### AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Prot. n. 3087 del 22/12/2016

Procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 D.Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura in noleggio di "Sistemi antidecubito" occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. I.R.C.C.S. della Regione Liguria ed ai pazienti domiciliari della Valle d'Aosta per un periodo di 36 mesi, con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi - Lotti n. 8

Numero gara 6370451.

### PRIMA SEDUTA RISERVATA DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE

### Verbale del 02 Novembre 2016

Il giorno due del mese di Novembre dell'anno duemila sedici alle ore 09,00 presso la Sala riunioni della Centrale Regionale di Acquisto situata in via G. D'Annunzio 64 - Genova, si è riunita in seduta riservata la Commissione giudicatrice per la verifica della conformità delle offerte tecniche presentate dalle Ditte concorrenti alla gara per la fornitura in noleggio di "Sistemi antidecubito" occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. I.R.C.C.S. della Regione Liguria ed ai pazienti domiciliari della Valle d'Aosta per un periodo di 36 mesi, con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi - Lotti n. 8.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice – nominata con determinazione n. 3 del 06/10/2016 - incaricati degli adempimenti relativi alla seduta pubblica di verifica delle documentazioni tecniche presentate dalle Ditte concorrenti, composta dai signori:

BONGIORNO	Sig. Alberto	Infermiere Neurochirurgia — IRCCS San Martino-IST	Componente
LANZONE	Sig.ra Cinzia	CPSE S.C. Chirurgia - Ospedale di Lavagna - ASL 4 Chiavarese	Componente
FULLONE	Sig.ra Mirella	CPSE Ambulatorio Malattie Infettive E.O. Ospedali Galliera	Presidente

E' presente il dott. Riccardo Zanella, Dirigente della Centrale RUP della procedura assistito dal Collaboratore Amministrativo della Centrale di Acquisto Sig.ra Loredana Lotti, che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

Prima di procedere all'esame delle offerte tecniche prodotte dai partecipanti in forma singola o associata, il Presidente constata che la documentazione tecnica di gara di tutte le ditte partecipanti risulta debitamente custodita nella stanza n° 1 "Archivio" del VI° piano della sede operativa di A.Li.Sa. – Area Centrale Regionale d'Acquisto – di Via G. D'Annunzio n° 64.

La Commissione giudicatrice prende atto che, come meglio esplicitato nei verbali di apertura delle buste afferenti la documentazione amministrativa e tecnica (prot. 8160 del 19/07/2016 e prot. 440 del 18/10/2016) risultano ammesse alla fase di verifica dell'idoneità tecnica dei prodotti offerti le sotto specificate Ditte per i lotti a fianco di ciascuna indicati:

N.	DITIA	LOTTI PARTECIPATI
1	Servizi Italia S.p.A.	1
2	R.T.I.: Sapio Life S.r.I.(Mandatario)/Euro Ausili S.r.I.(Mandante)	1/2/3/4/8
3	Medi-H-art S.r.l.	1/2/3/4/5/6/7/8
4	Zuccato HC	1/2/3/4/5/8
5	R.T.I.: Vivisol S.r.I.(Mandatario) - Arjohuntleigh S.p.A. (Mandante) - Service Med S.r.I. (Mandante)	1/2/3/4/5/8
6	Officina Ortopedica Ferrero S.r.l.	1/2/3/4/6/7/8
7	Medic Air S.r.l.	2/3/4
8	Sanacilia S.r.I.	2/3/4/5

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE) Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. 64 16121 Genova (GE) C.F. / P. IVA 02421770997 tel. 010 548 4162 tel. 010 548 8562 8563 PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it

La Commissione Giudicatrice stabilisce di procedere in prima istanza all'esame, nel dettaglio, della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti al fine della verifica della presenza delle caratteristiche tecniche essenziali indicate nel Capitolato Tecnico e solo successivamente di proseguire con la valutazione degli item soggetti a valutazione qualitativa.

Al riguardo, preso atto che per l'attribuzione del punteggio ad alcuni parametri qualitativi, è prevista una prova pratica, viene concordato di invitare alla stessa unicamente le Ditte i cui prodotti sono risultati conformi. La prova sarà effettuata presso l'I.R.C.C.S. A.O.U. San Martino - I.S.T. di Genova, secondo un calendario e con modalità che verranno in seguito comunicate alle concorrenti interessate.

Sulla base delle istruttorie svolte, delle prove effettuate e degli ulteriori riscontri che si renderanno eventualmente necessari la Commissione procederà a formalizzare tutte le valutazioni per i lotti esaminati.

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

La Commissione giudicatrice procede quindi alla disamina della documentazione tecnica fornita dalle Ditte concorrenti riscontrando, punto per punto per via cartolare, i requisiti minimi richiesti dal Capitolato Tecnico di Gara; le risultanze della suddetta verifica verranno sintetizzate nelle schede riepilogative allegate al sopraccitato verbale conclusivo.

Per comodità di consultazione viene di seguito riportato un breve riepilogo:

### DITTA: SERVIZI ITALIA S.P.A.

LOTTO 1: offerto Mod. SYNSTAC 3 D SICURA

Il dispositivo offerto, così come il servizio proposto, risultano conformi a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

### 000000000

Alle ore 12,30 la Commissione giudicatrice decide di interrompere la seduta e di aggiornare i lavori al giorno 07/11/2016 alle ore 9,00 presso gli uffici della Centrale Acquisti sito in via G. D'Annunzio 64 – Genova, per proseguire la verifica della documentazione tecnica delle altre ditte offerenti.

In sede di chiusura dei presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della puntuale conservazione della documentazione tecnica che viene riposta in armadio chiuso a chiave collocato nella stanza n° 1 "Archivio" del VI° piano della sede operativa dell'ARS Liguria -- Area Centrale Regionale d'Acquisto -- di Via G. D'Annunzio n° 64.

La seduta è tolta alle ore 12,45.

Letto, confermato e sottoscritto.

Presidente:

Sig.ra Mirella FULLONE

Componente:

Sig.ra Cinzia LANZONE

Componente:

Sig. Alberto BONGIORNO

<u>Per la Centrale Regionale di Acquisto.</u>

RUP:

Dott. ZANELLA Riccardo

Componente/Segretario:

Sig.ra LOTTI Loredana

Minelle de llu-Prusie omsour

loudagle ble

PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it

# SECONDA SEDUTA RISERVATA DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE

### Verhale del 07 Novembre 2016

Il giorno sette del mese di Novembre dell'anno duemila sedici alle ore 09,30 presso una Sala riunioni della Centrale Regionale di Acquisto situata in via G. D'Annunzio 64 - Genova, si è riunita in seduta riservata la Commissione giudicatrice per la verifica dell'idoneità tecnica della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla gara per la fornitura in noleggio di "Sistemi antidecubito" occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. I.R.C.C.S. della Regione Liguria ed ai pazienti domiciliari della Valle d'Aosta per un periodo di 36 mesi, con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi - Lotti n. 8.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice – nominata con determinazione n. 3 del 06/10/2016 incaricati degli adempimenti relativi alla seduta pubblica di verifica delle documentazioni tecniche presentate dalle Ditte concorrenti, composta dai signori:

BONGIORNO	Sig. Alberto	Infermiere Neurochirurgia — IRCCS San Martino-IST	Componente
LANZONE	Sig.ra Cinzia	CPSE S.C. Chirurgia - Ospedale di Lavagna - ASL 4 Chiavarese	Componente
FULLONE	Sig.ra Mirella	Collaboratore prof.le sanitario esperto - Infermiere E.O. Ospedali Galliera	Presidente

E' presente per la Centrale di Acquisto il Collaboratore Amministrativo Sig.ra Loredana Lotti, che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La Commissione giudicatrice prende preliminarmente atto dell'integrità della documentazione agli atti, per la quale si conferma la conservazione in luogo chiuso al pubblico.

