo di protezione dei visceri risulta resistente, altamente conformabile, di dimensioni adeguate al trattamento delle ferite ad addome aperto ed in grado di svolgere un'azione non solo di raccolta dei fluidi ma anche di trasmissione della pressione negativa lungo i "raggi" in schiuma che arrivano fino al margine del telo. Questi ultimi alla prova del taglio non si frammentano e non si sfilano dalla struttura del telo.

Società Paul Hartmann: il telo di protezione dei visceri risulta di composizione resistente, facilmente posizionabile grazie alla presenza di "tasche" di accompagnamento, di dimensioni adeguate. Inoltre, come appurato nella prova pratica del 14 marzo, la struttura del telo lo rende attivo nell'azione di drenaggio, coadiuvando al meglio, l'azione aspirante della macchina.

Relativamente ai parametri B.3 e B.4 (facilità di esecuzione della medicazione e conformabilità della medicazione alla ferita) la Commissione conferma le valutazioni espresse in relazione al parametro B.1 in quanto già valutate in relazione alla funzione del telo di protezione dei visceri.

La Commissione relativamente al parametro B.5 (semplicità di gestione del drenaggio) conferma le valutazioni espresse in relazione ai Lotti 1 e 2 in quanto non vi sono differenze.

Relativamente al parametro B.2 la Commissione valuta il parametro in relazione alle misure delle medicazioni (diametro e spessore) ed alla tipologia (presenza di medicazione in schiuma e in garza). Relativamente al telo

della Società Sini-Medik si rileva l'ininfluenza a fini clinici della presenza della duplice versione del foglio (a "breve" e a "lungo" termine).

Relativamente al parametro B.6 (composizione e gestione del kit di medicazione) la Commissione valuta, in particolare, la presenza di kit dotati di medicazioni pretagliate e presagomate che ne facilitano l'impiego, come previsto in capitolato tecnico. Per la società Waldner si evidenzia che per ogni kit sono presenti due schiume pretagliate e presagomate. Smith&Nephew presenta un kit con 2 medicazioni pretagliate. Sini-Medik presenta un kit con medicazione non pretagliata. Zuccato presenta un kit con medicazione in schiuma con tre blocchi ritagliabili non presagomati e medicazione in garza. Lohmann&Rauscher presenta ottimo kit con molti elementi aggiuntivi rispetto alla composizione base richiesta e presenza di medicazione in schiuma pretagliata e presagomata e medicazione in garza. Paul Hartmann presenta un kit con due medicazioni pretagliate e presagomate. Slad Healthcare presenta un kit con due schiume ritagliabili non presagomate e pretagliate.

Relativamente al parametro C (Assistenza e formazione) la Commissione rileva preliminarmente che i piani formativi e di assistenza prodotti dalle Ditte partecipanti al Lotto 3 sono comuni a quelli presentati per i Lotti 1/2 2 e procede, pertanto, a confermare le valutazioni di qualità già espresse.

La Commissione passa quindi alle valutazioni relative al Lotto 4. Poiché in relazione a tale Lotto è pervenuta la sola offerta della Società Waldner, la Commissione effettuò il riscontro tra le caratteristiche dell'apparecchio e del consumabile offerti dalla Società Waldner e le caratteristiche indicate in capitolato, esprime una valutazione di idoneità del prodotto offerto dalla Società Waldner.

La Commissione passa, quindi, ad esaminare le offerte pervenute per il Lotto 5. La Commissione dà preliminarmente atto che tutte e tre le offerte riscontrano i requisiti tecnici minimi richiesti a pena di esclusione dal Capitolato Tecnico di gara e risultano, pertanto idonee.

La Commissione inizia quindi le valutazioni per l'attribuzione del punteggio di qualità.

Relativamente al Lotto 5 sono pervenute le offerte delle Società:

- relativamente al parametro A.1 (presenza e caratteristiche interfaccia utente) la Commissione rileva: Waldner Tecnologie Medicali: il prodotto offerto (Nanova) risulta privo di interfaccia utente. Unica opzione presente è relativa all'evidenza della carica di utilizzo. Società Zuccato: il prodotto offerto (Snap) presenta un'interfaccia utente che evidenzia la progressione della terapia e la fine carica con l'evidenza di una banda rossa. Società Smith&Nephew: il prodotto offerto presenta interfaccia con pulsante di accensione/spengimento e due allarmi (batteria scarica; vuoto/distacco medicazione);
- relativamente al parametro A.2 (presenza e tipologia di allarmi) la Commissione rileva: prodotto Waldner nessuna tipologia di allarme; prodotto Zuccato nessuna tipologia di allarme; prodotto Smith&Nephew presenza di allarme terapia in regolare erogazione, allarme batteria e allarme perdita d'aria.
- Relativamente al parametro B.1 (peso) la Commissione riporta i dati relativi al peso indicati nelle schede tecniche dei prodotti offerti;
- Relativamente al parametro B.2 (indossabilità): la Commissione valuta tale parametro in relazione al peso, dimensioni, ingombro e facilità di indossarlo.
- Relativamente ai parametri C.1 e C.2 la Commissione riporta i dati relativi alle medicazioni riscontrati nelle schede tecniche prodotte dalle Ditte concorrenti ai fini dell'attribuzione dei punteggi secondo il criterio previsto dal Capitolato e dal Disciplinare di Gara. Inoltre, la Commissione tiene conto anche di quanto dichiarato in relazione al consumo "medio" di medicazioni dagli specialisti delle Ditte interrogati a tal proposito in occasione della prova pratica del 14 marzo.

Infine, relativamente al parametro D (assistenza tecnica e formazione), la Commissione non rileva particolarità.

Il Presidente, terminata l'attività di valutazione, dà atto della conclusione dei lavori della Commissione Giudicatrice i cui risultati sono riepilogati nelle tabelle formato excel dei punteggi per Lotto di riferimento (ALLEGATI 1, 2, 3, 4) debitamente sottoscritte da ciascun componente della Commissione.

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della regolare conservazione dei fascicoli di gara (sempre custoditi in luogo chiuso e durante le ore di ufficio sorvegliati visivamente). Il Presidente ringrazia i presenti per la collaborazione offerta e rassegna il presente verbale conclusivo agli atti della Centrale.

La seduta è tolta alle ore 17:00

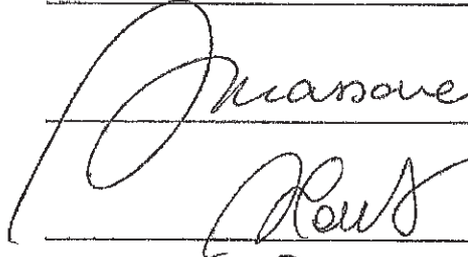
Letto, confermato e sottoscritto.

Dott. Marco MARCHELLI  
Presidente



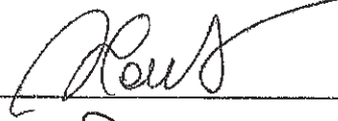
---

Dott. Antonino MASSONE  
Componente



---

Dott.ssa Carla CANTELLO  
Componente



---

Dott.ssa Tiziana TAZZOLI  
Segretario



---

# ALLEGATO 1 (LOTTO 1)

System a pressione topica negativa in service per il trattamento delle ferite difficili in ambito ospedaliero e domiciliare (sistema sia fisso che portatile), con medicazioni in schiuma a garza.

WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI
SMITH&NEPHEW
LOHMANN&RAUSCHER
MEDI-H-ART
EUROSET
SIAD HEALTHCARE
ZUCCATO
SINI-MEDIK

## A CARATTERISTICHE DELL'APPARECCHIO

		Peso	Coeff. Peso	Dimensioni	Coeff. Dimensioni	Media Dimensioni/Peso	Punteggio
A-1 Dimensioni/Peso dell'apparecchio. Peso 3 Criterio: Q4	WALDNER	1,080	0,897	1.877,504	0,652	0,572	2,023
	SMITH&NEPHEW	1,100	0,682	3.123,750	0,254	0,438	1,404
	LOHMANN&RAUSCHER	1,300	0,830	3.267,000	0,209	0,359	1,108
	MEDI-H-ART	1,350	0,455	2.754,000	0,372	0,432	1,297
	EUROSET	1,030	0,735	1.592,800	0,743	0,725	2,217
	SIAD HEALTHCARE	0,680	1,000	787,050	0,000	0,000	3,000
	ZUCCATO	1,000	0,688	2.304,000	0,548	0,387	1,910
	SINI-MEDIK	0,825	0,880	2.111,886	0,577	0,704	2,201

**Dott. Marchelli**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	1
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,6
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,8

**Dott. Massone**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	1
LOHMANN&RAUSCHER	0,7
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,8

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	1
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,8

**Dott. Marchelli**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,5
EUROSET	0,9
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,4
SINI-MEDIK	0,3

**Dott. Massone**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,5
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,3
SINI-MEDIK	0,4

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,7
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,5
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,2
SINI-MEDIK	0,3

**Dott. Marchelli**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	1
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,1
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,4
ZUCCATO	0,1
SINI-MEDIK	0,1

**Dott. Massone**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,1
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,4
ZUCCATO	0,1
SINI-MEDIK	0,1

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,7
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,1
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,4
ZUCCATO	0,1
SINI-MEDIK	0,1

**A-5 Presenza di un sistema di protezione da accidentalità e alterazioni del settaggio dell'apparecchio. Peso: 2 Criterio: Q5**

WALDNER	2
SMITH&NEPHEW	2
LOHMANN&RAUSCHER	2
MEDI-H-ART	2
EUROSET	2
SIAD HEALTHCARE	2
ZUCCATO	2
SINI-MEDIK	2

**A-6 Visualizzazione dello storico del funzionamento. Peso: 1 Criterio: Q5**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0
LOHMANN&RAUSCHER	0
MEDI-H-ART	0
EUROSET	1

# ALLEGATO 1 (LOTTO 1)

SIAD HEALTHCARE	0
ZUCCATO	0
SINI-MEDIK	1

	Capacità (litri)	Coeff.	Punteggio
WALDNER	14	0,286	0,571
SMITH&NEPHEW	20	0,4	1,429
LOHMANN&RAUSCHER	10	0,000	0,000
MEDI-H-ART	24	1,000	2,000
EUROSET	14	0,286	0,571
SIAD HEALTHCARE	12	0,240	0,286
ZUCCATO	24	1,000	2,000
SINI-MEDIK	10	0,000	0,000

**A.7 Autonomia (prova di durata)**  
Peso: 2 Criterio: Q3

WALDNER	0,8
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,7

**A.8 Rumorosità (prova di uso)**  
Peso: 2 Criterio: Q1

WALDNER	0,8
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,7

**A.9 Capacità del contenitore di raccolta dei fluidi (ml)**  
Peso: 3 Criterio: Q3

	Capacità (ml)	Coeff.	Punteggio
WALDNER	1000	0,783	2,348
SMITH&NEPHEW	800	0,565	1,696
LOHMANN&RAUSCHER	1000	0,783	2,348
MEDI-H-ART	500	0,289	0,717
EUROSET	350	0,076	0,228
SIAD HEALTHCARE	1100	0,891	2,674
ZUCCATO	1200	1,000	3,000
SINI-MEDIK	1000	0,783	2,348

**A.10 Semplicità di sostituzione del contenitore di raccolta dei fluidi (prova di uso)**

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,7
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,9
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,5
SINI-MEDIK	0,7

**B. Caratterizzazione delle medicazioni**

**B.1 Tipologia di medicazione disponibile**  
Peso: 3 Criterio: Q1

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,7
EUROSET	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,3

**B.2 Gamma di misure disponibili**  
Peso: 3 Criterio: Q3

WALDNER	10
SMITH&NEPHEW	7
LOHMANN&RAUSCHER	5
MEDI-H-ART	5
EUROSET	4
SIAD HEALTHCARE	16
ZUCCATO	5
SINI-MEDIK	3

**B.3 Facilità di esecuzione della medicazione (prova di uso)**  
Peso: 4 Criterio: Q1

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,7
EUROSET	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,3

**Dott. Massone**

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,9
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,5
SINI-MEDIK	0,8

**Dott. Massone**

	Capacità (ml)	Coeff.	Punteggio
WALDNER	1000	0,783	2,348
SMITH&NEPHEW	800	0,565	1,696
LOHMANN&RAUSCHER	1000	0,783	2,348
MEDI-H-ART	500	0,289	0,717
EUROSET	350	0,076	0,228
SIAD HEALTHCARE	1100	0,891	2,674
ZUCCATO	1200	1,000	3,000
SINI-MEDIK	1000	0,783	2,348

**Dott. Massone**

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,6
LOHMANN&RAUSCHER	0,7
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,5
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,8

**Dott. Massone**

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,3

**Dott. Massone**

	Capacità (ml)	Coeff.	Punteggio
WALDNER	1000	0,783	2,348
SMITH&NEPHEW	800	0,565	1,696
LOHMANN&RAUSCHER	1000	0,783	2,348
MEDI-H-ART	500	0,289	0,717
EUROSET	350	0,076	0,228
SIAD HEALTHCARE	1100	0,891	2,674
ZUCCATO	1200	1,000	3,000
SINI-MEDIK	1000	0,783	2,348

**Dott. Massone**

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,3

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	0,8
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,5
SINI-MEDIK	0,8

**Dott.ssa Cantello**

	Capacità (ml)	Coeff.	Punteggio
WALDNER	1000	0,783	2,348
SMITH&NEPHEW	800	0,565	1,696
LOHMANN&RAUSCHER	1000	0,783	2,348
MEDI-H-ART	500	0,289	0,717
EUROSET	350	0,076	0,228
SIAD HEALTHCARE	1100	0,891	2,674
ZUCCATO	1200	1,000	3,000
SINI-MEDIK	1000	0,783	2,348

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,6
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,4
SINI-MEDIK	0,6

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,7
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,2

**Dott.ssa Cantello**

	Capacità (ml)	Coeff.	Punteggio
WALDNER	1000	0,783	2,348
SMITH&NEPHEW	800	0,565	1,696
LOHMANN&RAUSCHER	1000	0,783	2,348
MEDI-H-ART	500	0,289	0,717
EUROSET	350	0,076	0,228
SIAD HEALTHCARE	1100	0,891	2,674
ZUCCATO	1200	1,000	3,000
SINI-MEDIK	1000	0,783	2,348

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,7
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,2

# ALLEGATO 1 (LOTTO 1)

**Dott. Marchelli**

B.4 Conformabilità della medicazione alla ferita (prova di uso) Peso: 3 Criterio: Q1

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,3

**Dott. Massone**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,3

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,2

**Dott. Marchelli**

B.5 Semplicità di gestione del drenaggio (prova d'uso) Peso: 3 Criterio: Q1

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,5
EUROSET	0,5
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,4

**Dott. Massone**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,5
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,4

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,5
EUROSET	0,6
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,3

**Dott. Marchelli**

B.6 Composizione e gestione dei kit di medicazione (prova d'uso) Peso: 4 Criterio: Q1

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,3

**Dott. Massone**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,3

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,7
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,2

**Dott. Marchelli**

D. Assistenza e formazione Peso: 5 Criterio: Q1

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,7
EUROSET	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,4

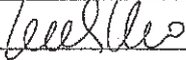
**Dott. Massone**

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,4

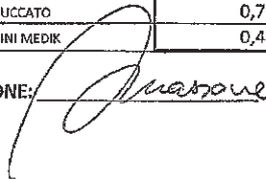
**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,7
EUROSET	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,5
SINI-MEDIK	0,3

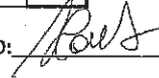
Dott. Marco MARCHELLI:



Dott. Antonio MASSONE:



Dott.ssa Carla CANTELLO:



DITTA	Punteggio Qualità	Riparametrato a 50%
WALDNER	44,919	50,000
SMITH&NEPHEW	38,413	42,738
LOHMANN&RAUSCHER	38,813	43,209
MEDI-H-ART	30,475	33,588
EUROSET	35,653	39,685
SIAD HEALTHCARE	35,330	39,826
ZUCCATO	30,014	33,409
SINI-MEDIK	22,821	24,623

# ALLEGATO 2 (LOTTO 2)

Sistemi a pressione topica negativa in service per il trattamento delle ferite difficili in ambito ospedaliero e domiciliare (sistema sia fisso che portatile) con medicazioni in schiuma

WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI
SMITH&NEPHEW
LOHMANN&RAUSCHER
MEDI-H-ART
EUROSET
SIAD HEALTHCARE
ZUCCATO
SINI-MEDIK
PAUL HARTMANN

**A. CARATTERISTICHE DELL'APPARECCHIO**

	peso	coeff. peso	dimensioni	coeff. dim
WALDNER	1,080	0,597	1877,504	0,799
SMITH&NEPHEW	1,100	0,582	3123,750	0,569
LOHMANN&RAUSCHER	1,300	0,530	3267,000	0,542
MEDI-H-ART	1,350	0,492	2754,000	0,657
EUROSET	1,030	0,755	1592,800	0,851
SIAD HEALTHCARE	0,680	0,800	787,050	1,000
ZUCCATO	1,000	0,788	2304,000	0,720
SINI-MEDIK	0,825	0,880	2111,886	0,753
PAUL HARTMANN	1,380	0,470	5168,952	0,191

media coeff.
0,748
0,625
0,536
0,565
0,793
1,000
0,739
0,823
0,330

punteggio
2,243
1,876
1,609
1,694
2,379
3,000
2,216
2,468
0,991

A.2 Tipologia e comodità del sistema di ancoraggio e trasporto dell'unità motore (prova d'uso) - Peso: 2 - Criterio: Q4

**Dott. Marchelli**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	1
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,6
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,8
PAUL HARTMANN	0,8

**Dott. Massone**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	1
LOHMANN&RAUSCHER	0,7
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,8
PAUL HARTMANN	0,8

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	1
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,8
PAUL HARTMANN	0,8

A.3 Tipologia del display, visibilità, facilità di comprensione e di utilizzo (prova d'uso) - Peso: 3 - Criterio: Q1

**Dott. Marchelli**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,5
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,4
SINI-MEDIK	0,3
PAUL HARTMANN	1

**Dott. Massone**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,5
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,3
SINI-MEDIK	0,4
PAUL HARTMANN	1

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,7
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,5
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,2
SINI-MEDIK	0,3
PAUL HARTMANN	1

A.4 Tipologia e settaggio di allarmi visivi e sonori (prova d'uso) - Peso: 3 - Criterio: Q1

**Dott. Marchelli**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	1
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,1
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,4
ZUCCATO	0,1
SINI-MEDIK	0,1
PAUL HARTMANN	1

**Dott. Massone**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,1
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,4
ZUCCATO	0,1
SINI-MEDIK	0,1
PAUL HARTMANN	1

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,7
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,1
EUROSET	1
SIAD HEALTHCARE	0,4
ZUCCATO	0,1
SINI-MEDIK	0,1
PAUL HARTMANN	1

A.5 Presenza di un sistema di protezione da accidentali alterazioni dei settaggi dell'apparecchio - Peso: 7 - Criterio: Q6

WALDNER	2
SMITH&NEPHEW	2
LOHMANN&RAUSCHER	2
MEDI-H-ART	2
EUROSET	2
SIAD HEALTHCARE	2
ZUCCATO	2
SINI-MEDIK	2
PAUL HARTMANN	2

A.6 Visualizzazione dello stato del funzionamento

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0
LOHMANN&RAUSCHER	0
MEDI-H-ART	0
EUROSET	1

*Handwritten signature: Paul R*

# ALLEGATO 2 (LOTTO 2)

Peso: 1 Criterio: Q5		
	SIAD HEALTHCARE	0
	ZUCCATO	0
	SINI-MEDIK	1
	PAUL HARTMANN	0

	Autonomia in ore	Coeff.	Punteggio
A.7 Autonomia in ore dalla centrale elettrica. Peso: 2 Criterio: Q3	WALDNER	0,286	0,571
	SMITH&NEPHEW	0,714	1,429
	LOHMANN&RAUSCHER	0,000	0,000
	MEDI-H-ART	1,000	2,000
	EUROSET	0,286	0,571
	SIAD HEALTHCARE	0,143	0,286
	ZUCCATO	1,000	2,000
	SINI-MEDIK	0,000	0,000
	PAUL HARTMANN	0,429	0,857

A.8 Rumorosità (prova di uso) Peso: 2 Criterio: Q1	WALDNER	0,8
	SMITH&NEPHEW	0,8
	LOHMANN&RAUSCHER	0,8
	MEDI-H-ART	0,8
	EUROSET	0,8
	SIAD HEALTHCARE	0,8
	ZUCCATO	0,6
	SINI-MEDIK	0,7
	PAUL HARTMANN	1

**Dott. Massone**

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,9
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,5
SINI-MEDIK	0,8
PAUL HARTMANN	1

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	0,8
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,5
SINI-MEDIK	0,8
PAUL HARTMANN	1

	Capacità in ml	Coeff.	Punteggio
A.9 Capacità del contenitore di raccolta dei fluidi (ml) Peso: 3 Criterio: Q3	WALDNER	0,789	2,348
	SMITH&NEPHEW	0,565	1,696
	LOHMANN&RAUSCHER	0,789	2,348
	MEDI-H-ART	0,293	0,747
	EUROSET	0,073	0,228
	SIAD HEALTHCARE	0,891	2,674
	ZUCCATO	1,000	3,000
	SINI-MEDIK	0,789	2,348
	PAUL HARTMANN	0,565	1,696

A.10 Semplicità di sostituzione del contenitore di raccolta dei fluidi (prova di uso) Peso: 3 Criterio: Q1	WALDNER	0,9
	SMITH&NEPHEW	0,7
	LOHMANN&RAUSCHER	0,8
	MEDI-H-ART	0,9
	EUROSET	0,9
	SIAD HEALTHCARE	0,6
	ZUCCATO	0,5
	SINI-MEDIK	0,7
	PAUL HARTMANN	0,7

**Dott. Massone**

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,6
LOHMANN&RAUSCHER	0,7
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,9
SIAD HEALTHCARE	0,5
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,8
PAUL HARTMANN	0,6

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,6
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,4
SINI-MEDIK	0,6
PAUL HARTMANN	0,7

	Gamma	
B.1 Gamma formato e caratteristiche delle medicazioni. Peso: 4 Criterio: Q3	WALDNER	16
	SMITH&NEPHEW	7
	LOHMANN&RAUSCHER	3
	MEDI-H-ART	3
	EUROSET	3
	SIAD HEALTHCARE	13
	ZUCCATO	5
	SINI-MEDIK	2
	PAUL HARTMANN	14

**Dott. Massone**

Coeff.
1,000
0,375
0,097
0,097
0,097
0,792
0,236
0,028
0,861

**Dott.ssa Cantello**

Punteggio
4,000
1,500
0,389
0,389
0,389
3,167
0,944
0,111
3,444

B.2 Facilità d'esecuzione della medicazione (prova di uso) Peso: 4 Criterio: Q1	WALDNER	1
	SMITH&NEPHEW	0,9
	LOHMANN&RAUSCHER	0,9
	MEDI-H-ART	0,7
	EUROSET	0,7
	SIAD HEALTHCARE	0,8
	ZUCCATO	0,7
	SINI-MEDIK	0,3
	PAUL HARTMANN	1

**Dott. Massone**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,3
PAUL HARTMANN	0,9

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,7
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,2
PAUL HARTMANN	0,9

# ALLEGATO 2 (LOTTO 2)

B.3 Conformità della medicazione alla fertilità (Pesa: 3) Criterio: Q1	WALDNER	1
	SMITH&NEPHEW	0,9
	LOHMANN&RAUSCHER	1
	MEDI-H-ART	0,6
	EUROSET	0,7
	SIAD HEALTHCARE	0,8
	ZUCCATO	0,7
	SINI-MEDIK	0,3
	PAUL HARTMANN	1

Dott. Marchelli

B.4 Semplicità di gestione del drenaggio (prova d'uso) Pesa: 4 Criterio: Q1	WALDNER	1
	SMITH&NEPHEW	0,9
	LOHMANN&RAUSCHER	0,8
	MEDI-H-ART	0,5
	EUROSET	0,5
	SIAD HEALTHCARE	0,6
	ZUCCATO	0,7
	SINI-MEDIK	0,4
	PAUL HARTMANN	1

Dott. Marchelli

B.5 Composizione e gestione del kit di medicazione Pesa: 4 Criterio: Q1	WALDNER	1
	SMITH&NEPHEW	0,8
	LOHMANN&RAUSCHER	0,9
	MEDI-H-ART	0,6
	EUROSET	0,7
	SIAD HEALTHCARE	0,8
	ZUCCATO	0,7
	SINI-MEDIK	0,3
	PAUL HARTMANN	1

Dott. Marchelli

C. Assistenza e formazione Pesa: 5 Criterio: Q1	WALDNER	0,9
	SMITH&NEPHEW	0,9
	LOHMANN&RAUSCHER	1
	MEDI-H-ART	0,7
	EUROSET	0,7
	SIAD HEALTHCARE	0,8
	ZUCCATO	0,7
	SINI-MEDIK	0,4
	PAUL HARTMANN	1

Dott. Marco MARCHELLI:

*Marchelli*

Dott. Antonino MASSONE:

*Massone*

Dott.ssa Carla CANTELLO:

*Canello*

DITTA	PUNTEGGIO QUALITÀ
WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI	43,329
SMITH&NEPHEW	35,662
LOHMANN&RAUSCHER	35,076
MEDI-H-ART	27,042
EUROSET	30,720
SIAD HEALTHCARE	32,948
ZUCCATO	27,808
SINI-MEDIK	21,113
PAUL HARTMANN	38,931

PUNTEGGIO RIPARAMETRATO A 60
50
44,085
40,476
31,171
36,603
38,920
32,084
24,861
41,924

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,3
PAUL HARTMANN	0,9

Dott. Massone

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,5
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,4
PAUL HARTMANN	1

Dott. Massone

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,3
PAUL HARTMANN	0,9

Dott. Massone

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,8
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,4
PAUL HARTMANN	1

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,2
PAUL HARTMANN	0,9

Dott.ssa Cantello

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,5
EUROSET	0,6
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,3
PAUL HARTMANN	1

Dott.ssa Cantello

WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,8
MEDI-H-ART	0,6
EUROSET	0,8
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,6
SINI-MEDIK	0,2
PAUL HARTMANN	0,9

Dott.ssa Cantello

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	1
MEDI-H-ART	0,7
EUROSET	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,5
SINI-MEDIK	0,3
PAUL HARTMANN	1

# ALLEGATO 3 - LOTTO 3

Sistemi per la terapia a pressione topica negativa per il trattamento delle ferite ad addome aperto

WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI
SMITH&NEPHEW
LOHMANN&RAUSCHER
SIAD HEALTHCARE
ZUCCATO
SINI-MEDIK
PAUL HARTMANN

A.1 CARATTERISTICHE DELL'APPARECCHIO		Peso	coeff	dimensioni	coeff
A.1 Dimensioni/Peso dell'apparecchio - Peso 3 Criterio Q4	WALDNER	3,35	0,300	10776,220	0,300
	SMITH&NEPHEW	3,7	0,696	14728,800	0,174
	LOHMANN&RAUSCHER	1,8	0,663	9764,300	0,153
	SIAD HEALTHCARE	0,68	1,000	787,050	
	ZUCCATO	2,2	0,533	6314,208	0,173
	SINI-MEDIK	1,1	0,874	4621,875	0,173
	PAUL HARTMANN	1,38	0,790	5168,952	0,174

media	punteggio
0,805	0,914
0,935	0,405
0,587	1,700
0,900	3,000
0,609	1,826
0,824	2,474
0,763	2,296

A.2 Tipologia e comodità dei sistemi di ancoraggio e trasporto del filtro (prova di uso) - Peso 3 Criterio Q1		
WALDNER	Dott. Marchelli	1
SMITH&NEPHEW		0,7
LOHMANN&RAUSCHER		0,7
SIAD HEALTHCARE		0,6
ZUCCATO		0,7
SINI-MEDIK		0,8
PAUL HARTMANN		0,8

Dott. Massone	
WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	0,5
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,8
PAUL HARTMANN	0,8

Dott.ssa Cantello	
WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	0,7
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,8
PAUL HARTMANN	0,8

A.3 Tipologia del display, visibilità, facilità di comprensione e di utilizzo (prova di uso) - Peso 3 Criterio Q1		
WALDNER	Dott. Marchelli	1
SMITH&NEPHEW		0,8
LOHMANN&RAUSCHER		1
SIAD HEALTHCARE		0,6
ZUCCATO		0,4
SINI-MEDIK		0,3
PAUL HARTMANN		1

Dott. Massone	
WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,8
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,3
SINI-MEDIK	0,4
PAUL HARTMANN	1

Dott.ssa Cantello	
WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,7
LOHMANN&RAUSCHER	0,9
SIAD HEALTHCARE	0,6
ZUCCATO	0,2
SINI-MEDIK	0,3
PAUL HARTMANN	1

A.4 Tipologia e settaggio di allarmi, visivi e sonori (prova di uso) - Peso 3 Criterio Q4		
WALDNER	Dott. Marchelli	1
SMITH&NEPHEW		1
LOHMANN&RAUSCHER		1
SIAD HEALTHCARE		0,1
ZUCCATO		0,1
SINI-MEDIK		0,1
PAUL HARTMANN		1

Dott. Massone	
WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	0,9
LOHMANN&RAUSCHER	1
SIAD HEALTHCARE	0,2
ZUCCATO	0,1
SINI-MEDIK	0,1
PAUL HARTMANN	1

Dott.ssa Cantello	
WALDNER	1
SMITH&NEPHEW	1
LOHMANN&RAUSCHER	1
SIAD HEALTHCARE	0,2
ZUCCATO	0,1
SINI-MEDIK	0,1
PAUL HARTMANN	1

A.5 Presenza di un sistema di protezione da accidentalità alterazioni del settaggio dell'apparecchio - Peso 2 Criterio Q5		
WALDNER		2
SMITH&NEPHEW		2
LOHMANN&RAUSCHER		2
SIAD HEALTHCARE		2
ZUCCATO		2
SINI-MEDIK		2
PAUL HARTMANN		2

A.6 Visualizzazione dello storico del funzionamento - Peso 1 Criterio Q5		
WALDNER		1
SMITH&NEPHEW		0
LOHMANN&RAUSCHER		0
SIAD HEALTHCARE		0
ZUCCATO		0
SINI-MEDIK		1
PAUL HARTMANN		0

A.7 Autonomia in ore dalla fonte elettrica - Peso 2 Criterio Q3		
WALDNER		6
SMITH&NEPHEW		40
LOHMANN&RAUSCHER		10
SIAD HEALTHCARE		12
ZUCCATO		24
SINI-MEDIK		10
PAUL HARTMANN		16

Coeff
0,056
1,000
0,167
0,872
0,556
0,167
0,333

Punteggio
0,111
2,000
0,333
0,444
1,111
0,333
0,667

Dott. Marchelli	
WALDNER	0,8

Dott. Massone	
WALDNER	0,9

Dott.ssa Cantello	
WALDNER	0,8

ALLEGATO 3 - LOTTO 3

A.3.5. Removibilità (prova d'uso) Peso: 2 Criterio: Q1	SMITH&NEPHEW	0,8	SMITH&NEPHEW	0,8	SMITH&NEPHEW	0,8												
	LOHMANN&RAUSCHER	0,8	LOHMANN&RAUSCHER	0,9	LOHMANN&RAUSCHER	0,8												
	SIAD HEALTHCARE	0,8	SIAD HEALTHCARE	0,8	SIAD HEALTHCARE	0,8												
	ZUCCATO	0,6	ZUCCATO	0,5	ZUCCATO	0,5												
	SINI-MEDIK	0,7	SINI-MEDIK	0,8	SINI-MEDIK	0,8												
	PAUL HARTMANN	1	PAUL HARTMANN	1	PAUL HARTMANN	1												
<b>Dott. Marchelli</b>			<b>Dott. Massone</b>			<b>Dott.ssa Cantello</b>												
A.3.6. Capacità del contenitore di raccolta dei fluidi (ml) Peso: 3 Criterio: Q3	WALDNER	1000	WALDNER	1000	WALDNER	1000												
	SMITH&NEPHEW	800	SMITH&NEPHEW	800	SMITH&NEPHEW	800												
	LOHMANN&RAUSCHER	1000	LOHMANN&RAUSCHER	1000	LOHMANN&RAUSCHER	1000												
	SIAD HEALTHCARE	1100	SIAD HEALTHCARE	1100	SIAD HEALTHCARE	1100												
	ZUCCATO	1200	ZUCCATO	1200	ZUCCATO	1200												
	SINI-MEDIK	1000	SINI-MEDIK	1000	SINI-MEDIK	1000												
PAUL HARTMANN	800	PAUL HARTMANN	800	PAUL HARTMANN	800													
<b>Dott. Marchelli</b>			<b>Dott. Massone</b>			<b>Dott.ssa Cantello</b>												
A.4.10. Semplicità di sostituzione del contenitore di raccolta dei fluidi (prova d'uso) Peso: 3 Criterio: Q1	WALDNER	0,9	WALDNER	0,9	WALDNER	1												
	SMITH&NEPHEW	0,7	SMITH&NEPHEW	0,6	SMITH&NEPHEW	0,6												
	LOHMANN&RAUSCHER	0,8	LOHMANN&RAUSCHER	0,7	LOHMANN&RAUSCHER	0,8												
	SIAD HEALTHCARE	0,6	SIAD HEALTHCARE	0,5	SIAD HEALTHCARE	0,6												
	ZUCCATO	0,5	ZUCCATO	0,6	ZUCCATO	0,4												
	SINI-MEDIK	0,7	SINI-MEDIK	0,8	SINI-MEDIK	0,6												
PAUL HARTMANN	0,7	PAUL HARTMANN	0,6	PAUL HARTMANN	0,7													
<b>Dott. Marchelli</b>			<b>Dott. Massone</b>			<b>Dott.ssa Cantello</b>												
B.1. Caratteristiche delle medicazioni	<b>Dott. Marchelli</b>						<b>Dott. Massone</b>						<b>Dott.ssa Cantello</b>					
	B.1.1. Topologia e assortimento di medicazioni disponibili Peso: 3 Criterio: Q1	WALDNER	0,9	WALDNER	1	WALDNER	1											
		SMITH&NEPHEW	0,6	SMITH&NEPHEW	0,6	SMITH&NEPHEW	0,5											
		LOHMANN&RAUSCHER	1	LOHMANN&RAUSCHER	1	LOHMANN&RAUSCHER	1											
		SIAD HEALTHCARE	0,4	SIAD HEALTHCARE	0,4	SIAD HEALTHCARE	0,4											
		ZUCCATO	0,1	ZUCCATO	0,1	ZUCCATO	0											
SINI-MEDIK		0,1	SINI-MEDIK	0,1	SINI-MEDIK	0,1												
PAUL HARTMANN	1	PAUL HARTMANN	1	PAUL HARTMANN	0,9													
<b>Dott. Marchelli</b>			<b>Dott. Massone</b>			<b>Dott.ssa Cantello</b>												
B.2. Gamma di misure disponibili Peso: 3 Criterio: Q3	WALDNER	8	WALDNER	8	WALDNER	2.634												
	SMITH&NEPHEW	8	SMITH&NEPHEW	8	SMITH&NEPHEW	2.634												
	LOHMANN&RAUSCHER	9	LOHMANN&RAUSCHER	9	LOHMANN&RAUSCHER	3.000												
	SIAD HEALTHCARE	8	SIAD HEALTHCARE	8	SIAD HEALTHCARE	2.634												
	ZUCCATO	2	ZUCCATO	2	ZUCCATO	0.439												
	SINI-MEDIK	1	SINI-MEDIK	1	SINI-MEDIK	0.073												
PAUL HARTMANN	8	PAUL HARTMANN	8	PAUL HARTMANN	2.634													
<b>Dott. Marchelli</b>			<b>Dott. Massone</b>			<b>Dott.ssa Cantello</b>												
B.3. Facilità di esecuzione della medicazione (prova d'uso) Peso: 4 Criterio: Q1	WALDNER	0,9	WALDNER	1	WALDNER	1												
	SMITH&NEPHEW	0,6	SMITH&NEPHEW	0,6	SMITH&NEPHEW	0,5												
	LOHMANN&RAUSCHER	1	LOHMANN&RAUSCHER	1	LOHMANN&RAUSCHER	1												
	SIAD HEALTHCARE	0,4	SIAD HEALTHCARE	0,4	SIAD HEALTHCARE	0,4												
	ZUCCATO	0,1	ZUCCATO	0,1	ZUCCATO	0												
	SINI-MEDIK	0,1	SINI-MEDIK	0,1	SINI-MEDIK	0,1												
PAUL HARTMANN	1	PAUL HARTMANN	1	PAUL HARTMANN	0,9													
<b>Dott. Marchelli</b>			<b>Dott. Massone</b>			<b>Dott.ssa Cantello</b>												
B.4. Controindicazioni alla medicazione alla ferita (prova d'uso) Peso: 3 Criterio: Q1	WALDNER	0,9	WALDNER	1	WALDNER	1												
	SMITH&NEPHEW	0,6	SMITH&NEPHEW	0,6	SMITH&NEPHEW	0,5												
	LOHMANN&RAUSCHER	1	LOHMANN&RAUSCHER	1	LOHMANN&RAUSCHER	1												
	SIAD HEALTHCARE	0,4	SIAD HEALTHCARE	0,4	SIAD HEALTHCARE	0,4												
	ZUCCATO	0,1	ZUCCATO	0,1	ZUCCATO	0,1												
	SINI-MEDIK	0,1	SINI-MEDIK	0,1	SINI-MEDIK	0,1												
PAUL HARTMANN	1	PAUL HARTMANN	1	PAUL HARTMANN	1													
<b>Dott. Marchelli</b>			<b>Dott. Massone</b>			<b>Dott.ssa Cantello</b>												
B.4.1. Semplicità di gestione del drenaggio (prova d'uso) Peso: 3 Criterio: Q1	WALDNER	1	WALDNER	1	WALDNER	1												
	SMITH&NEPHEW	0,9	SMITH&NEPHEW	0,9	SMITH&NEPHEW	0,8												
	LOHMANN&RAUSCHER	0,8	LOHMANN&RAUSCHER	0,8	LOHMANN&RAUSCHER	0,8												
	SIAD HEALTHCARE	0,6	SIAD HEALTHCARE	0,6	SIAD HEALTHCARE	0,6												
	ZUCCATO	0,7	ZUCCATO	0,6	ZUCCATO	0,6												
	SINI-MEDIK	0,3	SINI-MEDIK	0,4	SINI-MEDIK	0,3												
PAUL HARTMANN	1	PAUL HARTMANN	1	PAUL HARTMANN	1													
<b>Dott. Marchelli</b>			<b>Dott. Massone</b>			<b>Dott.ssa Cantello</b>												
B.4.2. Composizione e gestione del fluido di medicazione Peso: 4 Criterio: Q1	WALDNER	0,9	WALDNER	0,9	WALDNER	0,9												
	SMITH&NEPHEW	0,9	SMITH&NEPHEW	0,9	SMITH&NEPHEW	0,9												
	LOHMANN&RAUSCHER	1	LOHMANN&RAUSCHER	1	LOHMANN&RAUSCHER	1												
	SIAD HEALTHCARE	0,5	SIAD HEALTHCARE	0,5	SIAD HEALTHCARE	0,4												
	ZUCCATO	0,6	ZUCCATO	0,7	ZUCCATO	0,4												
	SINI-MEDIK	0,5	SINI-MEDIK	0,5	SINI-MEDIK	0,4												

0,6

*[Handwritten signature]*  
*[Handwritten initials]*  
*[Handwritten initials]*

**ALLEGATO 3 - LOTTO 3**

	PAUL HARTMANN	0,9	PAUL HARTMANN	0,9	PAUL HARTMANN	0,9
--	---------------	-----	---------------	-----	---------------	-----

**Dott. Marchelli**

C. ASSISVOTZ & FORMAZIONE Reso - S. G. (10/10/01)	WALDNER	0,9
	SMITH&NEPHEW	1
	LOHMANN&RAUSCHER	1
	SIAD HEALTHCARE	0,8
	ZUCCATO	0,7
	SINI-MEDIK	0,4
	PAUL HARTMANN	1

**Dott. Massone**

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	1
LOHMANN&RAUSCHER	1
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,7
SINI-MEDIK	0,4
PAUL HARTMANN	1

**Dott.ssa Cantello**

WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	1
LOHMANN&RAUSCHER	1
SIAD HEALTHCARE	0,8
ZUCCATO	0,5
SINI-MEDIK	0,3
PAUL HARTMANN	1

DITTE	PUNTEGGIO QUALITA'
WALDNER	43,335
SMITH&NEPHEW	37,428
LOHMANN&RAUSCHER	41,907
SIAD HEALTHCARE	30,438
ZUCCATO	24,184
SINI-MEDIK	21,903
PAUL HARTMANN	42,926

PUNTEGGIO RIPARAMETRATO A 50	
	50
	43,184
	49,352
	35,119
	27,909
	25,272
	48,528

Dott. Marco MARCHELLI:

*Marchelli*

Dott. Antonino MASSONE:

*Massone*

Dott.ssa Carla CANTELLO

*Cantello*

# ALLEGATO 4 - LOTTO 5

**Sistema monopaziente e monouso a pressione topica negativa per il trattamento delle suture chirurgiche chiuse, piccole lesioni da innesto e del sito di innesto nel post-operatorio**

WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI
SMITH&NEPHEW
ZUCCATO

**A. SEMPLICITÀ DI UTILIZZO**

Dott. Marchelli		
A.1 Presenza di attensione interfacciale durante il processo di uso. Peso: 5. Criterio: Q1	WALDNER	0,3
	SMITH&NEPHEW	1
	ZUCCATO	0,5

Dott. Massone	
WALDNER	0,3
SMITH&NEPHEW	1
ZUCCATO	0,5

Dott.ssa Cantello	
WALDNER	0,3
SMITH&NEPHEW	1
ZUCCATO	0,5

Dott. Marchelli		
A.2 Presenza di appiccata di allarmi (prova di uso). Peso: 5. Criterio: Q1	WALDNER	0
	SMITH&NEPHEW	1
	ZUCCATO	0