La Commissione procede, in prima istanza, alla rilettura del verbale del 02/11 u.s., e stabilisce di proseguire la disamina della documentazione tecnica fornita, dalle restanti ditte concorrenti, riscontrando, punto per punto, per via cartolare, i requisiti minimi richiesti dal Capitolato Tecnico di Gara; le risultanze della suddetta verifica verranno sintetizzate nelle schede riepilogative allegate al verbale conclusivo.

Per comodità di consultazione viene di seguito riportato un breve riepilogo:

# DITTA: ZUCCATO HC

LOTTO 1: offerto Mod. FUSION RESPONSE -

LOTTO 2: offerto Mod. PULSAR CHOICE MR

LOTTO 3: offerto Mod. QUATTRO PLUS

LOTTO 4: offerto Mod. PROCARE AUTO

LOTTO 5: offerto Mod. SERENE

LOTTO 8: offerti Mod. a) FUSION RESPONSE

b) PULSAR CHOICE MR

c) QUATTRO PLUS

d) QUATTRO OVERLAY

Tutti i dispositivi offerti, così come il servizio proposto risultano conformi a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

000000000

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE) Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. 64 16121 Genova (GE) C.F. / P. IVA 02421770997

tel. 010 548 4162 tel. 010 548 8562 8563 PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it 👌



Alle ore 13,45 la Commissione giudicatrice stabilisce di sospendere la seduta e di aggiornare i lavori al giorno 08/11/2016 alle ore 9,00 presso gli uffici della Centrale Acquisti sito in via G. D'Annunzio 64 – Genova, per proseguire la verifica della documentazione tecnica delle altre ditte offerenti.

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della puntuale conservazione della documentazione tecnica che viene riposta in armadio chiuso a chiave collocato nella stanza n° 1 "Archivio" del VI° piano della sede operativa dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale d'Acquisto – di Via G. D'Annunzio n° 64.

La seduta è tolta alle ore 14,30

Letto, confermato e sottoscritto.

Presidente:

Sig.ra Mirella FULLONE

Componente:

Sig.ra Cinzia LANZONE

Componente:

Sig. Alberto BONGIORNO

Per la Centrale Regionale di Acquisto.

Segretario:

Sig.ra Loredana LOTTI

Minello de

Loudena Loth

# TERZA SEDUTA RISERVATA DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE

# Verbale del 08 Novembre 2016

Il giorno otto del mese di Novembre dell'anno duemila sedici alle ore 09,00 presso una Sala riunioni della Centrale Regionale di Acquisto situata in via G. D'Annunzio 64 - Genova, si è riunita in seduta riservata la Commissione giudicatrice per la verifica dell'idoneità tecnica della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla gara per la fornitura in noleggio di "Sistemi antidecubito" occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. I.R.C.C.S. della Regione Liguria ed ai pazienti domiciliari della Valle d'Aosta per un periodo di 36 mesi, con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi - Lotti n. 8.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice – nominata con determinazione n. 3 del 06/10/2016 - incaricati degli adempimenti relativi alla seduta pubblica di verifica delle documentazioni tecniche presentate dalle Ditte concorrenti, composta dai signori:

BONGIORNO Sig. Alberto Infermiere Neurochirurgia — IRCCS San Martino-IST Componente

LANZONE Sig.ra Cinzia CPSE S.C. Chirurgia - Ospedale di Lavagna - ASL 4 Chiavarese Componente

FULLONE Sig.ra Mirella Collaboratore prof.le sanitario esperto - Infermiere E.O.
Ospedali Galliera Presidente

E' presente per la Centrale di Acquisto il Collaboratore Amministrativo Sig.ra Loredana Lotti, che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La Commissione giudicatrice prende preliminarmente atto dell'integrità della documentazione agli atti, per la quale si conferma la conservazione in luogo chiuso al pubblico.

La Commissione procede, in prima istanza, alla rilettura del verbale del 07/11 u.s., e stabilisce di proseguire la disamina della documentazione tecnica fornita, dalle restanti ditte concorrenti, riscontrando, punto per punto per via cartolare, i requisiti minimi richiesti dal Capitolato Tecnico di Gara; le risultanze della suddetta verifica verranno sintetizzate nelle schede riepilogative allegate al verbale conclusivo.

Per comodità di consultazione viene di seguito riportato un breve riepilogo:

R.T.I.: VIVISOL – ARJIOHUNTLEIGH – SERVICE MED.

LOTTO 1: offerto mod. ATMOS AIR 4000

LOTTO 2: offerto mod. ECO PLUS AUTO ACTIVE

LOTTO 3: offerto mod. AUTOLOGIC 200

LOTTO 4 offerto mod. UP AIR

C.F. / P. IVA 02421770997

LOTTO 5 offerto mod. THERAKAIR VISIO

LOTTO 8 offerti: sub-lotto 8 a) mod. ATMOS AIR 4000

sub-lotto 8 b) mod. ECO PLUS AUTO ACTIVE

sub-lotto 8 c) mod. AUTOLOGIC 200 sub-lotto 8 d) mod. ALPHA ACTIVE 3

Per ciò che concerne i Lotti 2 e 4 i dispositivi offerti risultano conformi a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

In rifermento ai Lotti 1, 3, 5, 8 a) e 8 c) la Commissione Giudicatrice rileva che il Raggruppamento concorrente ha dichiarato nel Mod. F4 che i prodotti non sono certificati in quanto (ed è stata allegata alla documentazione tecnica una dichiarazione) i dispositivi offerti non sarebbero da considerare ricompresi tra i materiali per i quali è richiesta la classe di reazione al fuoco 1 IM (D.M. Interni 18/09/2002) richiamando, a supporto, il contenuto di una nota del Ministero dell'Interno del 18/12/2002 in base alla quale i "manufatti rientranti tra i presidi medico-chirurgici" (tra cui,

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE) Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. 64 16121 Genova (GE)

tel. 010 548 4162 tel. 010 548 8562 8563 PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it

662 8563

P

...omissis...."materassi e cuscini specifici per riabilitazione e cure fisioterapiche" non sarebbero appunto da ricomprendere tra i materiali per i quali è richiesta la classe 1 lM."

In merito la Commissione, tenuto anche conto del fatto che alcuni dei dispositivi offerti sono stati aggiudicati nella precedente gara regionale, ritiene di acquisire una precisazione dando mandato agli uffici della Centrale di acquisire la stessa nei documenti repertoriati nella Banca Dati NSIS del Ministero della Salute, oppure direttamente dall'Offerente RTI.

Per quanto riguarda il servizio proposto, esso risulta conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

### 000000000

Alle ore 13,45 la Commissione giudicatrice stabilisce di sospendere la seduta e di aggiornare i lavori al giorno 15/11/2016 alle ore 9,00 presso gli uffici della Centrale Acquisti sito in via G. D'Annunzio 64 – Genova, per proseguire la verifica della documentazione tecnica delle altre ditte offerenti.

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della puntuale conservazione della documentazione tecnica che viene riposta in armadio chiuso a chiave collocato nella stanza n° 1 "Archivio" del VI° piano della sede operativa dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale d'Acquisto – di Via G. D'Annunzio n° 64.

La seduta è tolta alle ore 14,00

Letto, confermato e sottoscritto.

Presidente:

Sig.ra Mirella FULLONE

Componente:

Sig.ra Cinzia LANZONE

Componente:

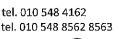
Sig. Alberto BONGIORNO

Per la Centrale Regionale di Acquisto.