Dott. Massone	
WALDNER	0
SMITH&NEPHEW	1
ZUCCATO	0

Dott.ssa Cantello	
WALDNER	0
SMITH&NEPHEW	1
ZUCCATO	0

**B. PORTABILITÀ**

Dott. Marchelli		
B.1 Peso >= 200 gr. 0 punti. 100 gr. < 200 gr. 5 punti. < 100 gr. < 10 punti. Peso: max 10. Criterio: Q1	WALDNER	72
	SMITH&NEPHEW	120
	ZUCCATO	66

Punteggio	
10	
5	
0	

Dott. Marchelli		
B.2 Facilmente indossabile (dimensioni, ingombro, tipologia di ancoraggio) (prova di uso). Peso: 10. Criterio: Q1	WALDNER	0,8
	SMITH&NEPHEW	1
	ZUCCATO	0,8

Dott. Massone	
WALDNER	0,8
SMITH&NEPHEW	1
ZUCCATO	0,8

Dott.ssa Cantello	
WALDNER	0,7
SMITH&NEPHEW	1
ZUCCATO	0,7

**C. CARATTERISTICHE MEDICAZIONE**

Dott. Marchelli		
C.1 Consumo medicazione (la settimana: 10 punti. Ogni 3 giorni: 8 punti. Ogni giorno: 0 punti) (prova di uso). Peso: max 10. Criterio: Q1	WALDNER	2
	SMITH&NEPHEW	1
	ZUCCATO	2

Punteggio	
2	
1	
0	

Dott. Marchelli		
C.2 Disponibilità in misura delle medicazioni. Peso: 5. Criterio: Q1	WALDNER	1
	SMITH&NEPHEW	8
	ZUCCATO	7

Punteggio	
0,139	
5,000	
4,306	

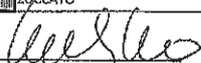
0,0 valore a base 8

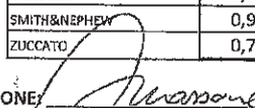
**D. Assistenza tecnica e formazione**

Dott. Marchelli		
D. Assistenza tecnica e formazione. Peso: 15. Criterio: Q1	WALDNER	0,9
	SMITH&NEPHEW	0,9
	ZUCCATO	0,7

Dott. Massone	
WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,9
ZUCCATO	0,7

Dott.ssa Cantello	
WALDNER	0,9
SMITH&NEPHEW	0,9
ZUCCATO	0,5

Dott. Marco MARCHELLI: 

Dott. Antonino MASSONE: 

Dott.ssa Carla CANTELLO: 

DITTA	PUNTEGGIO QUALITÀ
WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI	30,306
SMITH&NEPHEW	45,000
ZUCCATO	33,991

PUNTEGGIO RIPARAMETRATO A 50	
	33,673
	50,000
	37,767

Dirigente Responsabile:

Dott. Gian Paolo ALASSIO

Referente:

Dott.ssa Tiziana TAZZOLI - tel. 010/548-8553  
e-mail: tiziana.tazzoli@regione.liguria.it

**Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs. n. 163/2006,  
per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle  
AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria  
per un periodo di anni due (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)  
Lotti n. 5 - N. gara: 6159576**

**Settima riservata della Commissione Giudicatrice**

**9 maggio 2016**

Il giorno 09.05.2016, alle ore 9.30 presso la Sala riunioni dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, si è riunita la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata, ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/2006, con determinazione n. 281 del 01.12.2015 per la valutazione delle apparecchiature e del relativo materiale di consumo offerti in gara dalle Ditte partecipanti. Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Cognome	Nome	Struttura	
MARCHELLI	Dott. Marco	ASL 3 Genovese	in qualità di Presidente
MASSONE	Dott. Antonio	ASL 2 Savonese	in qualità di Componente
CANTELLO	Dott.ssa Carla	E.O. Ospedali Galliera	in qualità di Componente

E' presente per la Centrale Acquisti la Dott.ssa Tiziana Tazzoli che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La Commissione Giudicatrice riprende le valutazioni relativamente ai lotti 1 e 2 (apparecchio fisso e portatile). L'attribuzione dei punteggi di qualità viene riepilogata in una tabella formato excel che verrà allegata al verbale conclusivo dei lavori della Commissione Giudicatrice.

La Commissione riprende a valutare i parametri di qualità relativamente alla Ditta Lohmann&Rauscher. In riferimento al parametro A.10 (semplicità di sostituzione del canister) la Commissione rileva che in relazione al canister dell'apparecchio del portatile vengono riscontrate ottime caratteristiche, unica criticità rilevata è la mancanza del clamp di sicurezza.. Mentre in relazione al canister dell'apparecchio fisso la Commissione rileva che il canister non risulta dotato di particolari sistemi di sicurezza (es. valvola antireflusso, sigillamento del canister). Buono il sistema di drenaggio (parametro B.5). Il tubo di collegamento presenta la clamp garantendo la sicurezza in caso di distacco accidentale impedendo lo sversamento accidentale dei fluidi rimasti dentro il tubo. Per quanto riguarda le medicazioni (Parametri B.3, B.4) la Commissione rileva l'ottima qualità delle medicazioni per materiale di composizione, tipologia e adattabilità alla ferita. Si rileva la mancanza in assortimento di medicazioni preconfigurate che potrebbe impattare sulla facilità di adattamento della medicazione alla ferita. Relativamente alla composizione del kit (parametro B.6) si rileva la buona composizione del kit e si sottolinea la presenza in dotazione del telo sterile.

Relativamente al prodotto offerto dalla Società Waldner si rileva ottimo sistema del canister e del sistema di drenaggio dotato di sistema luer lock e clamp di chiusura del tubo che assicura l'ottima sicurezza del sistema. Relativamente alle medicazioni (parametri B.3) la Commissione sottolinea come unica criticità la mancanza di un drenaggio specifico da utilizzare con il filler in garza. Ottima la composizione del kit di medicazione (parametro B.6) in quanto facilita l'utilizzo anche parziale della strumentazione ove necessario.

Relativamente al parametro della gamma di medicazioni disponibili (parametro B.2 per il Lotto 1 e B.1 per il Lotto 2) la Commissione riporta i dati sulle medicazioni risultanti dall'offerta tecnica presentata dalle Ditte concorrenti ai fini dell'attribuzione del punteggio secondo quanto previsto dal capitolato e dal disciplinare di gara.

La Commissione passa, quindi, a valutare per tutte le Ditte il parametro C relativo all'Assistenza e Formazione (parametro C). La Commissione esamina con attenzione i piani formativi e la relazione sull'assistenza tecnica prodotta dalle Ditte nella documentazione, tenuto conto anche della presentazione effettuata dal personale specializzato delle ditte alla prova pratica del 14 marzo 2016.

Relativamente alla Società Smith&Nephew il piano formativo risulta ben strutturato e organizzato, apprezzata l'articolazione in sessioni dedicate a specifici argomenti (es, base, gestione addome e ferite chirurgiche). Relativamente al piano di assistenza risulta conforme a quanto richiesto in capitolato. Relativamente all'offerta formativa della Società Eurosets la Commissione riscontra che è conforme a quanto richiesto dal capitolato ma risulta essenziale, senza migliorie rispetto a quanto chiesto dal capitolato. In particolare si evidenzia che il secondo ciclo di corsi viene proposto sotto forma di partecipazione a "congressi" organizzati dalla Società e non viene proposto un corso con contenuti avanzati.

Anche il piano di assistenza risulta conforme a quanto prescritto dal capitolato negli elementi essenziali senza particolari migliorie.

Relativamente all'offerta formativa e di assistenza proposta dalla società Siad Healthcare la Commissione rileva buona la struttura del piano formativo con migliorie (presenza di macchinari in stand by), relativamente all'assistenza la Commissione riscontra la conformità con quanto prescritto dal capitolato senza migliorie.

Relativamente all'offerta formativa della Ditta Medi-H-Art la Commissione rileva la conformità a quanto richiesto in capitolato senza particolari migliorie, relativamente all'assistenza tecnica viene riscontrata la conformità a quanto prescritto dal capitolato.

Relativamente all'offerta formativa della Società Sini-Medik si evidenzia una proposta molto scarsa, poco dettagliata, non di tipo "avanzato", non si riscontra alcun tipo di miglioria. In particolare la Commissione rileva la criticità per cui il piano formativo prevede solo due "presenze" dello Specialist all'anno presso le strutture di utilizzazione delle apparecchiature e poi un'assistenza di tipo "telefonico". Relativamente all'assistenza tecnica la Commissione riscontra l'essenzialità della proposta rispetto a quanto richiesto dal capitolato, senza migliorie. Inoltre la Commissione rileva la criticità dell'approccio prevalentemente di tipo "telefonico" alla soluzione dei problemi e/o all'assistenza. Relativamente all'offerta formativa della Società Zuccato si riscontra la conformità a quanto richiesto dal capitolato senza ulteriori migliorie. Relativamente all'assistenza tecnica si rileva la conformità a quanto previsto dal capitolato senza alcuna miglioria. Relativamente all'assistenza tecnica post-vendita proposta dalla Società Lohmann&Rauscher si evidenzia un'offerta molto ben strutturata, dettagliata ed in particolare la Commissione rileva la miglioria relativa al Lotto 2 – sub lotto b) service giornaliero (stand by di un'apparecchio fisso e uno portatile in ciascuna struttura). Un'altra miglioria molto apprezzata è il sistema software dedicato per la personalizzazione della gestione della fornitura. Relativamente all'offerta formativa la Commissione rileva buona proposta formativa, ben strutturata ed esaustiva con presenza significativa dell'application specialist.

Relativamente all'offerta formativa della Società Waldner la Commissione rileva buon piano formativo, ben strutturato con garanzia dell'assistenza dello specialist fino alla completa autonomia degli utilizzatori. L'assistenza tecnica post vendita è conforme ai criteri previsti dal capitolato.

Relativamente alla proposta formativa della Società Paul Hartmann la Commissione ritiene che sia ben strutturata ed esaustiva. Relativamente all'assistenza tecnica post vendita si evidenzia il riscontro con quanto richiesto in capitolato. Molto apprezzato dalla Commissione anche l'intervento tecnico anche al domicilio del paziente.

La Commissione passa, quindi, a valutare i parametri di qualità del Lotto 3. La Commissione da preliminarmente atto che le apparecchiature presentate dalle Ditte partecipanti al Lotto 3 sono le stesse proposte in relazione al sistema "fisso" richiesto per i Lotti 1 e 2 ed in particolare:

- Società Waldner: apparecchio ULTA
- Società Lohmann&Rauscher apparecchio SUPRASORB CNP1
- Società Smith&Nephew apparecchio RENASYS EZ MAX/PLUS
- Società Sini-Medik apparecchio EXSUDEX XL
- Società Siad Healthcare apparecchio GENADYNE XLR8
- Società Zuccato apparecchio VENTURI AVANTI
- Società Paul Hartmann apparecchio VIVANO TEC

Pertanto la Commissione ritiene coerentemente di confermare le valutazioni di qualità già espresse relativamente ai parametri A.3, A.5, A.6, A.8, A.10, B.5. Mentre sono valutati ex novo in funzione della destinazione d'uso dell'apparecchio (addome aperto) i parametri di qualità di cui ai punti A.1, A.2, A.4, A.7, A.9, B.1, B.2, B.3, B.4, B.6, C

In particolare, relativamente al parametro A.4 (tipologia e settaggio di allarmi visivi e sonori) la Commissione valuta l'offerta della società Siad Healthcare in senso peggiorativo rispetto alla valutazione assegnata allo

stesso parametro nei Lotti 1 e 2 in quanto l'attivazione dell'allarme di ostruzione dopo 10 minuti dal clampaggio del tubo è ritenuta più grave nel caso di utilizzo dell'apparecchiatura per il trattamento di ferite ad addome aperto in quanto potrebbe compromettere la salute del paziente.

La Commissione passa quindi a valutare il consumabile relativo al Lotto 3.

Relativamente al parametro B.1 (Tipologia e assortimento delle medicazioni) la Commissione rileva quanto segue:

- società Sini-Medik: il foglio di protezione dei visceri ha dimensioni non adeguate al trattamento dell'addome aperto configurandosi la necessità di suturare insieme due o più fogli. Questa manovra implica la perdita di tempo da parte dell'operatore nel trattamento di un paziente critico in sala operatoria. Inoltre il foglio di protezione non trasmette la pressione negativa e non è aspirante in quanto silconico.
- Società Zuccato: il foglio di protezione dei visceri presenta dimensioni non adeguate alla gestione dell'addome aperto. La composizione del foglio, inoltre, risulta molto fragile. In prova pratica, infatti, simulando la necessità di tagliarlo per adattarlo ad alcune strutture anatomiche intra-addominali, si è frammentato. Il foglio, inoltre, non è aspirante.
- Società Siad Healthcare: il telo di protezione dei visceri presenta una struttura c.d. "a ragno" caratterizzata dalla presenza di "raggi" di schiuma che però alla prova di taglio/posizionamento/adattamento effettuata dalla Commissione risultano facilmente sfilabili con il rischio di "sconfinamento" in addome. Inoltre, i raggi di schiuma, una volta sfilati dalla sede di posizionamento, risultano difficilmente reinseribili. Il telo, verosimilmente, grazie alla struttura a raggi è in grado di trasmettere la pressione lungo la linea fino all'estremo terminale del raggio.
- società Smith&Nephew: il foglio di protezione dei visceri è drenante perché perforato ma non è in grado di trasmettere la pressione negativa (come evidenziato anche nella scheda tecnica).

Alle ore 17:00 la Commissione chiude i lavori di valutazione e li aggiorna alla prossima seduta fissata per il 25 maggio p.v. ore 9:30.

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della regolare conservazione dei fascicoli di gara (sempre custoditi in luogo chiuso e durante le ore di ufficio sorvegliati visivamente). Il Presidente ringrazia i presenti per la collaborazione offerta e rassegna il presente verbale agli atti della Centrale.

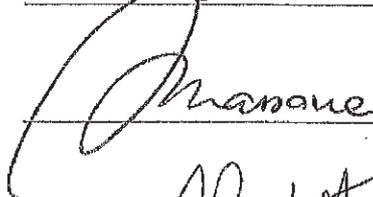
La seduta è tolta alle ore 17:15

Letto, confermato e sottoscritto.

Dott. Marco MARCHELLI  
Presidente



Dott. Antonino MASSONE  
Componente



Dott.ssa Carla CANTELLO  
Componente



Dott.ssa Tiziana TAZZOLI  
Segretario



Dirigente Responsabile: Dott. Gian Paolo ALASSIO  
Referente: Dott.ssa Tiziana TAZZOLI - tel. 010/548-8553  
e-mail: tiziana.tazzoli@regione.liguria.it

**Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs. n. 163/2006,  
per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle  
AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria  
per un periodo di anni due (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)  
Lotti n. 5 - N. gara: 6159576**

**Sesta seduta riservata della Commissione Giudicatrice**

**27 aprile**

Il giorno 27.4.2016, alle ore 9.30 presso la Sala riunioni dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, si è riunita la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata, ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/2006, con determinazione n. 281 del 01.12.2015 per la valutazione delle apparecchiature e del relativo materiale di consumo offerti in gara dalle Ditte partecipanti. Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Cognome	Nome	Struttura	
MARCHELLI	Dott. Marco	ASL 3 Genovese	in qualità di Presidente
MASSONE	Dott. Antonino	ASL 2 Savonese	in qualità di Componente
CANTELLO	Dott.ssa Carla	E.O. Ospedali Galliera	in qualità di Componente

E' presente per la Centrale Acquisti la Dott.ssa Tiziana Tazzoli che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La Commissione Giudicatrice riprende le valutazioni relativamente ai lotti 1 e 2 (apparecchio fisso e portatile). L'attribuzione dei punteggi di qualità viene riepilogata in una tabella formato excel che verrà allegata al verbale conclusivo dei lavori della Commissione Giudicatrice.

Relativamente al parametro A.5 la Commissione rileva che tutte le apparecchiature offerte presentano un sistema di protezione da alterazioni accidentali del settaggio dell'apparecchio. Relativamente al parametro A.6 (visualizzazione dello storico del funzionamento) la Commissione rileva quanto segue: Società Waldner: presente lo storico della terapia sia sull'apparecchio fisso che portatile. Per cancellare lo storico è necessario digitare un codice di sicurezza per evitare manovre improprie da parte del paziente utilizzatore. Società Smith&Nephew: lo storico è presente sull'apparecchio portatile mentre è assente sull'apparecchio fisso quindi la Commissione lo valuta come assente. Società Lohmann&Rauscher: lo storico può essere consultato con l'ausilio di personale specializzato tramite utilizzo di un codice riservato. Inoltre non indica l'orario di avvio/termine della terapia. La Commissione, pertanto, valuta tale requisito come assente. Società Medi-h-Art: l'apparecchio ha uno storico di tipo "cumulativo" sulle ore di "accensione" dell'apparecchio ma non fornisce alcuna informazione né sulla cronologia della terapia erogata né sugli eventuali allarmi scattati. La Commissione, pertanto, lo valuta come assente. Società Euroset: presenta un ottimo storico con dati molto significativi sulla terapia erogata e con possibilità di esportazione dei dati su supporto USB molto utile soprattutto nel caso di utilizzo al domicilio del paziente. La Commissione lo valuta come presente. Società Siad Healthcare: l'apparecchio consente di visualizzare solo gli allarmi scattati ma non fornisce alcuna informazione sulla cronologia della terapia per cui la Commissione lo valuta come assente. Società Zuccato: non è presente nessun tipo di storico sia sull'apparecchio fisso che portatile. Società Sini-Medik: presente ottimo storico con cronologia della terapia (data, ora, tempo di utilizzo) e possibilità di esportare tutti i dati su supporto USB. Società Paul Hartmann (solo lotto 2): è presente una memoria interna dei dati consultabile solo

contattando di volta in volta personale specializzato della Ditta per cui, non essendo fruibile direttamente dall'operatore, la Commissione valuta tale parametro come assente.

Relativamente ai parametri A.7 (autonomia in ore dalla fonte elettrica) e A.9 (Capacità del canister) la Commissione riporta i dati indicati sulle schede tecniche ai fini dell'attribuzione del punteggio relativo secondo quanto previsto dal capitolato e dal disciplinare di gara.

Relativamente al parametro A.8 (rumorosità) la Commissione rileva come tutti gli apparecchi offerti, alla prova pratica del 14 marzo, hanno evidenziato una buona rumorosità una volta attivati. L'unica criticità viene rilevata in relazione all'apparecchio offerto dalla società Zuccato in quanto nel caso in cui si verificano degli allarmi occorre tacitarli di volta in volta altrimenti continuano a suonare, il che può risultare molto fastidioso per il paziente utilizzatore.

Relativamente al Parametro A.10 (Semplicità di sostituzione del contenitore di raccolta dei fluidi) la Commissione Giudicatrice precisa che valuterà la semplicità di sostituzione del canister anche alla luce dei riflessi sulla sicurezza degli operatori e del paziente (rischio sversamento liquidi infetti, contaminazione ecc.) Relativamente al prodotto offerto dalla Ditta Zuccato (sistema fisso e portatile) la Commissione rileva che il canister risulta poco pratico e funzionale, in particolare la sostituzione del canister risulta difficoltosa con particolare riferimento al sistema di avvitaamento. Il contenitore di raccolta risulta privo di valvola antireflusso. Alla prova del riempimento del canister con acqua la Commissione riscontra che, in caso di inclinazione del canister e nonostante il buon funzionamento del gelificante, si verifica lo sversamento del liquido contenuto. Per evitare lo sversamento a tubo scollegato è necessario procedere all'occlusione del canister con apposito tappo da posizionarsi a cura dell'operatore. Relativamente al sistema di drenaggio (Parametro B5: semplicità di gestione del drenaggio) si osserva che al distacco della pellicola di protezione il sistema di fissaggio del pad si accartocchia e tende ad autoaderire. Inoltre, risulta difficile sigillare con precisione la pellicola attorno al tubo in silicone del drenaggio piatto. Si rileva, inoltre, che il diametro esterno dei tubi è di circa 5 mm, il diametro interno è di 3 mm circa, mentre il diametro dei raccordi risulta essere di circa 2,5/3 mm e quindi la Commissione ritiene la ridotta sezione li renda che facilmente ostruibili dal materiale aspirato dalla lesione. Si precisa che le misure sono state rilevate con il centimetro offerto in dotazione dalla società Zuccato. Relativamente ai parametri B3 (facilità di esecuzione della medicazione) e B4 (conformabilità della medicazione alla ferita) la Commissione rileva l'idoneità della medicazione in garza mentre la medicazione in schiuma risulta di consistenza dura, difficilmente conformabile. Nel complesso la composizione e gestione del kit di medicazione (parametro B.6) risulta buona.

La Commissione Giudicatrice passa ad esaminare il consumabile di Sini-Medik. Relativamente al parametro A.10 (semplicità di sostituzione del canister) la Commissione rileva che il canister non ha valvola antireflusso. Alla prova del riempimento del canister con acqua si attiva un'ottima gelificazione del liquido contenuto che esclude il rischio di fuoriuscita del liquido raccolto. Il canister anche capovolto non evidenzia perdita di liquido. Relativamente al parametro B.5 (semplicità di gestione del drenaggio) la Commissione rileva che il tubo di collegamento non essendo tipo luer lock o equivalente alla prova del distacco (malgrado la pressione di aggancio esercitata) si distacca facilmente, il tubo, inoltre, risulta privo di clamp con la conseguenza che in caso di distacco tutto il contenuto del tubo (liquidi aspirati) viene sversato nell'ambiente. Inoltre il diametro di ingresso del conico di raccordo è di circa 5 mm, mentre il diametro di uscita è di circa 2 mm per cui a giudizio della Commissione è molto piccolo con rischio di facile occlusione.

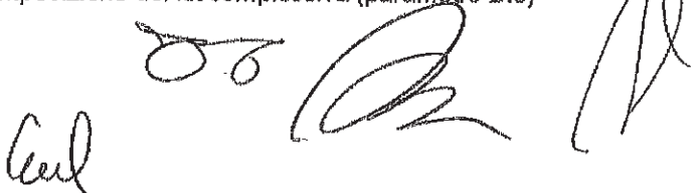
Relativamente ai parametri B.3 e B.4 (facilità di esecuzione della medicazione e conformabilità della medicazione alla ferita) la Commissione rileva che la medicazione offerta presenta varie criticità in quanto sotto aspirazione assume una conformazione a conca impossibile da gestire sotto bendaggio, con evidente rischio di rischio di decubito. Inoltre le medicazioni non hanno una buona conformabilità alla ferita soprattutto per il posizionamento su parti su determinate parti del corpo (piede, mani, zona sacrale). Il giudizio della Commissione sulle medicazioni è quindi complessivamente negativo.

La Commissione Giudicatrice passa a valutare il consumabile della Società Medi-H-Art.

Relativamente al parametro A.10 (semplicità di sostituzione del canister) la Commissione rileva che il canister risulta di facile gestione, ottima gelificazione dei liquidi raccolti, tubo dotato di clamp per evitare la fuoriuscita di liquidi rimasti nel tubo di drenaggio. Non si evidenzia reflusso dei liquidi raccolti alla prova con acqua.

Relativamente al parametro B.5 (semplicità di gestione del drenaggio) la Commissione rileva che il sistema pad-raccordo è nel complesso buono, critico invece il raccordo a y che nel corso della prova d'uso del 14 marzo si era rotto al momento del distacco.

Relativamente ai parametri B.3 e B.4 (semplicità di esecuzione della medicazione e conformabilità della medicazione) si rileva che le medicazioni sono nel complesso gestibili, leggermente duro il pad e quindi difficilmente utilizzabile sotto bendaggio. Si rileva lo scarso assortimento della tipologia delle medicazioni che impatta sulla conformabilità alla ferita e sulla composizione del kit complessiva (parametro B.6)



La Commissione alle ore 13:20 sospende i lavori per una pausa. La documentazione e la campionature esaminate vengono raccolti e custoditi fino alla ripresa dei lavori della Commissione nella stanza riunioni chiusa a chiave. I lavori della Commissione riprendono alle ore 14:00

La Commissione Giudicatrice passa alla valutazione del consumabile presentato dalla Società Eurosets. Relativamente al parametro A.10 (semplicità di sostituzione del canister) la Commissione rileva canister di facile gestione, ottima sigillazione e solidificazione dei liquidi raccolti. Alla prova del riempimento con acqua il canister non evidenzia perdita di liquido anche in caso di capovolgimento. Si evidenzia la scarsità di capienza del canister e il sistema di aggancio al corpo macchina poco incisivo.

Relativamente al parametro B.5 (semplicità di gestione drenaggio) si evidenzia ottimo pad adesivo, molto confortevole e pratico da utilizzare, doppia flangia con ottimo impatto sulla pervietà del drenaggio, tubo non clampabile. Per l'utilizzo con la garza il drenaggio risulta critico per il sistema di collegamento nel quale viene utilizzato un raccordo con diametro di 1,5 mm circa con evidenti rischi di occlusione e di pervietà del drenaggio..

Relativamente ai parametri B.3 e B.4 (semplicità di gestione della medicazione e conformabilità della medicazione alla ferita) si rileva ottima medicazione, garza disponibile sia in rotolo che in compressa. Buona la composizione e gestione complessiva del kit (parametro B.6)

La Commissione passa quindi a valutare il consumabile offerto dalla Società Hartmann (solo per il Lotto 2 in quanto la società non ha partecipato al lotto 1). Relativamente al parametro A.10 (semplicità di sostituzione del canister) si rileva che il canister non presenta valvola antireflusso ma è dotato di un sistema a sippimentazione "con tappo" che risulta molto efficace contro il rischio di reflusso. Inoltre il canister non è dotato di gelificante. Alla prova del riempimento del canister con acqua non si evidenzia sversamento di liquido, anche in caso di capovolgimento.

Relativamente al parametro B.5 (semplicità di gestione del drenaggio) la Commissione rileva la presenza di pad di ottima qualità, molto morbido quindi facilmente posizionabile anche in zone a forte rischio decubito (es. lombosacrale). Si evidenzia, altresì, la presenza di tubo a doppia via con ottima pervietà e sistema autoavante ad aria.

Relativamente ai parametri B.3 e B.4 (facilità di esecuzione della medicazione e conformabilità della medicazione alla ferita) la Commissione ritiene ottime le medicazioni. Si evidenzia la presenza del vassoio portaoggetti che valorizza la composizione del kit di medicazione.(parametro B.6).

La Commissione passa quindi ad esaminare il consumabile offerto dalla Società Siad Healthcare.

Relativamente al parametro A.10 (semplicità di sostituzione del canister) si rileva che il canister non presenta dotazione di valvola antireflusso. Il sistema solidificante, testato alla prova del riempimento del canister con acqua, non funziona in quanto il gel presente all'interno del canister non si scioglie e non solidifica. Il tubo di collegamento, anche clampato, perde il liquido rimasto all'interno.

Relativamente al parametro B.5 (semplicità di gestione del drenaggio) la Commissione rileva che il pad risulta di consistenza molto dura e rigida e di conformazione "ingombrante", quindi non posizionabile sotto il bendaggio. La sigillazione della medicazione risulta molto buona ma il film, alla rimozione, rilascia residui di colla difficilmente rimuovibili. È presente il raccordo di sicurezza tipo luer lock, molto resistente anche alla prova della trazione. Il diametro del tubo è di circa 4 mm mentre il raccordo ha un diametro di circa 3 mm per cui risulta abbastanza ridotto con rischi di pervietà.

Relativamente ai parametri B. 3 e B.4 (facilità di esecuzione della medicazione e conformabilità della medicazione alla ferita) la Commissione ritiene molto buone le medicazioni. Per la medicazione in garza la Commissione ritiene di attribuire un punteggio ridotto in quanto il pad, come sopra precisato, risulta difficilmente posizionabile sotto una fasciatura per via della struttura e conformazione. La Commissione valuta positivamente la composizione e gestione complessiva del kit di medicazione (parametro B.6).

La Commissione Giudicatrice passa quindi a valutare il consumabile della Società Smith&Nephew.

Relativamente al parametro A.10 (semplicità di sostituzione del canister) la Commissione rileva che il canister non risulta dotato di particolari sistemi di sicurezza (es. valvola antireflusso, sippimento all'interno di canister). È presente un tappo che impedisce la fuoriuscita dei liquidi raccolti. Il tubo di collegamento al canister non ha la clamp con conseguente rischio di dispersione nell'ambiente del liquido rimasto all'interno del tubo. Ottimo il sistema di gelificazione. Alla prova del riempimento del canister con acqua non si evidenzia perdita di liquido anche in caso di capovolgimento. Per il sistema fisso si evidenzia che il collegamento al canister non è di tipo luer lock o equivalente ma risulta sganciabile a pressione e quindi poco sicuro.

Relativamente al parametro B.5 (semplicità di gestione del drenaggio) la Commissione rileva la presenza di raccordo ad hoc sia per la medicazione in schiuma che per la medicazione in garza. Raccordo a y ottimo, resistente e funzionale. La sezione del tubo è di circa 1 mm di diametro, la Commissione lo ritiene piccolo con conseguente rischio di possibile ostruzione.



Relativamente ai parametri B.3 e B.4 (facilità di esecuzione della medicazione e conformabilità della medicazione alla ferita) la Commissione esprime una valutazione buona le medicazioni schiuma e garza. Si evidenzia l'assortimento limitato quanto alla tipologia di medicazione in schiuma, anche in relazione alla valutazione del parametro B.6

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della regolare conservazione dei fascicoli di gara (sempre custoditi in luogo chiuso e durante le ore di ufficio sorvegliati visivamente). La prossima seduta della Commissione Giudicatrice è fissata per il giorno 9 maggio, alle ore 9:30.

Il Presidente ringrazia i presenti per la collaborazione offerta e rassegna il presente verbale agli atti della Centrale.

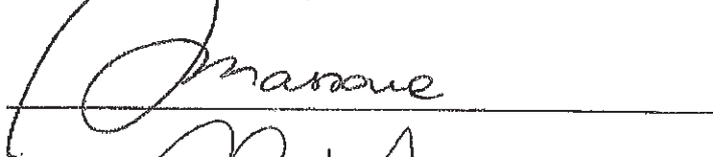
La seduta è tolta alle ore 17:00

Letto, confermato e sottoscritto.

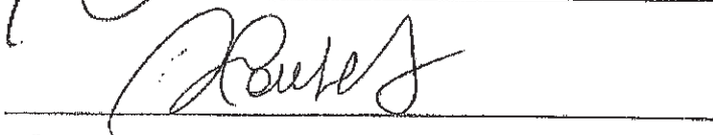
Dott. Marco MARCHELLI  
Presidente



Dott. Antonino MASSONE  
Componente



Dott.ssa Carla CANTELLO  
Componente



Dott.ssa Tiziana TAZZOLI  
Segretario



Dirigente Responsabile: Dott. Gian Paolo ALASSIO  
Referente: Dott.ssa Tiziana TAZZOLI - tel. 010/548-8653  
e-mail: tiziana.tazzoli@regione.liguria.it

**Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs. n. 163/2006,  
per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle  
AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria  
per un periodo di anni due (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)  
Lotti n. 5 - N. gara: 6159576**

**Quinta seduta riservata della Commissione Giudicatrice**

**18 aprile**

Il giorno 18.4.2016, alle ore 9.30 presso la Sala riunioni dell'ARS Liguria - Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, si è riunita la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata, ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/2006, con determinazione n. 281 del 01.12.2015 per la valutazione delle apparecchiature e del relativo materiale di consumo offerti in gara dalle Ditte partecipanti. Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Cognome	Nome	Struttura	
<b>MARCHELLI</b>	Dott. Marco	ASL 3 Genovese	in qualità di Presidente
<b>MASSONE</b>	Dott. Antonino	ASL 2 Savonese	in qualità di Componente
<b>CANTELO</b>	Dott.ssa Carla	E.O. Ospedali Galliera	in qualità di Componente

E' presente per la Centrale Acquisti la Dott.ssa Tiziana Tazzoli che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La Commissione Giudicatrice inizia le valutazioni relativamente ai lotti 1 e 2. La Commissione da preliminarmente atto che le apparecchiature offerte dalle Ditte partecipanti sia al Lotto 1 che al Lotto 2 sono le stesse:

- Società Waldner: Lotto 1 (apparecchio fisso: Ulta apparecchio portatile: ActiV.A.C.); Lotto 2 (apparecchio fisso: Ulta; apparecchio portatile: ActiVac)
- Società Lohmann&Rauscher: Lotto 1 (apparecchio fisso: Suprasorb CNP 1 apparecchio portatile: Suprasorb CNP2) Lotto 2 (apparecchio fisso: Suprasorb CNP 1 apparecchio portatile: Suprasorb CNP2)
- Società Smith&Nephew: Lotto 1 (apparecchio fisso: Renasys EZ Max/Plus apparecchio portatile: Renasys Go) Lotto 2 (apparecchio fisso: Renasys EZ Max/Plus apparecchio portatile: Renasys Go)
- Società Medi-H-Art : Lotto 1 (apparecchio fisso/portatile: VT100) Lotto 2: 1 (apparecchio fisso/portatile: VT100)
- Società Sini-Medik: Lotto 1 (apparecchio fisso: Exsudex XL apparecchio portatile: EXSUDEX XS) Lotto 2: (apparecchio fisso: Exsudex XL apparecchio portatile: EXSUDEX XS)
- Società Eusorsets: Lotto 1 (apparecchio fisso/portatile: Waterlily TS Lotto 2: apparecchio fisso/portatile Waterlily Ts)
- Società Slad Healthcare: Lotto 1 (apparecchio fisso/portatile: Genadyne XLR8) Lotto 2: (apparecchio fisso/portatile: Genadyne XLR8)
- Società Zuccato: Lotto 1 (apparecchio fisso: Venturi Avanti; apparecchio portatile: Venturi Compact) Lotto 2: (apparecchio fisso: Venturi Avanti; apparecchio portatile: Venturi Compact)

La società Paul Hartman non ha presentato offerta per il Lotto 1.

L'attribuzione dei punteggi di qualità viene riepilogata in una tabella formato excel che verrà allegata al verbale conclusivo dei lavori della Commissione Giudicatrice.

Relativamente al parametro A.1 la Commissione prende atto del peso e delle dimensioni delle apparecchiature rilevate dalle schede tecniche prodotte ai fini dell'attribuzione del punteggio relativo in relazione a quanto

previsto dal capitolato e dal disciplinare di gara. In particolare, la Commissione precisa che al fine di assicurare omogeneità di giudizio e parità di trattamento tra le concorrenti si procede ad una media dei coefficienti relativi al peso ed alle dimensioni degli apparecchi portatili (o unici nel caso in cui la Società non abbia offerto un portatile dedicato).

Parametro A.2 (tipologia e comodità di ancoraggio e trasporto dell'unità motore): Società Waldner ottimo sistema di trasporto e ancoraggio sia dell'apparecchio fisso che dell'apparecchio portatile, che può lavorare sia in verticale che orizzontale. Società Smith&Nephew: ottimo sistema di ancoraggio e trasporto sia dell'unità fissa che dell'unità portatile che può lavorare sia in verticale che in orizzontale. Società Lohmann&Rauscher: buono nel complesso il sistema di ancoraggio e trasporto dell'apparecchio sia fisso che portatile. Si rileva la criticità per cui l'apparecchio fisso può essere ancorato al letto del paziente ma non presenta un sistema per l'aggancio alla piantana portatile. L'apparecchio può lavorare anche in orizzontale. Società: Medi-H-Art: buono nel complesso il sistema di aggancio e trasporto dell'apparecchio unico. Si rileva che l'apparecchio può lavorare anche posizionato in orizzontale. Società Eurosets: il sistema di ancoraggio e trasporto dell'apparecchio è nel complesso buono. La Commissione rileva la criticità dell'ancoraggio tramite "cinghie" che risulta poco stabile. L'apparecchio può lavorare anche in orizzontale. Società Siad Healthcare: il sistema di ancoraggio e trasporto dell'apparecchio è abbastanza buono nel complesso. Si rileva che l'apparecchio non può essere ancorato alla piantana portatile e che deve lavorare posizionato in verticale. Società Zuccato: il sistema di aggancio e trasporto dell'apparecchio fisso e portatile è nel complesso buono, tuttavia si rileva che l'apparecchio (fisso e portatile) deve lavorare in posizione verticale e, quindi, non può essere reclinato. Società Sini-Medik: buono nel complesso il sistema di aggancio e trasporto dell'apparecchio sia fisso che portatile con presenza di aggancio sia per il letto del paziente che per la piantana portatile. Si rileva che l'apparecchio deve essere posizionato in verticale e non può essere reclinato. Società Paul Hartmann (solo lotto 2): buono nel complesso il sistema di ancoraggio e trasporto dell'apparecchio agganciabile sia al letto del paziente che alla piantana portatile. Si rileva, tuttavia, che l'apparecchio deve essere posizionato in verticale e non può essere reclinato altrimenti scatta l'allarme.

Parametro A.3 (Tipologia del display) si rileva quanto segue:

- relativamente all'offerta Eurosets il display è touch screen, buona visibilità e accessibilità alle funzioni del menu'. Per il prodotto offerto da Medi-H-Art il display presenta dimensioni e schermata iniziale ridotti, con navigazione nei sottomenù complessa. Relativamente al prodotto offerto da Siad Healthcare il display risulta di dimensioni ridotte (adeguate alle dimensioni dell'apparecchiatura), la schermata iniziale risulta esaustiva ma risulta complesso accedere ai sottomenù. Relativamente al prodotto offerto da Sini Medik il display risulta poco strutturato e con scarsità di informazioni sulla terapia erogata, con notevole difficoltà di impostazione delle funzioni. Relativamente al prodotto offerto dalla Società Zuccato si evidenzia che il display risulta di piccole dimensioni, scarsamente leggibile, poco intuitivo, con scarsità di informazioni in stato utilizzo. Relativamente al prodotto offerto da Lohman&Rauscher si evidenzia l'ottimo sistema di visibilità a "codice colore" che ne garantisce l'intuitività sia per gli addetti ai lavori sia per i pazienti. Menù esaustivo con cursore non touch screen. Relativamente all'offerta Smith&Nephew si evidenzia la buona funzionalità display del sistema portatile, mentre per l'apparecchio fisso è presente un display solo analogico che fornisce solo il dato della pressione erogata. Per gli altri allarmi risulta intuitivo ma non esaustivo. Relativamente al prodotto offerto dalla Ditta Waldner si rileva l'ottimo display di dimensioni molto ampie, touch screen, esaustivo, intuitivo, di facile utilizzo ed interpretazione sia per gli operatori che per gli utenti. Presenza della modalità notturna con oscuramento del display. Relativamente all'offerta della Società Paul Hartmann si evidenzia buon display, touch screen, informazioni esaustive con possibilità di determinare con un solo tocco la durata della funzione ad intermittenza della terapia.

Parametro A.4 (tipologia e settaggio degli allarmi):

- relativamente al prodotto offerto dalla società Euroset si evidenzia che gli allarmi sono esaustivi, in più fornisce allarme di conteggio timer esaurito e guasto tecnico. Tutti gli allarmi sono silenziabili. Relativamente all'offerta presentata dalla Società Medi-H-Art la tipologia e settaggio degli allarmi risultano quelli minimi richiesti dal capitolato. Inoltre, come evidenziato già nel verbale relativo alla prova d'uso delle apparecchiature svoltesi in data 14.3.2016, la Commissione ribadisce che l'allarme relativo al tubo ostruito non si era attivato al clampaggio del tubo. Relativamente al prodotto offerto da Siad Healthcare la Commissione ribadisce che alla prova del clampaggio del tubo per simulare l'ostruzione il relativo allarme si era attivato dopo circa 10 minuti, anziché dopo un minuto. Inoltre il settaggio degli allarmi risulta ridotto al minimo, alla prova d'uso si era evidenziato che gli allarmi venivano segnalati con simboli e non con descrizione con la necessità, quindi, di interpretazione delle icone. Relativamente all'offerta della società Zuccato la Commissione ribadisce che alla prova d'uso l'allarme di ostruzione accidentale del tubo (clampaggio del tubo) non si è attivato. I restanti allarmi risultano poco chiari e in caso di inclinazione dell'apparecchio scatta l'allarme. Anche relativamente al prodotto offerto dalla Società Sini-Medik la Commissione ribadisce che l'allarme di ostruzione accidentale del tubo non si è attivato alla prova del clampaggio del tubo. Relativamente al prodotto offerto dalla Società Lohman&Rauscher buon settaggio degli allarmi, si evidenzia la presenza di

indicazioni utili alla soluzione del problema rilevato.. Alla prova pratica della simulazione dell'ostruzione del tubo l'allarme è regolarmente scattato. Per il prodotto offerto dalla Società Smith&Nephew si rileva buon settaggio degli allarmi e funzionamento dell'allarme alla prova d'uso. Tuttavia la Commissione rileva che sulla scheda tecnica è presente un alert relativo alla possibile mancanza di allarmi con necessità di monitoraggio continuo del paziente. Relativamente al prodotto offerto dalla società Paul Hartmann (solo lotto 2) si evidenzia il buon settaggio degli allarmi e la funzionalità alla prova d'uso. Infine, relativamente al prodotto offerto dalla società Waldner si rileva ottimo settaggio degli allarmi, presenti ulteriori oltre a quelli richiesti in capitolato, attivazione tempestiva dell'allarme ostruzione accidentale tubo simulata alla prova d'uso.

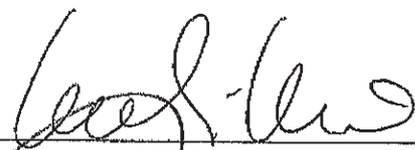
In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della regolare conservazione dei fascicoli di gara (sempre custoditi in luogo chiuso e durante le ore di ufficio sorvegliati visivamente). La prossima seduta della Commissione Giudicatrice è fissata per il giorno 27 aprile, alle ore 9:30.

Il Presidente ringrazia i presenti per la collaborazione offerta e rassegna il presente verbale agli atti della Centrale.

La seduta è tolta alle ore 13:00

Letto, confermato e sottoscritto.