Segretario:

Sig.ra Loredana LOTTI

Algrelle dullow Clug'il Sou gour



# QUARTA SEDUTA RISERVATA DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE

### Verbale del 15 Novembre 2016

Il giorno quindici del mese di Novembre dell'anno duemila sedici alle ore 09,30 presso una Sala riunioni della Centrale Regionale di Acquisto situata in via G. D'Annunzio 64 - Genova, si è riunita in seduta riservata la Commissione giudicatrice per la verifica dell'idoneità tecnica della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla gara per la fornitura in noleggio di "Sistemi antidecubito" occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. I.R.C.C.S. della Regione Liguria ed ai pazienti domiciliari della Valle d'Aosta per un periodo di 36 mesi, con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi - Lotti n. 8.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice - nominata con determinazione n. 3 del 06/10/2016 incaricati degli adempimenti relativi alla seduta pubblica di verifica delle documentazioni tecniche presentate dalle Ditte concorrenti, composta dai signori:

Infermiere Neurochirurgia -- IRCCS San Martino-IST BONGIORNO Sig. Alberto LANZONE Sig.ra Cinzia

Componente

CPSE S.C. Chirurgia - Ospedale di Lavagna - ASL 4 Chiavarese

Componente

**FULLONE** 

Sig.ra Mirella

Collaboratore prof.le sanitario esperto - Infermiere E.O.

Presidente

Ospedali Galliera

E' presente per la Centrale di Acquisto il Collaboratore Amministrativo Sig.ra Loredana Lotti, che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La Commissione giudicatrice prende preliminarmente atto dell'integrità della documentazione agli atti, per la quale si conferma la conservazione in luogo chiuso al pubblico.

La Commissione procede, in prima istanza, alla rilettura del verbale delle sedute precedenti, e stabilisce di proseguire la disamina della documentazione tecnica fornita, dalle restanti ditte concorrenti, riscontrando, punto per punto, per via cartolare, i requisiti minimi richiesti dal Capitolato Tecnico di Gara; le risultanze della suddetta verifica verranno síntetizzate nelle schede riepilogative allegate al verbale conclusivo.

Per comodità di consultazione viene di seguito riportato un breve riepilogo:

DITTA: SANACILIA S.R.L.

LOTTO 2: EOLE DC 2871 STRYKER

LOTTO 3: EOLE DC 2871 STRYKER

LOTTO 4: ISO AIR 2940 STRYKER

LOTTO 5: ISO AIR 2940 STRYKER

Tutti i dispositivi offerti, così come il servizio proposto risultano conformi a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico. La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire in occasione della prova pratica l'idoneità del sistema in relazione alla quantità di aria ceduta dell'apparecchiatura offerta per il Lotto 5

DITTA: MEDIC AIR S.R.L.

LOTTO 2: AIR SYSTEM PRO 3000

LOTTO 3: AIR SYSTEM PRO 5000

LOTTO 4: AIR SYSTEM PRO 8000

Tutti i dispositivi offerti, così come il servizio proposto risultano conformi a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

000000000

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE) Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. ६५, 16121 Genova (GE)

C.F. / P. IVA 02421770997

tel. 010 548 4162 tel. 010 548 8562 8563 PEC: protocollo@pec.alisaliguria.

Alle ore 13,15 la Commissione giudicatrice stabilisce di sospendere la seduta e di aggiornare i lavori al giorno 17/11/2016 alle ore 9,00 presso gli uffici della Centrale Acquisti sito in via G. D'Annunzio 64 – Genova, per proseguire la verifica della documentazione tecnica delle altre ditte offerenti.

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della puntuale conservazione della documentazione tecnica che viene riposta in armadio chiuso a chiave collocato nella stanza n° 1 "Archivio" del VI° piano della sede operativa dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale d'Acquisto – di Via G. D'Annunzio n° 64.

La seduta è tolta alle ore 13,30

Letto, confermato e sottoscritto.

Presidente:

Sig.ra Mirella FULLONE

Componente:

Sig.ra Cinzia LANZONE

Componente:

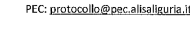
Sig. Alberto BONGIORNO

Per la Centrale Regionale di Acquisto.

Segretario:

Sig.ra Loredana LOTTI

Aci rella de llas
Chur'il Sour



# QUINTA SEDUTA RISERVATA DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE

### Verbale del 17 Novembre 2016

Il giorno diciassette del mese di Novembre dell'anno duemila sedici alle ore 09,00 presso una Sala riunioni della Centrale Regionale di Acquisto situata in via G. D'Annunzio 64 - Genova, si è riunita in seduta riservata la Commissione giudicatrice per la verifica dell'idoneità tecnica della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla gara per la fornitura in noleggio di "Sistemi antidecubito" occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. I.R.C.C.S. della Regione Liguria ed ai pazienti domiciliari della Valle d'Aosta per un periodo di 36 mesi, con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi - Lotti n. 8.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice – nominata con determinazione n. 3 del 06/10/2016 - incaricati degli adempimenti relativi alla seduta pubblica di verifica delle documentazioni tecniche presentate dalle Ditte concorrenti, composta dai signori:

BONGIORNO

Sig. Alberto

Infermiere Neurochirurgia — IRCCS San Martino-IST

Componente

LANZONE

Sig.ra Cinzia

CPSE S.C. Chirurgia - Ospedale di Lavagna - ASL 4 Chiavarese

Componente/Segretario

FULLONE

Sig.ra Mirella

Collaboratore prof.le sanitario esperto - Infermiere E.O.

Presidente

Ospedali Galliera

La Commissione giudicatrice prende preliminarmente atto dell'integrità della documentazione agli atti, per la quale si conferma la conservazione in luogo chiuso al pubblico.

La Commissione procede, in prima istanza, alla rilettura del verbale delle sedute precedenti, e stabilisce di proseguire la disamina della documentazione tecnica fornita, dalle restanti ditte concorrenti, riscontrando, punto per punto, per via cartolare, i requisiti minimi richiesti dal Capitolato Tecnico di Gara; le risultanze della suddetta verifica verranno sintetizzate nelle schede riepilogative allegate al verbale conclusivo.

Per comodità di consultazione viene di seguito riportato un breve riepilogo:

R.T.I.: SAPIO LIFE S.R.L.(MANDATARIO)/EURO AUSILI S.R.L.(MANDANTE)

LOTTO 1: offerto Mod. HYBRID

LOTTO 2: offerto Mod. HYBRID

LOTTO 3: EUROSOFT SENSOR

**LOTTO 4: EURO GENIUS** 

LOTTO 8: a) HYBRID

b) HYBRID

c) EUROSOFT SENSOR

d) EURO BASIC

Il Raggruppamento offre per i Lotti 1 - 2 - sub-lotto 8a) - sub-lotto 8 b) lo stesso prodotto dichiarando che, pur non essendo dotato di compressore, soddisfa le prestazioni richieste per tutte le tipologie di sistemi previsti per i suddetti lotti di gara. La Commissione decide che, in sede di esecuzione della prova pratica potrà essere valutata l'effettiva equivalenza funzionale. La Commissione rileva altresì che viene presentata dichiarazione "latex free" per la cover e non per tutti i componenti del sistema. La Commissione decide di acquisire una precisazione in merito.

I restanti dispositivi offerti risultano conformi a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

Il servizio proposto risulta conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

000000000

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE) Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. 64 16121 Genova (GE) C.F. / P. IVA 02421770997

tel. 010 548 4162 tel. 010 548 8562 8563 PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it

Alle ore 13,00 la seduta viene sospesa per una breve pausa; la Commissione Giudicatrice prima di assentarsi provvede a raccogliere la documentazione tecnica che viene lasciata nella stessa Sala riunioni, debitamente chiusa a chiave fino alla riapertura prevista per le ore 14,00.