Dott. Marco MARCHELLI  
Presidente



---

Dott. Antonino MASSONE  
Componente



---

Dott.ssa Carla CANTELLO  
Componente



---

Dott.ssa Tiziana TAZZOLI  
Segretario



---

Dirigente Responsabile: Dott. Gian Paolo ALASSIO  
 Referente: Dott.ssa Tiziana TAZZOLI - tel. 010/548-8583  
 e-mail: [tiziana.tazzoli@regione.liguria.it](mailto:tiziana.tazzoli@regione.liguria.it)

**Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs. n. 163/2006,  
 per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle  
 AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria  
 per un periodo di anni due (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)  
 Lotti n. 5 - N. gara: 6159576**

**Quarta seduta riservata della Commissione Giudicatrice**

**21 marzo 2016**

Il giorno 21.03.2016, alle ore 9.30 presso la Sala riunioni dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, si è riunita la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata, ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/2006, con determinazione n. 281 del 01.12.2015 per la valutazione delle apparecchiature e del relativo materiale di consumo offerti in gara dalle Ditte partecipanti. Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

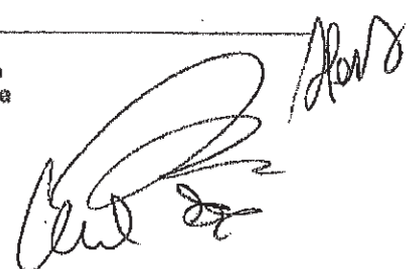
Cognome	Nome	Struttura	
MARCHELLI	Dott. Marco	ASL 3 Genovese	in qualità di Presidente
MASSONE	Dott. Antonino	ASL 2 Savonese	in qualità di Componente
CANTELLO	Dott.ssa Carla	E.O. Ospedali Galliera	in qualità di Componente

E' presente per la Centrale Acquisti la Dott.ssa Tiziana Tazzoli che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

In apertura di seduta il Presidente procede alla lettura del verbale relativo alla precedente seduta del 14.03.2016 relativo alla dimostrazione pratica delle apparecchiature offerte. Si fa anche presente che la Ditta Waldner ha erroneamente lasciato in deposito le apparecchiature relative alla dimostrazione e pertanto verrà invitata a ritirarle presso il magazzino della Centrale di Acquisto in quanto era stato chiarito che ciascuna delle Ditte partecipanti dovesse lasciare in deposito solo un kit di consumabile per le ulteriori valutazioni riservate alla Commissione.

La Commissione Giudicatrice comincia quindi le valutazioni e la relativa attribuzione dei punteggi relativi ai parametri A.1, A.2, A.5, A.6, A.7, A.8, A.9, B.2 indicati nel Capitolato Tecnico di gara relativamente ai Lotti 1 e 2. L'attribuzione dei punteggi è sintetizzata in una tabella riepilogativa su file excel che verrà allegata, una volta completata dalla Commissione Giudicatrice, al verbale della seduta conclusiva dei lavori della Commissione Giudicatrice.

Alle ore 14:00, per un impedimento imprevisto occorso al Dott. Antonino Massone, la Commissione Giudicatrice decide di aggiornare i lavori della seduta.



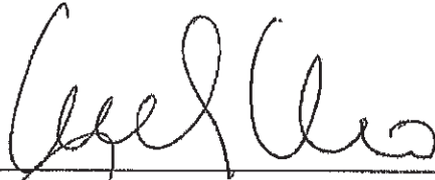
In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della regolare conservazione dei fascicoli di gara (sempre custoditi in luogo chiuso e durante le ore di ufficio sorvegliati visivamente). La prossima seduta della Commissione Giudicatrice è fissata per il giorno 21 marzo, alle ore 9:30.

Il Presidente ringrazia i presenti per la collaborazione offerta e rassegna il presente verbale agli atti della Centrale.

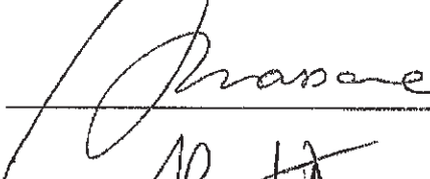
La seduta è tolta alle ore 14:30

Letto, confermato e sottoscritto.

Dott. Marco MARCHELLI  
Presidente



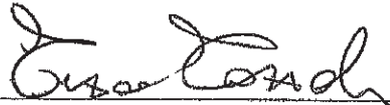
Dott. Antonino MASSONE  
Componente



Dott.ssa Carla CANTELLO  
Componente



Dott.ssa Tiziana TAZZOLI  
Segretario



Dirigente Responsabile: Dott. Gian Paolo ALASSIO  
Referente: Dott.ssa Tiziana TAZZOLI - tel. 010/548-8553  
e-mail: [tiziana.tazzoli@regione.liguria.it](mailto:tiziana.tazzoli@regione.liguria.it)

**Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs. n. 163/2006,  
per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle  
AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria  
per un periodo di anni due (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)  
Lotti n. 5 - N. gara: 6159576**

**Terza seduta riservata della Commissione Giudicatrice**

**14 marzo 2016**

Il giorno 14.03.2016, alle ore 9.45 presso la Sala riunioni dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, si è riunita la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata, ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/2006, con determinazione n. 281 del 01.12.2015 per la prova d'uso delle apparecchiature e del relativo materiale di consumo offerti in gara dalle Ditte partecipanti. Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Cognome	Nome	Struttura	
MARCHELLI	Dott. Marco	ASL 3 Genovese	in qualità di Presidente
MASSONE	Dott. Antonino	ASL 2 Savonese	in qualità di Componente
CANTELO	Dott.ssa Carla	E.O. Ospedali Galliera	in qualità di Componente

E' presente per la Centrale Acquisti la Dott.ssa Tiziana Tazzoli che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

In apertura dei lavori il Presidente della Commissione Giudicatrice dà atto che con note prot. n. 2039, 2045, 2049, 2055, 2056, 2057, 2058, 2059 del 24.2.2016 la Centrale di Acquisto ha provveduto a comunicare alle Ditte partecipanti (rispettivamente Waldner Tecnologie Medicali, Zuccato HC, Smith&Nephew, Medi-H-Art, Paul Hartmann, Lohmann&Rauscher, Eurosets, Siad Healthcare, Sini-Medik) il calendario della prova d'uso come deciso dalla Commissione Giudicatrice nella precedente seduta del 22.2.2016 (vedi all. 4 al verbale del 22.2.2016).

Per tutte le Ditte il Presidente della Commissione Giudicatrice procederà a simulare una medicazione.

La prova d'uso ha inizio alle ore 9:45 con la Ditta Waldner Tecnologie Medicali per la quale sono presenti i Sig.ri Alessandro GIROTTO, Fabio TOSCANO e la Dott.ssa Laura OGGIANI in qualità di Application Specialist. Secondo quanto deciso dalla Commissione Giudicatrice ed indicato nella lettera di convocazione, la Ditta Waldner, partecipando a tutti e 5 i lotti in gara, ha a disposizione 50 minuti per la presentazione (10

## Centrale Regionale di Acquisto

minuti per lotto), salvo ulteriori approfondimenti ritenuti necessari dalla Commissione Giudicatrice. La Commissione Giudicatrice rileva preliminarmente che le apparecchiature ed il materiale di consumo esibiti in prova corrispondono a quelli indicati nelle schede tecniche presentate per ciascun lotto di partecipazione. La Commissione Giudicatrice, effettuate le valutazioni e la simulazione di medicazione, rileva relativamente al Lotto 5 (sistema portatile monouso e monopaziente per la gestione delle suture chirurgiche, delle piccole lesioni cutanee, del sito di prelievo cutaneo per innesto e del sito di innesto cutaneo nel post operatorio) che la medicazione offerta è disponibile in una sola misura (18x18) e non è ritagliabile. Relativamente ai Lotti 1, 2, 3 e 4 la Commissione Giudicatrice rileva che l'apparecchiatura ed il consumabile presentati dalla Ditta Waldner risultano idonei rispetto e presentano un ottimo livello di qualità rispetto alle caratteristiche indicate nel Capitolato Tecnico di gara. La prova d'uso della Società Waldner Technologie Medicali termina alle ore 10:35.

Viene quindi invitata alla dimostrazione pratica la Ditta Zuccato HC che partecipa ai lotti 1, 2, 3 e 5 ed ha pertanto a disposizione 40 minuti (10 minuti a Lotto). Per la Ditta Zuccato HC sono presenti i Sig.ri Emiliano LOVATO, Edoardo Giacinto CIGLIUTTI ed il Sig. Massimiliano L'ACQUA in qualità di Application Specialist. La prova d'uso ha inizio alle ore 10:45.

La Commissione Giudicatrice verifica preliminarmente che l'apparecchiatura ed il relativo materiale di consumo esibiti in prova corrispondono a quanto indicato nelle schede tecniche presentate per ciascun lotto di partecipazione.

La Commissione Giudicatrice, effettuate le valutazioni e la simulazione di medicazione rileva che il tempo di attivazione degli allarmi richiesti dal Capitolato Tecnico (ostruzione tubo, perdita aria ecc.) è di circa 5 minuti. Tuttavia alla prova del "clampaggio" del tubo di drenaggio per simulare l'ostruzione accidentale si evidenzia che l'allarme non si attiva. L'apparecchiatura non ha la possibilità di visualizzazione dello storico della terapia erogata.

Relativamente al kit di medicazione offerto per il Lotto 3 (addome aperto) la Commissione Giudicatrice rileva che il telo di copertura e protezione delle viscere risulta di dimensioni molto ridotte con evidente difficoltà di utilizzo su addomi di dimensioni medie o superiori, inoltre il materiale di composizione del foglio protettivo risulta molto fragile, alla prova del taglio si lacera in frammenti. Relativamente al Lotto 5 la Commissione Giudicatrice rileva l'idoneità del prodotto offerto rispetto alle specifiche indicate nel Capitolato Tecnico di gara. La prova d'uso della Ditta Zuccato HC termina alle ore 11:40.

Alle ore 11:50 ha inizio la prova d'uso della Ditta Smith&Nephew per la quale sono presenti la Sig.ra Elena GANDINI, la Sig.ra Federica BERTA ed il Sig. Sergio BONELLI in qualità di Application Specialist. La Ditta Smith&Nephew partecipa ai lotti 1, 2, 3 e 5. Ed ha pertanto a disposizione 40 minuti (10 minuti per lotto), salvo ulteriori approfondimenti ritenuti necessari dalla Commissione Giudicatrice. La Commissione Giudicatrice verifica preliminarmente che l'apparecchiatura ed il relativo materiale di consumo esibiti in prova corrispondono a quanto indicato nelle schede tecniche presentate per ciascun lotto di partecipazione.

La Commissione Giudicatrice chiede chiarimenti in merito all'Avviso di Sicurezza pubblicato sul sito del Ministero della Salute (allegato 2 al verbale della seduta riservata del 22.2.2016). Lo Specialist della Ditta Smith&Nephew precisa che l'avviso non è relativo ad un difetto di funzionamento dell'apparecchio offerto ma ad una semplice informativa ritenuta doverosa in merito al normale monitoraggio sull'utilizzo della pressione topica negativa in quanto, come tutte le applicazioni cliniche, può avere delle controindicazioni in relazione alla casistica di utilizzo ed alla tipologia di paziente. La Commissione Giudicatrice ritiene soddisfacente la spiegazione fornita. Si evidenzia, relativamente all'apparecchiatura, buona visibilità e gestione dell'applicativo, buona agganciabilità al letto del paziente e all'asta portaflebo. Lo storico non è presente sul sistema portatile. Sul sistema fisso è possibile visualizzare solo la durata di funzionamento, ovvero lo storico è da considerarsi cumulativo. Relativamente ai kit di medicazione viene evidenziata la particolarità della medicazione in schiuma di poliuretano misura XL molto sottile e quindi con ottima adattabilità di impiego. Relativamente al Lotto 3 (addome aperto) il telo di protezione dei viscere risulta ampio, ritagliabile, molto resistente allo strappo e su specifica domanda della Commissione Giudicatrice i rappresentanti dell'Azienda rispondono che ha proprietà assorbenti. Relativamente al Lotto 5 (sistema portatile monouso e monopaziente) si evidenziano le caratteristiche della medicazione in grado di gestire l'essudato anche ad apparecchio non funzionante. Sono inoltre presenti dei led luminosi che segnalano il funzionamento e indicano l'eventuale perdita di pressione e l'esaurimento della carica. Le medicazioni risultano disponibili in diverse dimensioni, adattabili anche a zone anatomiche particolarmente difficili (es. tallone ecc.).

La prova d'uso della Ditta Smith&Nephew termina alle ore 12:40.

## Centrale Regionale di Acquisto

Alle ore 12:52 inizia la prova d'uso della Ditta Medi-H-Art per la quale è presente il Sig. Andrea BONINO in qualità di Application Specialist. La Ditta Medi-H-Art partecipa ai Lotti 1 e 2, per cui ha circa 20 minuti a disposizione per la dimostrazione pratica. La Commissione Giudicatrice verifica preliminarmente che l'apparecchiatura ed il relativo materiale di consumo esibiti in prova corrispondono a quanto indicato nelle schede tecniche presentate per ciascun lotto di partecipazione.

La Commissione Giudicatrice, effettuate le valutazioni e la simulazione di medicazione, rileva in particolare che alla prova del clampaggio del tubo di drenaggio per simulare l'ostruzione accidentale, l'apparecchio non va in allarme, mentre si attiva regolarmente l'allarme per perdita d'aria. Inoltre, relativamente al materiale di consumo, si osserva che il sistema di collegamento dei tubi di drenaggio non presenta un aggancio di sicurezza (tipo luer lock o equivalente) per cui può sganciarsi con una certa facilità, e il raccordo a y campionato si è rotto al momento del distacco. Si rileva, inoltre, che la macchina conserva memoria solo "cumulativa" dello storico di funzionamento e allarmi. La prova d'uso si conclude alle ore 13:17.

Alle ore 13:30 ha inizio la prova d'uso della Ditta Paul Hartman per la quale sono presenti la Dott.ssa Barbara Giannone, il Dott. Andrea Campanini ed il Dott. Davide Francescon entrambi in qualità di Application Specialist. La Ditta Paul Hartmann partecipa ai lotti 2 e 3 per cui ha a disposizione circa 20 minuti per la dimostrazione pratica. La Commissione Giudicatrice verifica preliminarmente che l'apparecchiatura ed il relativo materiale di consumo esibiti in prova corrispondono a quanto indicato nelle schede tecniche presentate per ciascun lotto di partecipazione.

La Commissione Giudicatrice, effettuate le valutazioni e la simulazione della medicazione, ritiene di particolare interesse la presenza di 2 vie separate di somministrazione per ovviare ad eventuali perdite di pressione dovute a difetto del canister. Si rileva che lo storico del funzionamento dell'apparecchio è accessibile solo con l'ausilio di personale specializzato Hartman per cui non è consultabile direttamente dall'operatore. Inoltre, a specifica domanda della Commissione si apprende che l'apparecchio potrebbe non funzionare correttamente se eccessivamente inclinato. Relativamente al materiale di consumo viene apprezzato il port in silicone morbido e flessibile per cui anche in caso di "inginocchiamento" resta integra la pervietà del tubo. Il port inoltre presenta 3 fori in modo da aumentare i punti di aspirazione. Inoltre il sistema immette ad intervalli regolari aria nel tubo attuando un meccanismo "autopulente". Sono disponibili kit di medicazione in schiuma, sia bianca che nera e all'argento. Si rileva la particolare composizione della schiuma in poliuretano poliestere che garantisce maggiore resistenza alla trazione, maggiore capacità di assorbimento dei liquidi in quanto le celle sono più grandi e minore capacità infiammatoria per l'organismo.

Relativamente al lotto 3 (addome) si osserva che il telo di protezione e copertura dei visceri è molto resistente anche alla prova del taglio, presenta delle "tasche" sul perimetro per facilitarne il posizionamento in addome ed effetto ad uncino che evita lo scivoliamento del telo. Alla prova dell'acqua rovesciata su superficie se ne appura l'effettivo assorbimento.

La prova d'uso termina alle ore 14:00.

I lavori della Commissione Giudicatrice vengono sospesi alle ore 14:10 per una pausa e riprenderanno alle ore 14:40. La sala riunioni viene chiusa a chiave.

Alle ore 14:40 la prova d'uso riprende con la Ditta Lohmann&Rauscher per la quale sono presenti il Sig. Stefano Seghezza, il Dott. Giuseppe Volpini e la Dott.ssa Annalisa Secchi rispettivamente Application Specialist e Specialist per medicazione addome. La Ditta Lohmann&Rauscher partecipa ai lotti 1, 2 e 3 per cui ha a disposizione 30 minuti circa per la dimostrazione pratica.

La Commissione Giudicatrice verifica preliminarmente che l'apparecchiatura ed il relativo materiale di consumo esibiti in prova corrispondono a quanto indicato nelle schede tecniche presentate per ciascun lotto di partecipazione.

La Commissione Giudicatrice, effettuate le valutazioni e la simulazione di medicazione, rileva in particolare un buon sistema di allarmi facilmente interpretabile (sistema a semaforo verde/rosso), buona ergonomia per il sistema portatile che funziona correttamente anche se posizionata in orizzontale o, comunque, inclinata. Alla prova del clampaggio del tubo di drenaggio per simulazione dell'ostruzione l'allarme si attiva regolarmente entro un minuto. Per quanto riguarda l'aggancio è presente un sistema per l'aggancio al letto del paziente ma non per l'asta portaflebo.

Lo storico risulta visualizzabile con l'ausilio di personale specializzato che fornisce una password di accesso ai dati. La password viene comunicata una prima volta ed è quindi utilizzabile direttamente dall'operatore per le visualizzazioni successive.

## Centrale Regionale di Acquisto

Relativamente al materiale di consumo si rileva la composizione del kit tipo sala operatoria. Relativamente al lotto 3 (addome) si rileva che il telo di copertura e protezione delle viscere è costituito da un film di PVC a doppio strato che appare di dimensioni ridotte, microforato con fori conici con funzione drenante per capillarità fino ai bordi. Il film protettivo può essere ritagliato anche per addomi molto piccoli (es. uso pediatrico) e risulta molto resistente allo strappo. E' molto flessibile e permeabile e anche in caso di aggrovigliamento il foglio mantiene la capacità drenante. Essendo molto liscio la pressione è sviluppata su tutto il foglio fino al bordo perimetrale per cui l'apparecchio può lavorare a pressioni basse limitando il fenomeno fisiologico della retrazione della fascia. La prova d'uso termina alle ore 15:10

Alle ore 15:20 ha inizio la prova d'uso della Ditta Eurosets per la quale sono presenti il Sig. Massimo Lucarini, il Sig. Franco Agnello e la Dott.ssa Daniela Rebori in qualità di Application Specialist. La Ditta Eurosets partecipa ai lotti 1 e 2 per cui ha a disposizione circa 20 minuti per la dimostrazione.

La Commissione Giudicatrice verifica preliminarmente che l'apparecchiatura ed il relativo materiale di consumo esibiti in prova corrispondono a quanto indicato nelle schede tecniche presentate per ciascun lotto di partecipazione.

La Commissione Giudicatrice, effettuate le valutazioni e la simulazione della medicazione, evidenzia che il tubo di drenaggio è presente con flangia doppia o singola. La doppia linea consente un controllo sulla pervietà dei tubi con la particolarità evidenziata dallo Specialist che in caso di ostruzione l'apparecchiatura procede in automatico ad un lavaggio ad aria del tubo di collegamento. La flangia, inoltre, risulta molto morbida con dotazione di una spugna per prevenire il decubito. La sezione del tubo presenta una conformazione a "stella" che assicura il passaggio continuo dell'aria. Si evidenzia la dotazione di caniser con capienza max di 350 ml. L'apparecchio consente la visualizzazione dello storico (cronologia terapia e allarmi scattati) con possibilità di esportare i dati su supporto USB. I dati però restano "in memoria" fino a quando non si imposta la macchina su "nuova terapia". In tal caso vengono resettati.

Le medicazione in schiuma di poliuretano e garza non presentano particolari caratteristiche.

La prova d'uso termina alle ore 15:45

Alle ore 15:55 ha inizio la prova d'uso della Ditta Siad Healthcare per la quale è presente il Sig. Fabio Gallo in qualità di Application Specialist. La Ditta Siad Healthcare partecipa ai lotti 1, 2 e 3 per cui ha a disposizione circa 30 minuti per la dimostrazione.

La Commissione Giudicatrice verifica preliminarmente che l'apparecchiatura ed il relativo materiale di consumo esibiti in prova corrispondono a quanto indicato nelle schede tecniche presentate per ciascun lotto di partecipazione.

La Commissione Giudicatrice, effettuate le valutazioni e la simulazione della medicazione, evidenzia che il sistema di ancoraggio consente l'aggancio al letto del paziente ma non all'asta portaflebo. Relativamente agli allarmi si rileva che alla prova del clampaggio del tubo per simulare l'ostruzione il relativo allarme si attiva dopo circa 10 minuti anziché in 1 minuto come affermato dallo Specialist.

Relativamente allo storico l'apparecchio consente la visualizzazione "cumulativa" degli allarmi scattati, elencandoli senza però specificare l'orario dell'evento. Relativamente al consumabile si rileva che la schiuma in poliuretano presenta una struttura a reticolo stondato che facilita il drenaggio dell'essudato. Relativamente alla composizione del kit di medicazione si rileva che ogni componente è imbustato singolarmente. Relativamente al lotto 3 (addome) si rileva che il telo di protezione e copertura delle viscere presenta una struttura a raggiera con raggi in schiuma di PU racchiusi in tunnel creati da sdoppiamenti del foglio. I raggi di schiuma non sono fissi ma, se tagliati, scorrono lungo i tunnels fino a sfilarsi uscendo dai tunnels medesimi. Il foglio è comunque di ampie dimensioni, molto resistente alla trazione anche se tagliato. Il PAD di aspirazione presenta conformazione a "cupola" per cui risulta piuttosto voluminoso, poco adatto ad essere posizionato sotto un bendaggio. Il kit comprende oltre al telo 2 pad per la trasmissione della pressione negativa e 4 fogli di pellicola.

La prova d'uso termina alle ore 16:25

Alle ore 16:35 ha inizio la prova d'uso della Ditta Sini-Medik per la quale sono presenti i Sig.ri Stefano Candeloro e Ludovico Bonsignore in qualità di Application Specialist. La Ditta Sini-Medik partecipa ai lotti 1, 2 e 3 per cui ha a disposizione circa 30 minuti per la dimostrazione.

La Commissione Giudicatrice verifica preliminarmente che l'apparecchiatura ed il relativo materiale di consumo esibiti in prova corrispondono a quanto indicato nelle schede tecniche presentate per ciascun lotto di partecipazione.

## Centrale Regionale di Acquisto

La Commissione Giudicatrice, effettuate le valutazioni e la simulazione della medicazione, evidenzia che l'apparecchio consente la visualizzazione dello storico terapia paziente (cronologia terapia e allarmi scattati) e consente anche l'estrazione dei dati relativi su supporto USB. L'apparecchio risulta agganciabile sia al letto del paziente che all'asta portaflebo. Se inclinato presenta rischia di reflusso. Relativamente al drenaggio si rileva la presenza di un raccordo non di tipo luer lock ma maschio/femmina a pressione. Al clampaggio del tubo per simulazione ostruzione il relativo allarme non si attiva. Si attiva l'allarme perdita d'aria. Relativamente alla medicazione offerta (Ligasano verde) la Commissione Giudicatrice richiede chiarimenti in merito all'indicazione di non utilizzo sulle ulcere. Lo Specialist chiarisce che si tratta di un'informazione del 2014, relativa alla vecchia classificazione della medicazione che invece attualmente è inserita in classe I. Relativamente al lotto 3 (addome) si rileva che il telo di copertura e protezione dei visceri è un foglio silconico con rete di polietilene. Risulta molto rigido e poco flessibile. Inoltre risulta di dimensioni molto ridotte per cui per l'uso su addomi importanti dovrebbe essere suturato ad altro foglio. Il foglio non è drenante, permette solo il passaggio dei liquidi e non trasmette la pressione negativa. E' ritagliabile e lavabile. Il PAD di aspirazione presenta una morfologia a "cavolfiore", voluminosa, poco adatto al posizionamento sotto un bendaggio. La prova d'uso termina alle ore 17:16.

Si da atto che ciascuna delle Ditte partecipanti ha lasciato in visione alla Commissione Giudicatrice, per le ulteriori valutazioni, un kit di consumabile (medicazione, tubi di drenaggio, raccordo a y ecc.) per ciascun lotto di partecipazione.

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della regolare conservazione dei fascicoli di gara (sempre custoditi in luogo chiuso e durante le ore di ufficio sorvegliati visivamente). La prossima seduta della Commissione Giudicatrice è fissata per il giorno 21 marzo, alle ore 9:30.

Il Presidente ringrazia i presenti per la collaborazione offerta e rassegna il presente verbale agli atti della Centrale.

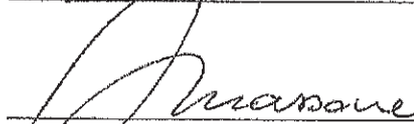
La seduta è tolta alle ore 17:45.

Letto, confermato e sottoscritto.

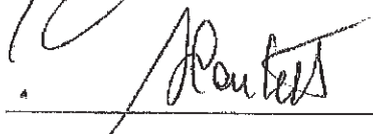
Dott. Marco MARCHELLI  
Presidente



Dott. Antonino MASSONE  
Componente



Dott.ssa Carla CANTELLO  
Componente



Dott.ssa Tiziana TAZZOLI  
Segretario



Dirigente Responsabile: Dott. Gian Paolo ALASSIO  
Referente: Dott.ssa Tiziana TAZZOLI - tel. 010/548-8563  
e-mail: [tiziana.tazzoli@aralione.liguria.it](mailto:tiziana.tazzoli@aralione.liguria.it)

**Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs. n. 163/2006,  
per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle  
AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria  
per un periodo di anni due (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)  
Lotti n. 5 - N. gara: 6159576**

*Seconda*  
**Prima seduta riservata della Commissione Giudicatrice**

**22 febbraio 2016**

Il giorno 22.02.2016, alle ore 9.30 presso la Sala riunioni dell'ARS Liguria - Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, si è riunita la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata, ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/2006, con determinazione n. 281 del 01.12.2015 per la valutazione della idoneità/qualità delle offerte tecniche presentate dalle Ditte concorrenti.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Cognome	Nome	Struttura	
MARCHELLI	Dott. Marco	ASL 3 Genovese	in qualità di Presidente
MASSONE	Dott. Antonino	ASL 1 Imperiese <i>ASL 2 SAVONESE</i>	in qualità di Componente
CANTELLO	Dott.ssa Carla	E.O. Ospedali Galliera	in qualità di Componente

E' presente per la Centrale Acquisti la Dott.ssa Tiziana Tazzoli che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La Commissione giudicatrice prende preliminarmente atto che la documentazione tecnica è stata adeguatamente custodita in locali chiusi della Centrale Regionale di Acquisto.

In apertura dei lavori il Presidente della Commissione Giudicatrice dà atto che:

1. La Ditta Smith&Nephew ha provveduto, entro il termine assegnatole con nota prot. n. 506 del 20.1.2016, a regolarizzare la documentazione tecnica prodotta (schede F4) provvedendo, altresì, al pagamento della sanzione amministrativa pecuniaria applicata ai sensi dell'art. 48, comma 2 bis, del D. Lgs. n. 163/2006 (prot. n. 928 del 1.2.2016), ed è pertanto ammessa al prosieguo della procedura;
2. A seguito della nota di esclusione comunicata alla Ditta Zuccato in esito alle valutazioni del Lotto 1 condotte nella seduta riservata del 28.1.2016, la Ditta medesima ha inviato una nota di risposta (prot. n. 1243 dell'8.2.2016) nella quale viene contestata l'interpretazione del termine "range" effettuata dalla Commissione Giudicatrice in relazione alla valutazione del requisito tecnico richiesto dal Capitolato Tecnico di Gara" relativamente al Lotto 1: "pompa di aspirazione che genera pressioni negative a

## Centrale Regionale di Acquisto

*diversi valori (range 10-200)*. In particolare, la Ditta Zuccato sostiene che il termine "range" è comunemente utilizzato nei capitolati di gara relativi ai dispositivi per la pressione topica negativa per indicare una gamma di valori accettabili all'interno dei quali viene valutata tecnicamente l'apparecchiatura e non il limite massimo e minimo a pena di esclusione. La Commissione Giudicatrice, valutate le osservazioni formulate dalla Ditta Zuccato, le ritiene fondate e meritevoli di accoglimento. In effetti il termine "range" sta ad indicare un "intervallo di variazione" entro il quale vanno ricompresi i valori di depressione (espressi in mmHg) che la pompa di aspirazione dell'apparecchiatura deve essere in grado di generare. Dall'esame del Capitolato Tecnico di gara è, infatti, evidente l'intenzione della Commissione Tecnica di favorire, attraverso l'elaborazione del requisito in questione, un range di depressione più ampio possibile (10-200 appunto), precisando peraltro in modo altrettanto chiaro e univoco che l'apparecchiatura offerta sia in grado di generare "diversi valori" di pressione negativa ricompresi nel range indicato e non tutti i valori del range medesimo. Pertanto, alla luce delle considerazioni svolte, la Commissione Giudicatrice ritiene di ammettere al prosieguo della procedura la Ditta Zuccato relativamente al Lotto 1.

3. In riferimento ai prodotti offerti dalla Ditta Smith&Nephew (Renasys EZ, Renasys Ez plus, Renasys EZ Max, Renasys Go) viene evidenziato un avviso di sicurezza emesso dalla stessa società e pubblicato sul sito del Ministero della Salute che richiama particolare attenzione ai rischi di emorragie o perdita di NPWT quando il dispositivo è prescritto per l'uso domiciliare (allegato 2 al verbale). La Commissione Giudicatrice, pertanto, si riserva di chiedere chiarimenti in merito all'atto della prova d'uso ed ai fini della valutazione dell'apparecchiatura per i Lotti 1 e 2, in quanto destinati anche all'uso domiciliare.
4. La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire in sede di prova d'uso alcuni aspetti che sono emersi in esito all'esame della documentazione tecnica relativa alla medicazione Ligasano offerta dalla Ditta Sini-Medik (allegato 3 al verbale).

La Commissione Giudicatrice procede, quindi, a completare le valutazioni del Lotto 1 relativamente all'offerta della Ditta Smith&Nephew e ad esaminare la documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti per i lotti 2, 3, 4 e 5.

Per comodità di consultazione gli esiti delle singole valutazioni vengono sinteticamente riportate nella scheda riepilogativa allegata al presente verbale.

In particolare, dall'attività della Commissione Giudicatrice è emerso quanto segue:

**Lotto 2: Ditte partecipanti**

- Waldner Tecnologie Medicali
- Smith&Nephew
- Lohmann&Rauscher
- Medi-H-Art
- Eurosets
- Siad Healthcare
- Zuccato
- Sini Medik
- Paul Hartmann

Relativamente al Lotto 2 non emergono, con riferimento ai requisiti che non necessitano di verifica in prova d'uso, particolari evidenze.

La Commissione Giudicatrice decide, quindi, di passare all'esame della documentazione tecnica relativa al lotto 3.

**Lotto 3. Ditte partecipanti:**

- Waldner Tecnologie Medicali
- Smith&Nephew
- Lohmann&Rauscher
- Siad Healthcare
- Zuccato HC

---

 Centrale Regionale di Acquisto

- Sini-Medik
- Paul Hartmann

Dall'attività della Commissione Giudicatrice emerge quanto segue:

- Ditta Smith&Nephew – Lotto 3

La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire in occasione della dimostrazione pratica dell'apparecchio la funzionalità del telo di copertura e protezione delle viscere in quanto dalla scheda tecnica prodotta dalla Ditta risulta un telo perforato, non drenante, e quindi occorre verificare la capacità di trasmissione della pressione negativa;

- Ditta Sini –Medik lotto 3

La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire in occasione della dimostrazione pratica dell'apparecchiatura offerta le caratteristiche e la funzionalità del telo di copertura e protezione delle viscere. In particolare, dalla scheda tecnica non emergono specifiche indicazioni di utilizzo del telo per l'addome.

- Ditta Slad Healthcare – lotto 3:

La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire in occasione della dimostrazione pratica dell'apparecchiatura offerta la funzionalità e le caratteristiche del telo di copertura in quanto dalla scheda tecnica prodotta dalla Ditta risulta di dimensioni ridotte (cm 39,1X26,1). In particolare, la Commissione Giudicatrice intende verificare la possibilità di contatto agli estremi medicali e la possibilità di tagliare il telo in riferimento alla c.d. "struttura a ragno". La Commissione Giudicatrice intende inoltre approfondire la composizione della medicazione in schiuma in quanto le informazioni fornite dalla scheda tecnica risultano generiche.

- Ditta Zuccato – lotto 3:

La Commissione Giudicatrice si riserva di valutare nel corso della prova d'uso le caratteristiche della medicazione per addome e la funzionalità del telo di copertura e protezione delle viscere in quanto le informazioni contenute nella scheda tecnica prodotta dalla Ditta risultano generiche.

- Ditta Paul Hartmann – lotto 3:

La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire nel corso della prova pratica le caratteristiche e la funzionalità del telo di copertura e protezione delle viscere, con particolare riferimento alla capacità di gestire l'ipertensione addominale trattandosi, sulla base delle informazioni contenute nella scheda tecnica, di un telo perforato e quindi occorre verificarne la capacità di trasmettere la pressione negativa esercitata dall'apparecchiatura.

Inoltre, relativamente al Lotto 3, la Commissione Giudicatrice si riserva di valutare in sede di prova pratica, per tutte le Ditte concorrenti, il requisito della capacità della medicazione per uso addominale di "contrastare attivamente la retrazione fasciale" indicato nel Capitolato Tecnico di Gara.

La Commissione Giudicatrice decide, quindi, di passare all'esame della documentazione tecnica relativa al lotto 4. Per il lotto 4 è stata presentata una sola offerta da parte della Ditta Waldner Tecnologie Medicali in quanto, come specificato sia nei lavori preparatori della Commissione Tecnica sia nella Determina di indizione (cfr. Dialogo Tecnico prof. n. 4756 del 10.06.2015; Parere HTA Regione Liguria prot. n. 156 del 17.8.2015; Determina di indizione n. 210 del 9.9.2015) nel Capitolato Tecnico sono state individuate, specifiche tecniche e prestazionali con caratteristiche di esclusività in riferimento al sistema a pressione topica negativa associato all'instillazione programmata di soluzioni topiche e/o farmaci direttamente nel sito della ferita.

Terminato l'esame e la valutazione della documentazione tecnica relativa al Lotto 4 non emergono, con riferimento ai requisiti che non necessitano di verifica in prova d'uso, particolari evidenze.

La Commissione Giudicatrice decide, quindi, di passare all'esame della documentazione tecnica relativa al lotto 5. Per tale lotto hanno presentato offerta le seguenti Ditte:

- Waldner Tecnologie Medicali
- Smith&Nephew

## Centrale Regionale di Acquisto

- Zuccato Hc

Dall'attività della Commissione Giudicatrice emerge quanto segue:

Ditta Waldner Lotto 5:

La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire le caratteristiche della medicazione offerta che dalla scheda tecnica viene indicata in un'unica dimensione (18X18 cm) mentre il Capitolato Tecnico richiedeva la disponibilità di "kit di medicazione settimanale di diverse tipologie e misure".

Al termine dell'esame della documentazione tecnica la Commissione Giudicatrice concorda il calendario per l'effettuazione delle prove pratiche delle apparecchiature offerte dalle Ditte. La Commissione Giudicatrice decide di assegnare a ciascuna Ditta concorrente un tempo di circa 10 minuti per lotto di partecipazione. La data per l'effettuazione della prova pratica è fissata per il 14 marzo p.v. dalle ore 9:30 alle ore 16:20, secondo lo schema di invito allegato (allegato 4). La Centrale di Acquisto provvederà alla convocazione alle Ditte concorrenti secondo le indicazioni contenute nel Capitolato Tecnico di gara.

Al termine dei lavori le offerte tecniche vengono raccolte in un plico, consegnato al Segretario per la custodia in locale chiuso dotato di serratura collocato presso il magazzino della Centrale di Acquisto (2° piano).

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della regolare conservazione dei fascicoli di gara (sempre custoditi in luogo chiuso e durante le ore di ufficio sorvegliati visivamente).

Il Presidente ringrazia i presenti per la collaborazione offerta e rassegna il presente verbale agli atti della Centrale.

La seduta è tolta alle ore 16:40.

Letto, confermato e sottoscritto.

Dott. Marco MARCHELLI  
Presidente

Dott. Antonino MASSONE  
Componente

Dott.ssa Carla CANTELLO  
Componente

Dott.ssa Tiziana TAZZOLI  
Segretario

All.to

Scheda riepilogativa 22/02/2016

22/10/2016 *[Signature]* *[Signature]* *[Signature]*

**LOTTO 2**

Sistemi a pressione topica negativa in servizio per il trattamento delle ferite difficili in ambito ospedaliero e domiciliare (sistema sia fessibile che portatile) con medicazioni in schiuma

WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI	GENADINE XTR8 (in bollis)	WALTER HITS	EXSUDEX XL	MAXIPEGS	SUPPORSORBENIT	DEFA	VENUSSEZ	VIT 100	EXSUDEX XL	WALTER HITS	GENADINE XTR8 (in bollis)	VENUSSEZ
SMITH KEMPERHY	Z12040205											
LOHMANN & RAUSCHER	1341254	1341254	1341254	1341254	1341254	1341254	1341254	1341254	1341254	1341254	1341254	1341254
MEDI-H-ART	25,5X14,5X12,5											
EUROSETS	1,1	1,1	1,1	1,1	1,1	1,1	1,1	1,1	1,1	1,1	1,1	1,1
SMAD HEALTHCARE	SI											
ZUCCATO	SI (10 ore)											
SIN-MEDIK	SI (da confermare in prova d'uso)											
PAUL KARTMANN	SI (da confermare in prova d'uso)											
Autonomia Batteria fino inf a 4 (ore):	24	24	24	24	24	24	24	24	24	24	24	24
Autonomia Batteria non inf a 10 (ore):	SI (da confermare in prova d'uso)											
Commutazione automatica in caso di mancanza di rete:	SI											
Compatibilità dell'alimentazione con la rete ospedaliera e domestica, compresi eventuali adattatori:	SI (da confermare in prova d'uso)											
Presenza di idoneo sistema di ancoraggio:	SI											
Conformità Direttiva CEE 93/42/CEE:	SI											
CND:	Z12040205											
RDH:	19,3X15,2X6,4											
Dimensioni (alargh/prof) in cm	SI (1,08 kg)											
Peso non superiore ai 2 kg	SI											
Attribibile sia in rete che fuori rete:	SI (14)											
Autonomia Batteria non inf a 10 (ore):	SI (da confermare in prova d'uso)											
Commutazione automatica in caso di mancanza di rete:	SI											
Compatibilità dell'alimentazione con la rete ospedaliera e domestica, compresi eventuali adattatori:	SI (da confermare in prova d'uso)											

*Re Leo (Low)*

**LOTTO 2**

Presenza di borsa/custodia per trasporto:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
Conformità Direttiva CEE 93/42/CEE:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
Classe di rischio II	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
Resistenza a urti d'impulsi:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
CAUSATI PER STRUTTURE NEGATIVE:													
range valori P.M. Impostabili a diversi valori (range -10/-200 mmHg)	da -25 a -200 mmHg	SI											da 10 a 180 mmHg (non raggiunge il valore richiesto di 200 mmHg)
funzionamento continuo/intermittente:	SI	SI											SI
capacità di mantenere la pressione costante sul sito della ferita con meccanismo di regolazione automatico a rilevazione diretta	SI	SI											SI
Modalità di lavoro (per il display):													
presenza/assente:	SI	SI											SI
possibilità di selezionare diversi valori di pressione:	SI	SI											SI
visualizzazione dei parametri impostati (valori di pressione esercitati, tipo di funzionalità in corso, batteria a riserva ecc.):	SI	SI											SI
CAUSATI PER STRUTTURE NEGATIVE:													
presenza/assente:	SI	SI											SI
ostruzione accidentale tubo di drenaggio	SI	SI											SI
pressione di esercizio diversa dalla pressione impostata e/o perdita di vuoto	SI	SI											SI
canistar pieno	SI	SI											SI
batteria scarica o guasta	SI	SI											SI
CAUSATI PER STRUTTURE NEGATIVE:													
CAUSATI PER STRUTTURE NEGATIVE:													
presente/assente:	presente	presente											presente
verità capacità (ml):	300 500 1000ml	SI	250 e 1000 ml	SI	250/800 ml per fisso e 300/750 ml per portatile	SI	300 e 500 ml	SI	300, 500, 1.000 ml	SI	300, 500, 600, 800, 1000	SI	300, 600, 1200
presenza di filtri:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
sistema di contenimento odori:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
sistema di solidificazione dei liquidi e/o sistema antireflusso idoneo ad evitare la fuoriuscita dei liquidi raccolti:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
sostenibilità senza inquinamento ambientale e/o contenimento del pz o dell'operatore (prova d'uso)*:													
CAUSATI PER STRUTTURE NEGATIVE:													
presente/assente:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
dispositivo di sicurezza tipo luer lock equivalente:	SI	SI	(verificare in prova d'uso)	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
disponibilità di tubi di raccordo a y:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
CAUSATI PER STRUTTURE NEGATIVE:													

**LOTTO 2**

schiuma di poliuretano:	SI								
ampio gamma medicinali in schiuma:	SI								
conformabilità alle diverse tipologie, dimensioni e applicazione delle ferite (prova d'uso)*									
facilità di posizionamento (prova d'uso)*:									
facilità di applicazione (prova d'uso)*									
capacità di gestione dell'essudato senza farlo fuoriuscire anche sotto elastocompressione (prova d'uso)*:									
pellicola adesiva trasparente per sigillare la zona di applicazione:	SI								
latex free:	SI								
<b>CONFORMITÀ CON I REQUISITI MINIMI DEL PIANO D'ASSISTENZA REGIONALE</b>	SI								
Full risk non inferiore 24 mesi:	SI								
Personale, sede e rifornimenti del servizio di assistenza:	SI								
Mantenimento preventivo e sostituzione dell'apparecchiatura in fuori uso entro 24 h dalla rilevazione del f.a.	SI								
Sanificazione: lotti 1,2,4 (sub lotto A) almeno ogni 2 mesi; (sub lotto B) e lotto 3 in caso di inquinamento oltre 2 mesi; a richiesta urgente dell'ente utilizzatore	SI								
Verifiche di sicurezza e strutture: mantenimento conformità apparecchiature alla normativa CEI (sicurezza elettrica)	SI								
Mantenimento correttivo: interventi entro 12 ore lavorative dalla chiamata per i lotti 1, 2 e 4; entro 4 ore lavorative dalla chiamata per il lotto 3	SI								
assistenza tecnica/ supporto telefonico/on line:	SI								
<b>PIÙ VALORI MIGLIORI</b>	SI								
corso di addestramento specializzato della durata di almeno 4 ore con un massimo di 10 partecipanti a sessione:	SI								
affiancamento dell'Application Specialist per almeno 2 gg nella fase di avvio del servizio e disponibilità di affiancamento su chiamata del RdS	SI								
secondo ciclo di corsi della durata di almeno 2 ore	SI								
collaborazione con informazione delle AS/EO anche ai fini crediti GCh:	SI								

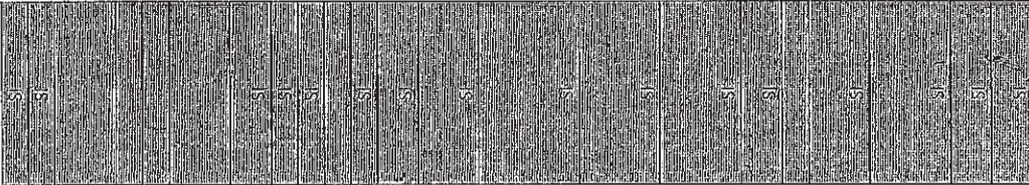
*Emme Fard*  
*Carlo Fard*

VIVANO ITC Z/2040205 10263087R 15-02-06X153 138	SI	16
SI (da confermare in prova d'uso)		
VIVANO ITC Z/2040205 10263087R 15-02-06X153 138	SI	16
SI (da confermare in prova d'uso)		

SI	
SI	
SI	
SI	
Totale: 20 di 250 minibus	
SI	
Presente	
500 x 800mm	
SI	

de  
be  
PONT





*Handwritten signature*

**LOTTO 3**

Sistemi a pressione topica reqminwatt, service per il trattamento delle ferite ad addome aperto.