La seduta riprende alle ore 14,10 con la prosecuzione della lettura degli elaboratori della Ditta seguente:

### DITTA: MEDI-H-ART S.R.L.

LOTTO 1: AIR MAX

Dall'esame della documentazione presentata, la Commissione rileva la presenza di un'unica misura avente larghezza pari a cm. 90, superiore alla tolleranza richiesta. La Commissione decide di acquisire una conferma in merito.

LOTTO 2: REVO PLUS

LOTTO 3: REVO PLUS

LOTTO 4: REVO PLUS-D

LOTTO 5: THERAFLO AP

Tutti i dispositivi offerti per i sopraccitati Lotti, risultano conformi a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

LOTTO 6: ENTRIX

La Commissione esprime perplessità in quanto il dispositivo presentato sembrerebbe trattarsi di materasso sostitutivo di quello di degenza (scheda tecnica pag. 3) e non di Sovramaterasso. La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire in occasione della prova pratica del sistema offerto.

LOTTO 7: KC35

In relazione al dispositivo proposto per il presente lotto, dall'esame della documentazione non si evince la sagomatura. La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire in occasione della prova pratica del sistema offerto

LOTTO 8: a) AIR MAX

- b) REVO PLUS
- c) REVO PLUS
- d) ENTRIX

In riferimento al sub-lotto 8 a) ed al sub-lotto 8 d), trattandosi degli stessi sistemi offerti rispettivamente per il lotto 1 e per il lotto 6, si rilevano le stesse criticità. La Commissione si riserva qualsiasi valutazione in merito alla conclusione della disamina delle offerte tecniche di tutti i concorrenti

Il servizio proposto risulta conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

## 000000000

Alle ore 15,45 la Commissione giudicatrice stabilisce di sospendere la seduta e di aggiornare i lavori al giorno 24/11/2016 alle ore 9,30 presso gli uffici della Centrale Acquisti sito in via G. D'Annunzio 64 – Genova, per proseguire la verifica della documentazione tecnica delle altre ditte offerenti.

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della puntuale conservazione della documentazione tecnica che viene riposta in armadio chiuso a chiave collocato nella stanza n° 1 "Archivio" del VI° piano della sede operativa dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale d'Acquisto – di Via G. D'Annunzio n° 64. e dà altresì atto della collegialità delle valutazioni, sempre assunte all'unanimità dei componenti.

La seduta è tolta alle ore 16,00

Letto, confermato e sottoscritto.

Presidente:

Sig.ra Mirella FULLONE

tel. 010 548 4162 tel. 010 548 8562 8563 PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE) Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. 64 16121 Genova (GE) C.F. / P. IVA 02421770997



Componente con funzioni di Segretario Verbalizzante:

Sig.ra Cinzia LANZONE

Componente:

Sig. Alberto BONGIORNO

PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it

## SESTA SEDUTA RISERVATA DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE

### Verbale del 24 Novembre 2016

Il giorno ventiquattro del mese di Novembre dell'anno duemila sedici alle ore 09,30 presso una Sala riunioni della Centrale Regionale di Acquisto situata in via G. D'Annunzio 64 - Genova, si è riunita in seduta riservata la Commissione giudicatrice per la verifica dell'idoneità tecnica della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla gara per la fornitura in noleggio di "Sistemi antidecubito" occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. I.R.C.C.S. della Regione Liguria ed ai pazienti domiciliari della Valle d'Aosta per un periodo di 36 mesi, con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi - Lotti n. 8.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice – nominata con determinazione n. 3 del 06/10/2016 - incaricati degli adempimenti relativi alla seduta pubblica di verifica delle documentazioni tecniche presentate dalle Ditte concorrenti, composta dai signori:

BONGIORNO	Sig. Alberto	Infermiere Neurochirurgia — IRCCS San Martino-IST	Componente
LANZONE	Sig.ra Cinzia	CPSE S.C. Chirurgia - Ospedale di Lavagna - ASL 4 Chiavarese	Componente
FULLONE	Sig.ra Mirella	Collaboratore prof.le sanitario esperto - Infermiere E.O. Ospedali Galliera	Presidente

E' presente per la Centrale di Acquisto il RUP, Dott. Riccardo Zanella, coadiuvato dal Collaboratore Amministrativo Sig.ra Loredana Lotti, che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La Commissione giudicatrice prende preliminarmente atto dell'integrità della documentazione agli atti, per la quale si conferma la conservazione in luogo chiuso al pubblico.

La Commissione procede, in prima istanza, alla rilettura del verbale delle sedute precedenti.

La Commissione giudicatrice prosegue quindi la disamina della documentazione tecnica fornita, dall'ultima ditta in gara, riscontrando, punto per punto per via cartolare, i requisiti minimi richiesti dal Capitolato Tecnico di Gara; le risultanze della suddetta verifica verranno sintetizzate nelle schede riepilogative allegate al verbale conclusivo.

Per comodità di consultazione viene di seguito riportato un breve riepilogo:

### OFFICINA ORTOPEDICA FERRERO S.R.

LOTTO 1: DEVICARE SAD-EVO INTENSIVE CFA

LOTTO 2: DEVICARE LEVEL TOP INTENSIVE

LOTTO 3: DEVICARE LEVEL CARE INTENSIVE AUTODETEC

LOTTO 4: DEVICARE K20 PLUS

Per ciò che concerne il Lotto 2 la Commissione si riserva di approfondire in occasione della prova pratica il funzionamento del sistema di regolazione della pressione in quanto le informazioni rilevate dalla scheda tecnica del sistema non sono chiare. La Commissione inoltre accerta, per tutti i sopra citati lotti, che la Ditta, ancorché abbia dichiarato nel modello F4 il possesso delle certificazioni di resistenza al fuoco richieste e in scheda tecnica abbia precisato che "le celle sono poste su una base di espanso ignifugo", ha prodotto una certificazione rispetto alla resistenza al fuoco relativa alla cover. La Commissione ritiene di acquisire precisazione in merito.

LOTTO 6: DEVICARE CARGUMIXT

La Commissione esprime perplessità in quanto il dispositivo presentato sembrerebbe trattarsi di materasso sostitutivo. La Commissione Giudicatrice si riserva di approfondire in occasione della prova pratica del sistema offerto

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE) Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. 64 16121 Genova (GE) C.F. / P. IVA 02421770997

tel. 010 548 4162 tel. 010 548 8562 8563 PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it



### LOTTO 7: DEVICARE VISCOMOUSS

Il dispositivo offerto, così come il servizio proposto risulta conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico. La Commissione Giudicatrice si riserva di confermare in occasione della prova pratica le caratteristiche dichiarate.

LOTTO 8: a) DEVICARE SAD-EVO INTENSIVE CFA

- b) DEVICARE LEVEL TOP INTENSIVE
- c) DEVICARE LEVEL CARE INTENSIVE AUTODETEC
- d) DEVICARE CARGUMIXT

Trattandosi degli stessi sistemi offerti rispettivamente per I lotti 1-2-3 e 6 si evidenziano le criticità per gli stessi riscontrate. La Commissione Giudicatrice si riserva di confermare in occasione della prova pratica le caratteristiche dichiarate.

Il servizio proposto risulta conforme alle specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

### 000000000

Terminato quanto sopra la Commissione, sulla scorta dell'istruttoria svolta nelle precedenti e nella seduta odierna, basata sulla verifica della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti, riepiloga i punti per i quali sono già stati richiesti chiarimenti o ancora da chiarire:

# R.T.I.: SAPIO LIFE S.R.L.(MANDATARIO)/EURO AUSILI S.R.L.(MANDANTE)

In riferimento al sistema Mod. HYBRID offerto per i Lott1 1 - 2 - sub-lotto 8a) - sub-lotto 8 b) - richiesta di precisazione in merito alla dichiarazione "latex free";

### DITTA: MEDI-H-ART S.R.L.

In riferimento al sistema AIR MAX offerto per il Lotto 1 e per il Sub-lotto 8 a) – richiesta di conferma in ordine alle misure del dispositivo di che trattasi.