WALDNER TECHNOLOGIE MEDICALI

SMITH&NEPHEW

LOHMANN&RALSCHER

SIAD HEALTHCARE

ZUCCHATO I.

SINI-MEDIK

PAUL HARTMANN

	ALTA	SUPRA-SORB (GEMPA)	RENASYS/2 MAXIPLUS	FXS (SUPER-X)	GENADINE (MIRB)	VENTURAVANTI	VIVANG TEC
Applicabilità:	Z12040205						
CND:	414963/R	51147/R	1140549/R	1341254	1055072	20549	1026308/R
RDW:	21,7X26X19,1	29X25,9+10X13	36,1X24X17	25,5X14,5X12,5	1,8X9,9X5,5	21,2X20,4X14,6	15,4X20,0X14,5
Dimensioni (aliquando) in cm	3,35	1,8	3,7	1,1	0,68	2,2	0,788
Peso (kg):	SI						
Attivabile sia in rete che fuori rete:	SI (6 ore)	SI (10-20 ore)	SI (40 ORE)	SI (10 ore)	SI (72 ore)	SI	SI
Autonomia Batteria non inf a 4 (ore):	SI (da confermare in prova d'uso)						
Comunicazione automatica in caso di mancanza di rete:	SI (da confermare in prova d'uso)						
Compatibilità dell'alimentazione con la rete ospedaliera e domestica, compresi eventuali adattatori:	SI (da confermare in prova d'uso)						
Presenza di idoneo sistema di ancoraggio:	SI						
Conformità Direttiva CEE 93/42/CEE:	SI						
REQUISITI SPECIFICI:							
range valori P.M. impostabili a diversi valori	SI						
funzionamento continuo/intermittente:	SI						
MODULI/OPZIONI/ACCESSORI:							
presente/assente:	SI						
possibilità di sezionare diversi valori di pressione:	SI						
visualizzazione dei parametri impostati (valori di pressione esercitata, tipo di funzionalità in corso, batteria residua ecc.):	SI						
SISTEMI DI ALIMENTAZIONE:							
presente/assente:	SI						
ostruzione accidentale tubo di drenaggio	SI						
pressione di esercizio diversa dalla pressione impostata e/o perdita di vuoto	SI						
contatti pieno	SI						
batteria scarica o auesta	SI						
REQUISITI SPECIFICI (se applicabile):							
CANISTERI:							

*De Leo*

**LOTTO 3**

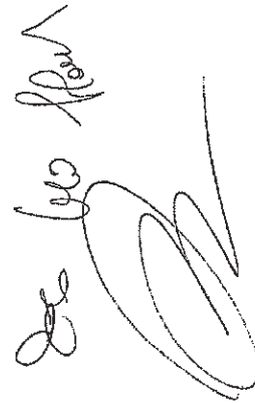
presente/assente	presente	presente	presente	presente	presente	presente	presente	presente	presente
capacità min 500 ml	1000 ml	1000 ml	800 ml	500, 1.000 ml	200, 400, 600, 800, 1.000	1200 ML	800 ml		
presenza di filtri:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI		
sistema di contenimento odori:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI		
sistema di scilificazione dei fluidi e/o sistema antiriflusso idoneo ad evitare la fuoriuscita dei liquidi, ricolati:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI		
sostituibilità senza inquinamento ambientale e/o contaminazione del pz o dell'operatore (prova d'uso)*:									
<b>SISTEMA DI RIVASCIO</b>									
presente/assente:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI		
dispositivo di sicurezza tipo luer-lock equivalente:	SI	(verificare in prova uso)	(verificare in prova uso)	SI (verificare in prova d'uso)	SI	SI	SI		
disponibilità di tubi di raccordo a yr:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI		
<b>REMICAZIONE</b>									
schiuma di polifurano:	SI	SI	SI (disponibili anche pretagliate per leparostomia)	SI	SI	SI	SI		
dispositivo di protezione dei visceri con medicazione non aderente e in materiale biocompatibile:	SI (65x80CM) e magnetocompatibile	SI (77x60cm)	SI (80x66 CM) non è drenante è un telo perforato che non trasmette la pressione negativa	SI (30x43) dalla scheda tecnica non emerge evidenza di utilizzo per l'addome. La CG si riserva di valutarlo in sede di prova d'uso	SI (39x27 cm) verificare le dimensioni del foglio di protezione dei visceri e verificare la possibilità di contatto agli estremi medicali e la possibilità di tagliare il telo. La CG ha dei dubbi anche sulla composizione della schiuma	SI (30x60 cm) la CG ritiene che le informazioni contenute nella scheda tecnica non siano molto chiare relativamente alla composizione ed alla funzionalità e si riserva pertanto la relativa valutazione in sede di prova d'uso	SI (diametro 55 cm) telo preparato in non trasmette la pressione negativa per tutta la CG si riserva di valutare alla prova d'uso (problemi dell'apertura e del ripiegamento addominale)		
conformità alle diverse tipologie, dimensioni e ubicazione delle ferite (prova d'uso)*:									
facilità di posizionamento (prova d'uso)*:									
facilità di aspirazione (prova d'uso)*:									
capacità di gestione dell'essudato senza ferir* fuoriuscite anche sotto elastocompressione (prova d'uso)*:									
pellicola adesiva trasparente per sigillare la zona di applicazione:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI		
luer lock:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI		
<b>CONFEZIONAMENTO: TALE CONSUMABILE</b>									
<b>SARÒ DI ASSISTENZA 24 ORE</b>									
Full risk non inferiore 24 mesi:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI		
Personale, sede e rifornimenti del servizio di assistenza:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI		

*Handwritten signature and initials*

# LOTTO 3

Mantenimento preventivo/sostituzione dell'apparecchiatura in fuori uso entro 24 h dalla infrazione del f.u.	SI										
Sanificazione: lotti 1, 2, 4 (sub lotto A) almeno ogni 9 mesi; (sub lotto B) e lotto 8 in caso di noleggio prolungato oltre 2 mesi; a richiesta urgente dell'ente utilizzatore	SI										
Verifiche di sicurezza e tarature: mantenimento conformità apparecchiature alla normativa CEI (sicurezza elettrica)	SI										
Mantenzione correttiva: interventi entro 12 ore lavorativi; dalla chiamata per i lotti 1, 2 e 4; entro 4 ore lavorative dalla chiamata per il lotto 3	SI										
assistenza tecnica/ supporto telefonico/on line	SI										
<b>PIANO ESERCIZIONI</b>											
corso di addestramento specializzato della durata di almeno 4 ore con un massimof di 10 partecipanti a sessione:	SI										
affiancamento dall'Application Specialist per minimo 2 gg nella fase di avvio del servizio e disponibilità di affiancamento su chiamata del RdS	SI										
secondo ciclo di corsi della durata di almeno 2 ore collaborazione con la Formazione delle AS/EO anche ai fini crediti ECI/M	SI										
studii clinici che dimostrano il rispetto della parete intestinale											

*See below*



**LOTTO 5**

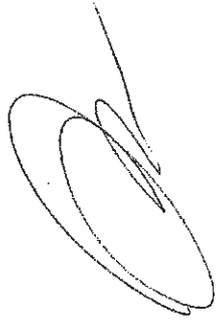
Sistema monopaziente a monouso a pressione topica negativa per il trattamento delle suture chirurgiche in stile piccolo: lesioni da lacerazione del sito di innesco nel post operatorio			
WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI			
SMITH AND BOWEN			
ZUCCATO			
Modello	NANOVA	BICO	SNAP
RDMA:	1254287	1253786/R	1311467/R
		1253787/R	1311466/R
		1175443/R	1311468/R
		1176307/R	
		1176308/R	
		1176309/R	
		1176310/R	
		1176311/R	
		1176312/R	
		1253788/R	
Dimensioni (alt./larg./prof) in cm	4,7x10 CM	85X85X205 MM	151X55X27 MM
Peso (gr):	72 gr	120 GR	66 gr
Monouso e monopaziente:	SI	SI	SI
Autonomia (min: 7 gg):	SI	SI	SI
Portabilità (prova d'uso) pratica	da verificare in prova pratica	da verificare in prova pratica	da verificare in prova pratica
Conformità Direttiva CEE 93/42/CEE:	SI	SI	SI
<b>CARATTERISTICHE GENERALI</b>			
valore impostabile (range 80 - 140 mmHg)	SI	SI	SI
<b>ALTRA DOTAZIONE</b>			
presente/assente:	SI	SI	SI (dotazione di mini canister 60 ml cartridge)
capacità di gestione dell'essudato s	SI	SI	SI
completa autonomia dalla rete	SI	SI	SI
<b>ATTREZZAZIONE</b>			
tipologia e misura idonea alla tipologia della lesione trattata	18x18 cm	10 misure diverse	4 medicazioni diverse
conformabilità alle diverse tipologie, dimensioni e ubicazione delle ferite (prova d'uso)*			
facilità di posizionamento (prova d'uso)**			
facilità di asportazione (prova d'uso)*			
capacità di gestione dell'essudato senza farlo fuoriuscire anche sotto diafocompressione (prova d'uso)*			
latex free:	SI	SI	SI
CONNEZIONAMENTO SILENZIOSO/MOBILE	SI	SI	SI
PIANO DI ASSISTENZA POST VENDITA			

82  


### LOTTO 5

Full risk non inferiore 24 mesi:				
Personale, sede e riferimenti del servizio di assistenza:	SI	SI	SI	SI
	SI	SI	SI	SI

232  
232  
232



Dirigente Responsabile: Dott. Gian Paolo ALASSIO

Referente: Dott.ssa Tiziana TAZZOLI - tel. 010/548-8563  
e-mail: [tiziana.tazzoli@regione.liguria.it](mailto:tiziana.tazzoli@regione.liguria.it)

**Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs. n. 163/2006,  
per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle  
AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria  
per un periodo di anni due (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)  
Lotti n. 5 - N. gara: 6159576 "**

**Prima seduta riservata della Commissione Giudicatrice**

**28 gennaio 2016**

Il giorno 28.1.2016, alle ore 9.30 presso la Sala riunioni dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, si è riunita la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata, ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/2006, con determinazione n. 281 del 01.12.2015 per la valutazione della idoneità/qualità delle offerte tecniche presentate dalle Ditte concorrenti.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Cognome	Nome	Struttura	
MARCHELLI	Dott. Marco	ASL 3 Genovese	in qualità di Presidente
MASSONE	Dott. Antonino	ASL 1 Imperiese	in qualità di Componente
CANTELO	Dott.ssa Carla *	E.O. Ospedali Galliera	in qualità di Componente

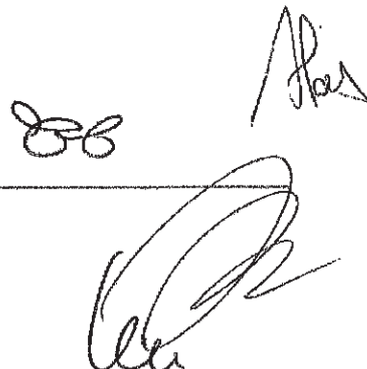
E' presente per la Centrale Acquisti la Dott.ssa Tiziana Tazzoli che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La Commissione giudicatrice prende preliminarmente atto che la documentazione tecnica è stata adeguatamente custodita in locali chiusi della Centrale Regionale di Acquisto.

La Commissione Giudicatrice decide di esaminare le offerte tecniche presentate dalle Ditte relativamente al Lotto 1: "Sistemi per la terapia a pressione topica negativa ad uso sia ospedaliero che domiciliare, apparecchio sia fisso che portatile, con medicazione in schiuma e garza".

Le Ditte partecipanti al Lotto 1 sono le seguenti:

- Waldner Technologie Medicall
- Smith&Nephew
- Lohamnn&Rauscher
- Medi-H-Art



## Centrale Regionale di Acquisto

- Eurosets
- Slad Healthcare
- Zuccato
- Sini Medik

Relativamente all'offerta tecnica presentata dalla Società Smith&Nephew, la Commissione Giudicatrice si riserva di procedere all'esame della documentazione tecnica all'esito della richiesta di integrazione documentale di cui al prot. ARS n. 506 del 20.01.2016.

Per comodità di consultazione l'esito dell'esame della documentazione tecnica relativa al Lotto 1 viene sintetizzato nella tabella allegata al presente verbale.

La Commissione Giudicatrice, pertanto, inizia l'esame della documentazione tecnica riscontrando, punto per punto, i requisiti tecnici minimi richiesti dal Capitolato Tecnico di Gara.

Dall'attività della Commissione Giudicatrice emerge quanto segue:

- Ditta Medi-H-Art – Lotto 1

La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire in occasione della dimostrazione pratica dell'apparecchio offerto: a) dichiarazione relativa alla "tecnologia" singolo lume relativamente al requisito della capacità di mantenere la pressione costante sul sito della ferita; b) verifica della tipologia del collegamento relativamente ai requisiti richiesti per il sistema di drenaggio; c) verifica del funzionamento dell'apparecchiatura nella modalità continua/intermittente in quanto le informazioni rilevate dalla scheda tecnica dell'apparecchio non sono ritenute chiare sul punto;

- Ditta Sini – Medik lotto 1

La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire in occasione della dimostrazione pratica dell'apparecchiatura offerta: a) verifica del sistema antireflusso in relazione all'allarme di "inclinazione eccessiva rischio reflusso", in particolare la Commissione vuole accertare la presenza di un sistema antireflusso idoneo ad evitare la fuoriuscita dei liquidi raccolti;

- Ditta Eusosets – lotto 1:

La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire in occasione della dimostrazione pratica dell'apparecchiatura offerta: a) chiarimenti sugli adattatori in quanto le informazioni contenute nella scheda tecnica non risultano esaustive;

- Ditta Zuccato – lotto 1:

Dall'esame della scheda tecnica e dalle informazioni dichiarate nell'Allegato F4 emerge che l'apparecchiatura offerta dalla Ditta Zuccato produce una depressione (pressione negativa) regolabile da -10 a -180 mmHg mentre il Capitolato Tecnico di gara richiede, tra i requisiti minimi a pena di esclusione dell'offerta, "*pompa di aspirazione che genera pressioni negative impostabili a diversi valori (range 10-200)*". La Commissione Giudicatrice, alla luce di quanto sopra evidenziato, ritiene che l'apparecchio offerto dalla Ditta Zuccato relativamente al Lotto 1 non soddisfi il requisito tecnico minimo relativo ai valori di pressione negativa impostabili e vada, pertanto, esclusa dal prosieguo della procedura. Si procederà alla comunicazione di esclusione alla Ditta Zuccato nei termini di cui all'art. 79 del D. Lgs. n. 163/2006;

Al termine dei lavori le offerte tecniche vengono raccolte in un plico, consegnato al Segretario per la custodia in locale chiuso dotato di serratura collocato presso il magazzino della Centrale di Acquisto (2° piano).

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della regolare conservazione dei fascicoli di gara (sempre custoditi in luogo chiuso e durante le ore di ufficio sorvegliati visivamente).

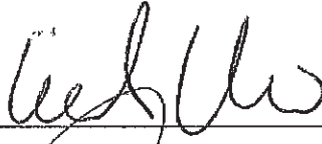
Il Presidente ringrazia i presenti per la collaborazione offerta e rassegna il presente verbale agli atti della Centrale.

La seduta è tolta alle ore 16:40.

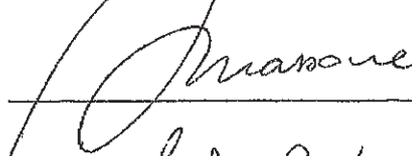
Centrale Regionale di Acquisto

Letto, confermato e sottoscritto.