### OFFICINA ORTOPEDICA FERRERO S.R.

In riferimento al sistemi: DEVICARE SAD-EVO INTESIVE CFA offerto per il Lotto 1 per il Sub-Lotto 8 a), DEVICARE LEVEL TOP INTENSIVE offerto per il Lotto 2 e per il Sub-Lotto 8 b), DEVICARE LEVEL CARE INTENSIVE AUTODETEC offerto per il Lotto 3 e per il Sub-Lotto 8 c) e DEVICARE K20 PLUS offerto per il Lotto 4 – Richiesta di conferma in ordine alle certificazioni di ignifugicità degli stessi.

### R.T.I.: VIVISOL -ARJOHUNTLEIGH - SERVICE MED

In riferimento al lotto 1 (offerto mod. ATMOS AIR 4000), al lotto 3 (offerto mod. AUTOLOGIC 200), al lotto 5 (offerto mod. THERAKAIR VISIO) ed ai sub-lotti 8 a) - offerto mod. ATMOSAIR 4000 e 8 c) - offerto mod. AUTOLOGIC 200, richiesta di precisazione in ordine alla esistenza di certificazioni di ignifugicità.

La Commissione stabilisce di rinviare qualsiasi valutazione all'esito delle richieste di precisazione documentale.

Alle ore 12,15 la Commissione giudicatrice stabilisce di sospendere la seduta e di aggiornare i lavori al giorno 30/11/2016 alle ore 9,30 presso gli uffici della Centrale Acquisti sito in via G. D'Annunzio 64 – Genova, per la prosecuzione dei lavori.

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della puntuale conservazione della documentazione tecnica che viene riposta in armadio chiuso a chiave collocato nella stanza n° 1 "Archivio" del VI° piano della sede operativa dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale d'Acquisto – di Via G. D'Annunzio n° 64. e dà altresì atto della collegialità delle valutazioni, sempre assunte all'unanimità dei componenti.

La seduta è tolta alle ore 12,30

Letto, confermato é sottoscritto.

16121 Genova (GF)

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE) Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. 64 16121 Genova (GE) C.F. / P. IVA 02421770997 tel. 010 548 4162 tel. 010 548 8562 8563 PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it

P

Presidente:

Sig.ra Mirella FULLONE

Componente:

Sig.ra Cinzia LANZONE

Componente:

Sig. Alberto BONGIORNO

Per la Centrale Regionale di Acquisto.

RUP:

Dott. ZANELLA Riccardo

Componente/Segretario: Sig.ra LOTTI Loredana

PEC: protocollo@pec.aiisaliguria.it

### SETTIMA SEDUTA RISERVATA DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE

### Verbale del 30 Novembre 2016

Il giorno trenta del mese di Novembre dell'anno duemila sedici alle ore 09,30 presso una Sala riunioni della Centrale Regionale di Acquisto situata in via G. D'Annunzio 64 - Genova, si è riunita in seduta riservata la Commissione giudicatrice per la verifica dell'idoneità tecnica della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla gara per la fornitura in noleggio di "Sistemi antidecubito" occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. I.R.C.C.S. della Regione Liguria ed ai pazienti domiciliari della Valle d'Aosta per un periodo di 36 mesi, con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi - Lotti n. 8.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice – nominata con determinazione n. 3 del 06/10/2016 incaricati degli adempimenti relativi alla seduta pubblica di verifica delle documentazioni tecniche presentate dalle Ditte concorrenti, composta dai signori:

BONGIORNO Sig. Alberto Infermiere Neurochirurgia — IRCCS San Martino-IST

Componente

LANZONE

Sig.ra Cinzia

CPSE S.C. Chirurgia - Ospedale di Lavagna - ASL 4 Chiavarese

Componente

**FULLONE** 

Sig.ra Mirella

Collaboratore prof.le sanitario esperto - Infermiere E.O. Ospedali

Presidente

Galliera

E' presente per la Centrale di Acquisto il RUP, Dott. Riccardo Zanella, coadiuvato dal Collaboratore Amministrativo Sig.ra Loredana Lotti, che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La Commissione giudicatrice prende preliminarmente atto dell'integrità della documentazione agli atti, per la quale si conferma la conservazione in luogo chiuso al pubblico.

La Commissione riesamina le verifiche cartolari verbalizzate nelle precedenti sedute

Il RUP informa i componenti della Commissione che le Ditte interpellate per chiarimenti/precisazioni hanno fatto pervenire, a completamento delle dichiarazioni già presentate, le precisazioni documentali richieste e che gli Uffici della Centrale hanno provveduto direttamente, per le situazioni meritevoli di approfondimento, ad effettuare gli opportuni riscontri sul sito del Ministero della Salute per i dispositivi ivi repertoriati (come previsto dalla legislazione vigente e dalla lex specialis dati e informazioni sui dispositivi medici repertoriati in Banca Dati NSIS costituiscono parte integrante della documentazione di gara).

### 00000000

Alle ore 11,45 per impegni improrogabili dei partecipanti, la seduta viene sospesa e la Commissione si aggiorna a data da destinarsi rimandando alla successiva seduta la verifica delle precisazioni pervenute e l'assunzione delle conseguenti determinazioni.

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della puntuale conservazione della documentazione tecnica che viene riposta in armadio chiuso a chiave collocato nella stanza nº 1 "Archivio" del VI° piano della sede operativa dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale d'Acquisto – di Via G. D'Annunzio n° 64. e dà altresì atto della collegialità delle valutazioni, sempre assunte all'unanimità dei componenti.

La seduta è tolta alle ore 11,50

Letto, confermato e sottoscritto.

Presidente:

Sig.ra Mirella FULLONE

Componente:

Sig.ra Cinzia LANZONE

tel. 010 548 4162

tel. 010 548 8562 8563

Componente:

Sig. Alberto BONGIORNO

Per la Centrale Regionale di Acquisto.

RUP:

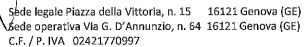
Dott. ZANELLA Riccardo

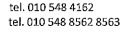
Componente/Segretario: Sig.ra LOTTI Loredana

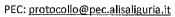
Alex Da

Lower for

Jer II









### OTTAVA SEDUTA RISERVATA DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE

### Verbale del 22 Dicembre 2016

Il giorno ventidue del mese di Dicembre dell'anno duemila sedici alle ore 09,30 presso una Sala riunioni della Centrale Regionale di Acquisto situata in via G. D'Annunzio 64 - Genova, si è riunita in seduta riservata la Commissione giudicatrice per la verifica dell'idoneità tecnica della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla gara per la fornitura in noleggio di "Sistemi antidecubito" occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. I.R.C.C.S. della Regione Liguria ed ai pazienti domiciliari della Valle d'Aosta per un periodo di 36 mesi, con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi - Lotti n. 8.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice – nominata con determinazione n. 3 del 06/10/2016 - incaricati degli adempimenti relativi alla seduta pubblica di verifica delle documentazioni tecniche presentate dalle Ditte concorrenti, composta dai signori:

BONGIORNO

Sig. Alberto

Infermiere Neurochirurgia — IRCCS San Martino-IST

Componente

LANZONE

Sig.ra Cinzia

CPSE S.C. Chirurgia - Ospedale di Lavagna - ASL 4 Chiavarese

Componente

FULLONE

Sig.ra Mirella

Collaboratore prof.le sanitario esperto - Infermiere E.O.

Presidente

Ospedali Galliera

E' presente per la Centrale di Acquisto il RUP, Dott. Riccardo Zanella, coadiuvato dal Collaboratore Amministrativo Sig.ra Loredana Lotti, che svolge le funzioni di Segretario della Commissione e dall'Assistente Amministrativo, sig. Roberto Boretti.

La Commissione giudicatrice prende preliminarmente atto dell'integrità della documentazione agli atti, per la quale si conferma la conservazione in luogo chiuso al pubblico.

La Commissione prende atto e prosegue quindi all'analisi delle criticità evidenziate nelle sedute precedenti alla luce degli approfondimenti pervenuti e decide quanto segue:

### R.T.I.: SAPIO LIFE S.R.L. (MANDATARIO)/EURO AUSILI S.R.L. (MANDANTE)

Nel corso della seduta del 17/11/2016, la Commissione Giudicatrice aveva rilevato in riferimento al sistema Mod. HYBRID offerto per i Lott1 1 - 2 – sub-lotto 8a) – sub-lotto 8 b) – la presenza di dichiarazione "latex free" unicamente per la cover e non per tutti i componenti del sistema.

Gli Uffici della Centrale hanno accertato sul sito del Ministero della Salute NSIS Banca Dati dispositivi medici che il prodotto offerto è privo di lattice e non è venuto a contatto durante la lavorazione con molecole di lattice. Inoltre a fronte di specifica nota della Centrale, prot. n. 1972 del 25/11/2016 la concorrente ha fatto pervenire, con nota rubricata agli atti della Centrale con prot. A.Li.Sa n. 2074 del 28/11/2016, la conferma documentale richiesta.

La Commissione sulla base della risposta formulata dalla concorrente e delle informazioni desunte dalla consultazione della banca dati ufficiale del Nuovo sistema informativo sanitario (NSIS) stabilisce di ammettere il R.T.I. SAPIO LIFE S.R.L.(MANDATARIO)/EURO AUSILI S.R.L.(MANDANTE) al prosieguo della presente procedura di gara.

### DITTA: MEDI-H-ART S.R.L.

Nel corso della seduta del 17/11/2016, la Commissione Giudicatrice aveva espresso perplessità in riferimento al sistema AIR MAX offerto per il Lotto 1 e per il Sub-lotto 8 a) – in quanto presente un'unica misura avente larghezza pari a cm. 90, superiore alla tolleranza richiesta. A fronte di specifica nota della Centrale, prot. n. 1971 del 25/11/2016 la concorrente, con nota rubricata agli atti della Centrale con prot. A.Li.Sa n. 2140 del 30/11/2016, ha precisato che: "...le caratteristiche strutturali legate alla conformazione fisica del poliuretano ad alta densità ad alveoli aperti offre un elevato grado di tollerabilità alla compressione, tale da adattarsi ai letti in uso nelle strutture ospedaliere." sottintendendo confermate le dimensioni del dispositivo offerto. Il presunto grado di tollerabilità alla compressione né l'equivalenza funzionale del prodotto offerto sono stati peraltro in nulla documentati.

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE) Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. 64 16121 Genova (GE) C.F. / P. IVA 02421770997

tel. 010 548 4162 tel. 010 548 8562 8563 PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it

P

La Commissione, tenuto conto che la previsione nel bando di gara di un limite di tolleranza risponde alla ratio di fornire adeguata garanzia di adattabilità ai letti terapeutici in uso, conferma che la rispondenza alla misure richieste costituisce condizione essenziale di partecipazione, in carenza della quale vi è il difetto dei requisiti minimi richiesti, con la conseguente esclusione della ditta concorrente dalla presente procedura, limitatamente ai lotti 1 e 8, quest'ultimo in quanto la non conformità del sub-lotto 8 a) preclude la partecipazione per l'intero lotto.

### OFFICINA ORTOPEDICA FERRERO S.R.

Nel corso della seduta del 24/11/2016, la Commissione Giudicatrice aveva riscontrato, in riferimento ai sistemi: DEVICARE SAD-EVO INTESIVE CFA offerto per il Lotto 1 e per il Sub-Lotto 8 a), DEVICARE LEVEL TOP INTENSIVE offerto per il Lotto 2 e per il Sub-Lotto 8 b), DEVICARE LEVEL CARE INTENSIVE AUTODETEC offerto per il Lotto 3 e per il Sub-Lotto 8 c) e DEVICARE K20 PLUS offerto per il Lotto 4 – la necessità di una conferma documentale in ordine alle caratteristiche di ignifugicità degli stessi. A fronte di specifica nota della Centrale, prot. n. 1970 del 25/11/2016 la concorrente ha fatto pervenire, con nota rubricata agli atti della Centrale con prot. A.Li.Sa n. 2122 del 29/11/2016, a completamento di quanto già dichiarato, le precisazioni richieste.

In particolare per i dispositivi: DEVICARE SAD-EVO INTESIVE CFA offerto per il Lotto 1 e per il Sub-Lotto 8 a), DEVICARE LEVEL TOP INTENSIVE offerto per il Lotto 2 e per il Sub-Lotto 8 b), DEVICARE LEVEL CARE INTENSIVE AUTODETEC offerto per il Lotto 3 e per il Sub-Lotto 8 c) Officina Ortopedica Ferrero ha confermato che tutte le basi in espanso sono realizzate in materiale espanso POLIMED, il cui prototipo ha ottenuto dal Ministero dell'Interno l'omologazione ai fini della prevenzione incendi nella classe di reazione I fuoco 1 IM, e allegato copia della relativa omologazione (numero di codice T0967D20D1IM00001 del 4/10/1995 rinnovata fino al 27/1/2020).

La Commissione, sulla base delle informazioni ottenute, ritiene i dispositivi offerti da Ferrero conformi alle specifiche richieste dal capitolato tecnico e stabilisce di ammetterli al prosieguo della procedura.

### R.T.I. VIVISOL -ARJOHUNTLEIGH - SERVICE MED

Nel corso della seduta del 08/11/2016, la Commissione Giudicatrice aveva rilevato, per i dispositivi offerti per i Lotti 1-3 -5 e per i sub-lotti 8 a) e 8 c) <u>l'assenza di una dichiarazione e la mancanza di certificazione</u> in ordine alle caratteristiche di reazione al fuoco richieste dal Capitolato Tecnico.

Sul sito del Ministero della Salute, nella banca dati NSIS relativa ai dispositivi medici, nulla risulta reperibile in merito ai dispositivi offerti. A fronte di specifica nota della Centrale, prot. n. 1414 del 14/11/2016 la Società VIVISOL, (Capogruppo) ha fatto pervenire con nota della Ditta Arjo, componente del RTI, rubricata agli atti della Centrale con prot. A.Li.Sa n. 1841 del 23/11/2016, una precisazione documentale contenente le seguenti certificazioni:

<b>L</b> ОТТО	DOCUMENTO	NORME DI RIFERIMENTO
Lotto 1	Certificazione britannica (Intertek Testing Services Labtest)	BS EN 597-1: 1995 e BS EN 597-2:1995, BS 6807:1996, BS EN ISO 12952-2:1999 e BS EN ISO 12952-4:1999, BS 7175:1989
Lotto	Certificazione laboratorio CSI S.p.A. di Bollate (MI) attestante l'attribuzione della classe di reazione al fuoco 1 IM	UNI 9175 e UNI 9175/FA1
Lotto 3	Certificazione britannica del prodotto "PU Coated Plyester Fabric" utilizzato per realizzare i teli di copertura	BS 7175, BS EN 12952
Lotto 5	Dichiarazione Arjohuntleigh Getinge Group (TheraHair Visio Mattress- Compliance to Fire Resistance Standard Tests)  Certificazione britannica (KCI Doc. nr. WCS- 005-REGE-005)	BS EN 597-1: 1995 e BS EN 597-2:1995
	Rapporto di prova Laboratorio CSI (rivestimento in Gore-Tex) + omologazione Ministero Interni Cod. MI2068D20DIIM00003 per il prototipo della serie di materassi denominata "Serie Base Antidecubito KCI"	UNI 9176

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE) Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. 64 16121 Genova (GE) C.F. / P. IVA 02421770997

tel. 010 548 4162 tel. 010 548 8562 8563 PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it

N

Le certificazioni prodotte definiscono l'idoneità del prodotto rispetto alle caratteristiche di ignifugicità prescritte.