Dott. Marco MARCHELLI  
Presidente



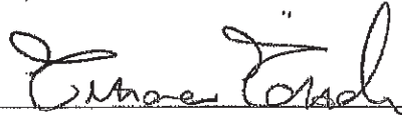
Dott. Antonino MASSONE  
Componente



Dott.ssa Carla CANTELLO  
Componente

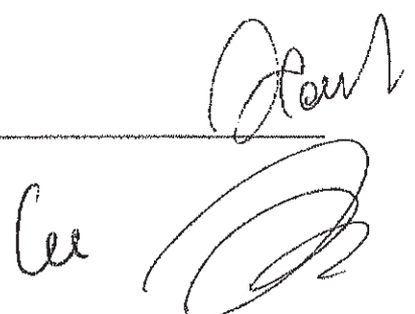


Dott.ssa Tiziana TAZZOLI  
Segretario



All.to

Scheda riepilogativa 28/01/2018



20/01/2016

LOTTO 1

Sistema a pressione topica negativa in servizio per il trattamento delle ferite difficili in ambito ospedaliero e domiciliare (sistema a soffio continuo) con medicazioni in semina e garza

*bed*  
*Quemare*  
*Arbust*

WALDMER TECNOLOGIE MEDICALI
SMITH & NEPHEW
LOHMANN & RUSCHER
MEDI-HART
EUROSETS
SIAD HEALTHCARE
ZUCCATO
SINA-MEDIK

USO	DEA	SUBASORB (ENP)	REVASYS F4M (X) RIUS	VI-100	EXSUDEX (X)	WATERBURY (S)	GENADYN (X) XE8	VENTURAVANT (L)
CND:	Z12040205	Z12040205	Z12040205	Z12040205	Z12040205	Z12040205	Z12040205	Z12040205
IDM:	51147/R	51147/R	13059447R	13059447R	1341254	1347242/R	1055072	20549
Dimensioni (altezza x larghezza) in cm	21,7x26x19,1	29x25,9+10x13	18x17x9	18x17x9	25,5x14,5x12,5	17,6x18,1x5	15x9,9x5,3	21,2x20,4x14,6
Peso (kg)	3,35	1,8	1,35	1,35	1,1	1,03	0,68	2,2
attivabile sia in rete che fuori rete.	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
Autonomia Batteria non inf. a 4 (ore):	SI (6 ore)	SI (10-20 ore)	SI (24 ore)	SI (24 ore)	SI (10 ore)	SI (14 ORE)	SI (12 ore)	24
comunicazione automatica in caso di mancanza di rete:	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)
compatibilità dell'alimentazione con la rete ospedaliera e domestica, compresi eventuali adattatori:	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI	SI	SI (da confermare in prova d'uso)	chiedere chiarimenti per quanto dichiarato nel mod F4	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)
Presenza di idoneo sistema di ancoraggio:	SI	SI	da verificare in prova pratica	da verificare in prova pratica	SI	SI *	SI	SI
Conformità Direttiva CEE 93/42/CEE:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
CND:	Z12040205	Z12040205	Z12040205	Z12040205	Z12040205	Z12040205	Z12040205	Z12040205
IDM:	225813/R	225813/R	13059447R	13059447R	1340720	1347242/R	1055072	20549
Dimensioni (altezza x larghezza) in cm	19,3x15,2x6,4	22x16,5x9 cm	18x17x9	18x17x9	15,1x14,8x9,45	17,6x18,1x5	15x9,9x5,3	16x16x9
Peso non superiore ai 2 kg	SI (1,08 Kg)	SI (1,3 Kg)	SI (1,03)	SI (1,03)	SI (0,825)	1,03	0,68	1
attivabile sia in rete che fuori rete:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
Autonomia Batteria non inf. a 30 (ore):	SI (14)	SI (10/20 ore a seconda dell'utilizzo)	SI (24 ore)	SI (24 ore)	SI (10 ORE)	SI (14 ORE)	SI (12 ore)	24
comunicazione automatica in caso di mancanza di rete:	SI	SI	verificare in prova	verificare in prova	SI (da confermare in prova d'uso)	SI	SI	SI
compatibilità dell'alimentazione con la rete ospedaliera e domestica, compresi eventuali adattatori:	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)	SI (da confermare in prova d'uso)
Presenza di borsa/custodia per trasporto:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
Conformità Direttiva CEE 93/42/CEE:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
Classe di rischio II	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI

*bed*  
Pagina 1

LOTTO 1

range valori F.M. impostabili a diversi valori (range 10-200 mmHg)	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	10-180 (non raggiunto il valore richiesto di 200 mmHg)
funzionamento continuo/intermittente:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
capacità di mantenere la pressione costante sul sito della ferita con meccanismo di regolazione automatico a rilevazione diretta	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO
<b>REQUISITI MINIMI</b>												
possibilità di selezionare diversi valori di pressione:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
visualizzazione dei parametri impostati (valori di pressione esercitata, tipo di funzionalità in corso, batteria residua ecc.):	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
<b>REQUISITI MINIMI</b>												
presente/assente:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
ostruzione accidentale tubo di drenaggio	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
pressione di esercizio diversa dalla pressione impostata e/o perdita di vuoto	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
canister pieno	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
batteria scarica o guasta	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
<b>REQUISITI MINIMI</b>												
<b>CANISTER:</b>												
presente/assente:	presente	presente	presente	presente	presente	presente	presente	presente	presente	presente	presente	presente
varie capacità (ml):	300	500	1000ml	250 e 1000 ml	300 e 500 ml	350 ml	da 100 a 350 ml	20, 400, 600, 800, 1000	300, 600, 1200			
presenza di filtri:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
sistema di contenimento odori:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
sistema di solidificazione dei fluidi e/o sistema antiriflusso idoneo ad evitare la fuoriuscita dei liquidi raccolti:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
sostituibilità senza inquinamento ambientale e/o contaminazione del pz o dell'operatore (prova d'uso)*:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
<b>REQUISITI MINIMI</b>												
presente/assente:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
dispositivo di sicurezza tipo tier lock equivalente:	SI	SI	SI	(verificare in prova uso)	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
disponibilità di tubi di raccolta a Y:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
<b>REQUISITI MINIMI</b>												
schiuma di poluretano:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
garra antiretroclic:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
ampio gamma medicazioni in schiuma:	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI
conformabilità alle diverse tipologie, dimensioni e ubicazione delle ferite (prova d'uso)*												
facilità di posizionamento (prova d'uso)*:												
facilità di asportazione (prova d'uso)*:												

Handwritten signatures and initials at the top of the page.





ALL TO L

CENTRALE REGIONALE DI ACQUISTO



Dirigente Responsabile: Dott. Gian Paolo ALASSIO  
 Referente: Dott.ssa Tiziana TAZZOLI - tel. 010/548-8538  
 e-mail: silvana.berlengero@regione.liguria.it

Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs. n. 163/2006,  
 per la fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della  
 Regione Liguria per un periodo di anni tre  
 Lotti n. 5 - N. gara 6159576

Seduta pubblica

16 giugno 2016

## Verbale di apertura delle offerte economiche e di aggiudicazione provvisoria

Il giorno 16 giugno 2016 alle ore 10:00 presso la Sala riunioni sita al 2° piano della Centrale Regionale di Acquisto - via D'Annunzio 64 si è riunito il Seggio di gara della procedura in oggetto, nominato con determinazione del Direttore dell'Area Centrale Regionale di Acquisto n. 253 del 03.11.2015, per la comunicazione degli esiti della valutazione tecnica, la lettura dei punteggi tecnici, l'apertura delle buste contenenti l'offerta economica e l'aggiudicazione provvisoria della procedura di gara per l'affidamento della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa occorrente alle AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria.

Sono presenti i componenti del Seggio nelle persone dei Signori:

- ALASSIO Dott. Gian Paolo Direttore S.C. Acquisti, economato e logistica ASL 1 Imperiese Presidente
- TAZZOLI Dott.ssa Tiziana Collaboratore Amm.vo della Centrale Componente e Segretario
- RICCI Sig.ra Bruna Collaboratore Amm.vo della Centrale Componente

In rappresentanza delle Ditte offerenti sono presenti i Signori:

Ditta	Nominativo
WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI	Sig. Alessandro Nura; Sig. Fabio Toscano
SMITH&NEPHEW	Sig.ra Maria Elena Gandini; Sig.ra Federica Berta
LOHMANN&RAUSCHER	Sig.ra Luisa Cocco; Sig. Stefano Seghezza
SIAD HEALTHCARE	Sig.ra Lorena Tarenzi
EUROSETS	Sig. Gino Alboresi; Sig. Franco Agnello
MEDI-H-ART	Sig. Andrea Bonino
ZUCCATO HC	Sig. Giacinto Cigliutti
SINI-MEDIK	Sig. Stefano Candeloro
PAUL HARTMANN	Sig.ra Barbara Giannone

la cui identità è nota ai presenti.

Verballizza l'Ufficiale Rogante della Centrale, Dott. Mauro Vestri.

La seduta è pubblica.

Il Presidente del Seggio di gara ricorda che l'aggiudicazione della fornitura avverrà in base al metodo disposto all'art. 83 del D.lgs n° 163/06 e s.m.i, ossia a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, (comunemente detto qualità/prezzo) sulla base degli elementi valutativi indicati nel Disciplinare di gara e nel Capitolato tecnico e del prezzo offerto;

Il Presidente ricorda altresì che, pena esclusione dalla gara, i prezzi proposti dalle ditte dovranno essere uguali o migliori rispetto ai prezzi base

Il Presidente riepiloga le offerte pervenute in relazione ai vari lotti come di seguito specificati:

DITTE	LOTTO 1	LOTTO 2	LOTTO 3	LOTTO 4	LOTTO 5
WALDNER	X	X	X	X	X
SMITH&NEPHEW	X	X	X		X
LOHMANN&RAUSCHER	X	X	X		
SIAD HEALTHCARE	X	X	X		
EUROSETS	X	X			
MEDI-H-ART	X	X			
ZUCCATO	X	X	X		X
PAUL HARTMANN		X	X		
SINI-MEDIK	X	X	X		

Il Presidente del Seggio di Gara invita, quindi, i rappresentanti delle Ditte intervenute all'odierna seduta pubblica a verificare l'integrità del plico nel quale sono state racchiuse le offerte economiche relative a tutti i lotti partecipati. In seguito alla positiva verifica della integrità del plico il Presidente procede, quindi, all'operazione d'apertura offerte economiche presentate ed alla verifica della presenza sulle stesse degli elementi previsti dal disciplinare di gara (sottoscrizione della scheda offerta, presenza del bollo, etc.)

Indi il Seggio procede, lotto per lotto, offerta per offerta come segue:

1. alla lettura del punteggio di Qualità, ove previsto, come formalizzato nel Verbale della Commissione Giudicatrice;
2. alla lettura dei prezzi proposti dai concorrenti ammessi a questa fase di gara (in caso di difformità nell'offerta tra il prezzo offerto espresso in cifre e quello espresso in lettere, verrà preso in considerazione quello più vantaggioso per la Centrale);
3. a determinare, in base alla formula descritta nel Disciplinare di gara, il punteggio relativo al Prezzo;
4. a individuare la Ditta che ha proposto l'offerta economicamente più favorevole per i lotti qualità/prezzo;
5. a dichiarare l'aggiudicazione provvisoria, salvo verifica dell'anomalia dell'offerta.

L'operazione avviene in tempo reale attraverso la compilazione di un foglio di calcolo opportunamente predisposto (ALLEGATO A al presente verbale) nel quale sono riepilogati i punteggi tecnici assegnati alle singole offerte dalla Commissione Giudicatrice, il punteggio calcolato e assegnato a seguito dell'esame dell'offerta economica, il punteggio complessivo (punteggio qualità + punteggio economico) assegnato.

Il Seggio di Gara procede alla lettura, lotto per lotto, dei punteggi tecnici assegnati dalla Commissione Giudicatrice alle offerte tecniche presentate. Relativamente ai Lotti 1, 2 e 3 si dà atto che la Società Sini-Medik non ha raggiunto il punteggio tecnico minimo (26 punti) previsto dalla documentazione di gara e, pertanto, il Seggio di Gara dispone di non procedere all'apertura delle buste contenenti la relativa offerta economica.

Quindi, si procede alla lettura delle offerte economiche, dei relativi punteggi economici ottenuti e del punteggio complessivo.

Il Seggio di Gara, relativamente al Lotto 4 per il quale è pervenuta un'unica offerta da parte della Società Waldner Tecnologie medicali, evidenzia come l'offerta economica di € 183.405,00 sia superiore alla base d'asta fissata in € 131.835,00.

## Centrale Regionale di Acquisto

Il Presidente del Seggio di gara ricorda che l'aggiudicazione della fornitura avverrà in base al metodo disposto all'art. 83 del D.Lgs n° 163/06 e s.m.l, ossia a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, (comunemente detto qualità/prezzo) sulla base degli elementi valutativi indicati nel Disciplinare di gara e nel Capitolato tecnico e del prezzo offerto;

Il Presidente ricorda altresì che, pena esclusione dalla gara, i prezzi proposti dalle ditte dovranno essere uguali o migliori rispetto ai prezzi base

Il Presidente riepiloga le offerte relative ai lotti ammesse alla fase dell'apertura delle offerte economiche:

DITTE	LOTTO 1	LOTTO 2	LOTTO 3	LOTTO 4	LOTTO 5
WALDNER	X	X	X	X	X
SMITH&NEPHEW	X	X	X		X
LOHMANN&RAUSCHER	X	X	X		
SIAD HEALTHCARE	X	X	X		
EUROSETS	X	X			
MEDI-H-ART	X	X			
ZUCCATO	X	X	X		X
PAUL HARTMANN		X	X		
SINI-MEDIK	X	X	X		

Il Presidente del Seggio di Gara invita, quindi, i rappresentanti delle Ditte intervenute all'odierna seduta pubblica a verificare l'integrità del plico nel quale sono state racchiuse le offerte economiche relative a tutti i lotti partecipati. In seguito alla positiva verifica della integrità del plico il Presidente procede, quindi, all'operazione d'apertura offerte economiche presentate ed alla verifica della presenza sulle stesse degli elementi previsti dal disciplinare di gara (sottoscrizione della scheda offerta, presenza del bollo, etc.)

Indi il Seggio procede, lotto per lotto, offerta per offerta come segue:

1. alla lettura del punteggio di Qualità, ove previsto, come formalizzato nel Verbale della Commissione Giudicatrice;
2. alla lettura dei prezzi proposti dai concorrenti ammessi a questa fase di gara (in caso di difformità nell'offerta tra il prezzo offerto espresso in cifre e quello espresso in lettere, verrà preso in considerazione quello più vantaggioso per la Centrale);
3. a determinare, in base alla formula descritta nel Disciplinare di gara, il punteggio relativo al Prezzo;
4. a individuare la Ditta che ha proposto l'offerta economicamente più favorevole per i lotti qualità/prezzo;
5. a dichiarare l'aggiudicazione provvisoria, salvo verifica dell'anomalia dell'offerta.

L'operazione avviene in tempo reale attraverso la compilazione di un foglio di calcolo opportunamente predisposto (ALLEGATO A al presente verbale) nel quale sono riepilogati i punteggi tecnici assegnati alle singole offerte dalla Commissione Giudicatrice, il punteggio calcolato e assegnato a seguito dell'esame dell'offerta economica, il punteggio complessivo (punteggio qualità + punteggio economico) assegnato.

Il Seggio di Gara procede alla lettura, lotto per lotto, dei punteggi tecnici assegnati dalla Commissione Giudicatrice alle offerte tecniche presentate. Relativamente ai Lotti 1, 2 e 3 si dà atto che la Società Sini-Medik non ha raggiunto il punteggio tecnico minimo (26 punti) previsto dalla documentazione di gara e, pertanto, il Seggio di Gara dispone di non procedere all'apertura delle buste contenenti la relativa offerta economica.

Quindi, si procede alla lettura delle offerte economiche, dei relativi punteggi economici ottenuti e del punteggio complessivo.

Il Seggio di Gara, relativamente al Lotto 4 per il quale è pervenuta un'unica offerta da parte della Società Waldner Tecnologie medicali, evidenzia come l'offerta economica di € 183.405,00 sia superiore alla base d'asta fissata in € 131.835,00.

## Centrale Regionale di Acquisto

Relativamente al Lotto 5 il Seggio di gara rileva che nell'offerta economica presentata dalla Società Smith&Nephew non sono stati indicati gli oneri di sicurezza aziendali. L'offerta, pertanto, non potendo essere sanata anche alla luce dei numerosi pronunciamenti del giudice amministrativo sull'inapplicabilità del soccorso istruttorio a tale elemento dell'offerta, è inammissibile e si procede, pertanto all'aggiudicazione provvisoria del Lotto 5 tra le restanti offerte (Waldner Tecnologie Medicali e Zuccato HC). Si da, altresì atto, che il Seggio di Gara ha provveduto in tempo reale nel corso della seduta pubblica a reimputare i valori delle due offerte rimanenti variando la formula per il calcolo dei punteggi economici e del punteggio totale secondo quanto previsto dal Disciplinare di Gara (articolo 6).

Per quanto sopra esposto, risultano aggiudicatarie in via provvisoria della fornitura di sistemi per la terapia a pressione topica negativa, relativamente a ciascun lotto in gara, salvo verifica dell'anomalia dell'offerta, le offerte delle seguenti ditte:

LOTTE	Ditta	Punteggio complessivo
1	Lohmann&Rauscher	93,203
2	Paul Hartmann	92,684
3	Paul Hartmann	99,528
4	Non aggiudicato	-----
5	Waldner Tecnologie Medicali	83,673

La seduta pubblica è chiusa alle ore 11:30.

Il presente verbale, composto da n. 8 fogli (inclusi allegati), viene acquisito agli atti per gli adempimenti consequenziali.

Letto, confermato e sottoscritto.

Presidente  
Dott. Gian Paolo ALASSIO

Componente Segretario:  
Dott.ssa Tiziana TAZZOLI

Componente  
Sig.ra Bruna RICCI

Ufficiale Rogante  
Dott. Mauro VESTRI

ALL.TI

All.ti Tabelle riepilogative punteggi Lotti 1, 2, 3, 4, 5

LOTTO	System a pressione topica negativa per il trattamento delle ferite difficili in ambito ospedaliero e domiciliare (Sistema sia fisso che portatile con medicazione in schiuma e in garza)	Max punti valutazione valori a base di gara	Parametri di valutazione valori a base di gara	Base di gara	WALDNER TECHNOLOGIE MEDICALI	SMITH & NEPHEW	LOHMANN & RAUSCH ER	MEDI-ART	EUROSETS	GENADYNE	ZUCCATO CT	SINI-MEDIK
Requisiti essenziali					ULTRAACTIVAG	CNP/ICNP2	RENAVIS EZ/GO	VT 100	WATERLILY TS	GENADYNE	AVANTI/COMPA CT	ESUDEXTL/XS
Totale punteggio	50,000				44,919	38,413	38,813	30,175	35,653	35,330	30,014	27,171
Totale punteggio di qualità parametrato	50,000				50,000	42,758	43,203	33,588	39,685	39,326	33,409	24,623
Prezzo offerto					591,650,00	837,690,00	673,649,50	930,546,50	721,620,00	936,770,00	536,413,57	
Base gara triennale per lotto				1.096.300,00								
				22,955	9,710	23,728	38,209	10,722	34,297	16,534	77,487	
Punteggio offerta economica	100,00			19,036	45,253	50,000	21,018	48,718	32,412	46,485		
Punteggio totale	100,00			69,036	88,011	93,203	54,606	88,403	71,738	79,994		

16/6/16  
 9/9/91  
  
  
  
 m

	LOTTO 2: Sistema pressione topica negativa per il trattamento delle ferite difficili in ambito ospedaliero e domiciliare. Sistema sia fisso che portatile con medicazione in schiuma	Parametri di valutazione. Valori a base di gara	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI	SMITH & NEPHEW	LOHMANN & RAUSCHER	MEDI-HART	EUROSPIN	GENADYNE	AVANTI/COMPA CT	VIVANO TEC	SINI-MEDIK	VENTURI		
												REINASTYS EZIGO	CAP1/ANF2	ULTRA/ACTIVAC
Requisiti essenziali														
Totale punteggio	50,000		43,329	35,602	35,076	27,012	31,720	32,948	27,801	38,991	27,337			
Totale punteggio di qualità riparametrato	50,000		50,000	41,083	40,476	31,171	36,603	38,020	32,081	44,924	29,561			
Prezzo offerto			247,620,00	172,500,00	231,430,00	204,840,00	245,680,00	185,200,00	167,567,00	199,400,00				
Base gara triennale per lotto	224,100,00													
	Ribasso percentuale	23,440	2,892	22,892	41,965	8,594	39,655	17,958	27,491	39,333				
<b>Punteggio offerta economica</b>	<b>100,00</b>		<b>5,551</b>	<b>43,947</b>	<b>50,000</b>	<b>15,499</b>	<b>47,849</b>	<b>33,324</b>	<b>46,113</b>	<b>47,780</b>				
<b>Punteggio totale</b>	<b>100,00</b>		<b>55,551</b>	<b>85,030</b>	<b>90,476</b>	<b>47,570</b>	<b>84,452</b>	<b>71,344</b>	<b>78,194</b>	<b>92,684</b>				

16/6/16  
9/9/91

222

*(Handwritten signature)*

*(Handwritten signature)*

LOTTO 3 - Sistemi a pressione topica negativa per il trattamento delle ferite ad addome aperto	Parametri di Massimi valutazione a base di gara	VAC ULTA	CNP 1	LOHMANN&RÄUSCHER	SIAD HEALTHCARE	ZUCCATO	VIVANO TEC	EXSUDEX XL
Requisiti essenziali		presenti	presenti	presenti	presenti	presenti	presenti	presenti
Totale punteggio	50,000	43,335	37,428	41,907	30,438	24,184	42,926	21,903
Totale punteggio di qualità riparametrato	50,000	50,000	43,184	48,352	35,119	27,903	49,528	23,772
Prezzo offerto		372,095,00	135,500,00	58,399,00	157,445,00	172,895,00	175,500,00	
Base gara triennale per lotto	173,250,00							
Ribasso percentuale	19,689	0,667	33,333	2,800	20,667	27,333	33,333	
Punteggio offerta economica	100,00	1,524	50,000	6,400	45,358	47,801	50,000	
Punteggio totale	100,00	51,524	93,184	54,752	80,477	75,704	99,528	

16/6/16  
9/9/91

*[Handwritten signatures and initials]*

<b>LOTTO 4- Sistemi a pressione topica negativa con possibilità di instillazione controllata direttamente nel sito della ferita</b>	<b>Max punti</b>	<b>Parametri di valutazione - valori a base di gara</b>	<b>Base di gara</b>	<b>WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI</b>
				<b>ULTA</b>
<b>Requisiti essenziali</b>				<b>presenti</b>
<b>Totale punteggio</b>	<b>50,000</b>			<b>50,000</b>
<b>Totale punteggio di qualità riparametrato</b>	<b>50,000</b>			<b>50,000</b>
<b>Prezzo offerto</b>				<b>183.405,00</b>
<b>Base gara triennale per lotto</b>			<b>131.835,00</b>	
		Ribasso percentuale	- 19,559 -	39,117
<b>Punteggio offerta economica</b>	<b>100,00</b>			<b>50,000</b>
<b>Punteggio totale</b>	<b>100,00</b>			<b>100,000</b>

16/6/16

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

LOTTO 5- Sistema monopaziente e monouso a pressione topica negativa per il trattamento delle suture chirurgiche chiuse, piccole lesioni da innesto e del sito di innesto nel post operatorio	Max punti	Parametri di valutazione - valori a base di gara	Base di gara	WALDNER TECNOLOGIE MEDICAL	ZUCCATO
Requisiti essenziali				presenti	presenti
Totale punteggio di qualità				30.306	33.991
Totale punteggio di qualità riparametrato	50,000			33.673	37.767
Prezzo offerto				99.000,00	116.478,45
Base gara quadriennale per lotto		Ribasso percentuale	448.500,00		
Punteggio offerta economica	50,00		27,448	33,333	21,563
Punteggio offerta economica	50,00			50,000	42,497
Punteggio totale	50,00			83,673	80,264

16/6/18  
 21/9/91  
 [Signature]  
 [Signature]  
 m.m.