La Commissione rileva che i contenuti di cui sopra sono obiettivamente integrativi/rettificativi e non di mera precisazione della documentazione agli atti e pertanto ritiene di sottoporre al RUP la valutazione della ammissibilità della integrazione ricevuta. La questione che viene posta riguarda la compatibilità del favor partecipationis competitorum con la par condicio dei concorrenti.

Il RUP fa presente che se da un lato l'integrazione documentale nel caso de quo non intende supplire ad una offerta originariamente carente nella sostanza dei requisiti tecnici prescritti e tende a non fare escludere un'offerta che ab initio, se non vi fosse stato un lapsus calami, avrebbe potuto essere ammessa, dall'altro, il nuovo Codice degli Appalti (art. 83 comma 9 D. Lgs. n.50/2016) circoscrive il soccorso istruttorio, inteso a sanare mancanze, incompletezze e irregolarità essenziali, alla sola offerta amministrativa ed esclude in via assoluta la possibilità di regolarizzare i contenuti della offerta tecnica ed economica.

Stante il tenore della norma citata (e la mancanza di una giurisprudenza in senso evolutivo in materia), la Centrale non può accogliere l'integrazione ricevuta e pertanto l'offerta del RTI andrebbe esclusa.

La Commissione fa proprio l'avviso del RUP e stabilisce di escludere l'offerta del RTI per i lotti 1, 3, 5, 8 quest'ultimo in quanto la non conformità dei sub-lotti 8 a) e 8 c) preclude la partecipazione per l'intero lotto.

### 000000000

In materia di ignifugicità, considerata l'eterogeneità delle certificazioni ricevute, la Commissione prende atto che, come già opportunamente richiesto, gli uffici della Centrale hanno ritenuto di acquisire dal Ministero dell'Interno un parere sulla eventuale necessità di omologa dei materassi in uso residenziale ospedaliero ai sensi del D.M. Interno del 26/06/84 e, in particolare, sulla eventuale sussistenza dell'obbligo di omologazione anche per quanto riguarda i materassi classificati dispositivi medici ai sensi del D. Lgs. n. 46/1997, per i quali vige apposita disciplina, di derivazione comunitaria di autorizzazione all'immissione in commercio.

Nelle proprie valutazioni la Commissione ha tenuto comunque conto del parere espresso dal Ministero dell'Interno con nota ministeriale prot. n.P1113/4122 sott. 56 del 20/09/2004, che esclude i DM dalla necessità di omologazione.

### 000000000

A seguito di quanto emerso risultano ammesse al prosieguo della gara e, in particolare alla fase di esecuzione della prova pratica, le seguenti ditte per i lotti a fianco di ciascuna indicati:

DITTA	LOTTO 1	LOTTO 2	LOTTO 3	LOTTO 4	LOTTO 5	LOTTO 6	LOTTO 7	LOTTO 8
Servizi Italia S.p.A.	х							
R.T.I.: Sapio Life S.r.I.(Mandatario) Euro Ausili S.r.I.(Mandante)	х	х	х	х				х
Medi-H-art S.r,I.		Х	х	Х	Х	х	Х	
Zuccato HC	Х	х	х	х	Х			Х
R.T.I.: Vivisol S.r.I.(Mandatario) Arjohuntleigh S.p.A. (Mandante) Service Med S.r.I. (Mandante)		x		x				
Officina Ortopedica Ferrero S.r.I.	х	х	х	х		х	х	X

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE) Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. 64 16121 Genova (GE)

C.F. / P. IVA 02421770997

tel. 010 548 4162 tel. 010 548 8562 8563 PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it

V

ec.alisaliguria.it

Medic Air S.r.I.	Х	Х	×			
Sanacilia S.r.I.	Х	×	x	×		

La Commissione Giudicatrice concorda che le prove pratiche verranno effettuate in locale appositamente allestito presso il Pad. MONOBLOCCO ACUTI  $-8^{\circ}$  PIANO LEVANTE - dell'IRCCS A.O.U. SAN MARTINO-I.S.T. e avranno luogo nei giorni 18-19-20/01/2017.

Gli uffici della Centrale di Acquisto provvederanno alla convocazione alle Ditte concorrenti che dovranno produrre in visione con oneri a proprio carico i prodotti offerti per la pertinente valutazione tecnica.

Gli uffici della Centrale provvederanno altresì alla comunicazione ex art. 29 del D.Lgs. 50/2016 delle esclusioni dalla presente procedura.

La Commissione Giudicatrice stabilisce pertanto di aggiornare i lavori al giorno 18/01/2017 alle ore 08,30 presso il Pad. MONOBLOCCO ACUTI – 8° PIANO LEVANTE - dell'IRCCS A.O.U. SAN MARTINO-I.S.T. per procedere alla visione delle campionature che verranno presentate dalle Ditte.

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della puntuale conservazione della documentazione tecnica che viene riposta in armadio chiuso a chiave collocato nella stanza n° 1 "Archivio" del VI° piano della sede operativa dell'ARS Liguria – Area Centrale Regionale d'Acquisto – di Via G. D'Annunzio n° 64. e dà altresì atto della collegialità delle valutazioni, sempre assunte all'unanimità dei componenti.

Il presente verbale viene rassegnato agli atti della Centrale per gli adempimenti di competenza.

La seduta è tolta alle ore	•
----------------------------	---

Letto, confermato e sottoscritto.

### Presidente:

Sig.ra Mirella FULLONE

### Componente:

Sig.ra Cinzia LANZONE

### Componente:

Sig. Alberto BONGIORNO

Per la Centrale Regionale di Acquisto.

RUP/ Ufficiale Rogante:

Dott. ZANELLA Riccardo

Componente/Segretario::

Sig.ra LOTTI Loredana

Componente

Sig. BORETTI Roberto

De R

Roberto

Buth

	LOTTO 1 Sistemi a riduzione pressoria continua	MEDI-HART Airmax	OFFICINA ORTOPEDICA PERRERO Devicare Sad-Evo Intensive CFA	RTI SAPIO LIFE = L EUROAUSILIE Hybrid	RTI VIVISOL - ARJOUNTLEIGH - SERVICE MED Atmosair 4000 MRS	SERVIZI ITALIA Synstat 3D Sicura	ZUCCATO HC Fusion Response
		Requisiti ge	nerali				
а	Marcatura CE secondo la Direttiva Europea 93/42, recepita con D.Lgs. 46/97e s.m.i., e 2007/47/CE. (presentare copia della dichiarazione di conformità 93/42 (MDD) del fabbricante che attesti con chiarezza la corrispondenza del prodotto a tale Direttiva)	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
b	Conformi alle norme CEI 62-5 (II o III edizione) e s.m.i			NON APP	PLICABILE		
С	Certificati secondo la classe 1 rispetto alla resistenza al fuoco. Per i sistemi dotati di parti imbottite (es. in schiuma) è richiesta la certificazione classe 1.lM per le parti interessate, ai sensi del Decreto del Ministero dell'Interno 18 febbraio 2002, titolo II art. 3 punto 3.2	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	NON PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
d	Dichiarazione che i sistemi sono in regola con quanto previsto dal Decreto del Ministero della Salute del 20/02/2007 e dal Decreto del Ministero della Salute del 21/12/2009 e indicazione, del numero di registrazione al Repertorio generale dei Dispositivi Medici commercializzati in Italia (RDM);	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
е	Adattabilità ai letti articolati presenti nelle Aziende (RISPETTO DIMENSIONI RICHIESTE)	NO PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
f	Consentire un rapido sgonflamento per gli interventi di rianimazione CPR	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
g	Essere a basso consumo energetico, silenziosi e rispondere alle vigenti normative di sicurezza	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
h	Rispondenti alle vigenti normative di sicurezza per gli operatori ai sensi del D.Lgs. n. 81 del 2008 in particolare per la movimentazione dei carichi da parte degli operatori	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
i	Essere in produzione alla data di presentazione delle offerte	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
j .	L'ausilio e tutte le parti/componenti che lo costituiscono devono essere latex free	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
	Са	aratteristiche tecr	niche minime				
1	Spessore del sistema non inferiore a 15 cm	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
2	Materassi a riduzione pressoria in continuo al di sotto della POC con differenziazione di alcune zone corporee, (es.: zona talloni), in base alle condizioni cliniche ed alle esigenze terapeutiche del paziente, per una migliore distribuzione dei pesi in prevenzione e/o trattamento delle lesioni	PRESENTE	PRESENTE /	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
3	Completamente sostitutivo del materasso ospedaliero	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
4	Il presidio deve adeguare in modo automatico le pressioni di contatto in base al peso, alle caratteristiche antropometriche ed ai movimenti del paziente	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
5	Il sistema deve essere privo di unità motore e/o unità gonfiante esterna	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
6	Peso dell'intero sistema non superiore a 16 Kg	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
7	Il telo di copertura traspirante ai vaporí, dovrà essere impermeabile ai liquidi ed essudati e contrastare attriti e forze di taglio, con caratteristiche batteriostatiche, lavabile e sanificabile	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE

Source Alexand

	LOTTO 2  Sistemi trattamento lesioni pazienti medio rischio	MEDIC AIR Air System Pro 3000	MEDI H'ART Revo Plus	OFFICINA ORTOPEDIGA FERRERO Devicare Lével top Intensive	RTI SAPIO LIFE EUROAUSILI Hybrid	RTI VIVISOL  ARJOUNTLEIGH  SERVICE MED  Eco. Plus Autoactive	SANACILIA Eole DC Powered Support Surface 80 cm	ZUCCATO HGE Pulsair Choice versione MR
			Requisiti genera	li 			<del></del>	
а	Marcatura CE secondo la Direttiva Europea 93/42, recepita con D.Lgs. 46/97e s.m.i., e 2007/47/CE. (presentare copia della dichiarazione di conformità 93/42 (MDD) del fabbricante che attesti con chiarezza la corrispondenza del prodotto a tale Direttiva)	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
b	Conformi alle norme CEI 62-5 (II o III edizione) e s.m.i	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
С	Certificati secondo la classe 1 rispetto alla resistenza al fuoco. Per i sistemi dotati di parti imbottite (es. in schiuma) è richiesta la certificazione classe 1.lM per le parti interessate, ai sensi del Decreto del Ministero dell'Interno 18 febbraio 2002, titolo II art. 3 punto 3.2	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
d	Dichiarazione che i sistemi sono in regola con quanto previsto dal Decreto del Ministero della Salute del 20/02/2007 e dal Decreto del Ministero della Salute del 21/12/2009 e indicazione, del numero di registrazione al Repertorio generale dei Dispositivi Medici commercializzati in Italia (RDM);	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
e	Adattabilità ai letti articolati presenti nelle Aziende	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE .
f	Consentire un rapido sgonfiamento per gli interventi di rianimazione CPR	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
g	Essere a basso consumo energetico, silenziosi e rispondere alle vigenti normative di sicurezza	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
h	Rispondenti alle vigenti normative di sicurezza per gli operatori ai sensi del D.Lgs. n. 81 del 2008 in particolare per la movimentazione dei carichi da parte degli operatori	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE PRESENTE
i	Essere in produzione alia data di presentazione delle offerte	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
j	L'ausilio e tutte le parti/componenti che lo costituiscono devono essere latex free	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
		Caratt	teristiche tecniche	minime			T	
1	Sistema antidecubito con controllo delle pressioni di contatto inferiori alla POC per indicativamente il 50 % del ciclo di funzionamento, con differenziazione di alcune zone corporee (ad es.: tallone) in base alle condizioni cliniche ed alle esigenze terapeutiche del paziente, per una migliore distribuzione dei pesi in prevenzione e/o trattamento delle lesioni	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
2	L'altezza dell'intero ausilio non deve essere inferiore a 12 centimetri con celle singole e indipendenti di altezza non inferiore a 10 cm	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
3	Controllo delle pressioni di contatto in base al peso alle caratteristiche antropometriche ed ai movimenti del paziente	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
4	Il funzionamento dovrà essere garantito da un elettrocompressore ad aria e/o da sistema automatico dinamico, silenzioso, privo di vibrazioni	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	(NUOVA TECNOLOGIA)	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
5	Il sistema, funzionante con elettrocompressore, deve essere dotato di dispositivo di allarme acustico e visivo e di aggancio universale per la pediera del letto	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	NON NECESSITA	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE.
6	Deve consentire la funzione di trasporto in totale sicurezza, in relazione alle necessità diagnostiche e terapeutiche per almeno 3 ore	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
7	Portata terapeutica del materasso: portata minima almeno 40 kg. Portata massima non inferiore a 130 kg.	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
8	Il telo di copertura deve essere traspirante ai vapori, essere impermeabile ai liquidi ed essudati e confrastare attriti e forze di taglio, con caratteristiche batteriostatiche, lavabile e sanificabile	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE .	PRESENTE	PRESENTE

James All &

	LOTTO 3 Sistemi trattamento lesioni fino al III stadio	MEDIC AIR Air System Pro 5000	MEDI H ART Revo Plus	OFFICINA ORTOPEDICA FERRERO Devicare Level Care Intensive Autodetect	RTI SAPIO LIFE - EUROAUSILI Euro Soft Pro Sensor	RTI VIVISOL - ARJOUNTLEIGH - SERVICE MED Auto Logic 200	SANACILIA Eòle DC Powered Support Surface 80 cm	ZUCCATO HC Quattro Plus
			Requisiti gene	erali				
а	Marcatura CE secondo la Direttiva Europea 93/42, recepita con D.Lgs. 46/97e s.m.i., e 2007/47/CE. (presentare copia della dichiarazione di conformità 93/42 (MDD) del fabbricante che attesti con chiarezza la corrispondenza del prodotto a tale Direttiva)	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE !	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
b	Conformi alle norme CEI 62-5 (II o III edizione) e s.m.i	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
С	Certificati secondo la classe 1 rispetto alla resistenza al fuoco. Per i sistemi dotati di parti imbottite (es. in schiuma) è richiesta la certificazione classe 1.IM per le parti interessate, ai sensi del Decreto del Ministero dell'Interno 18 febbraio 2002, titolo II art. 3 punto 3.2	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	NON PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
đ	Dichiarazione che i sistemi sono in regola con quanto previsto dal Decreto del Ministero della Salute del 20/02/2007 e dal Decreto del Ministero della Salute del 21/12/2009 e indicazione, del numero di registrazione al Repertorio generale dei Dispositivi Medici commercializzati in Italia (RDM);	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
е	Adattabilità ai letti articolati presenti nelle Aziende	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
f	Consentire un rapido sgonfiamento per gli interventi di rianimazione CPR	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
g	Essere a basso consumo energetico, silenziosi e rispondere alle vigenti normative di sicurezza	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
h	Rispondenti alle vigenti normative di sicurezza per gli operatori ai sensi del D.Lgs. n. 81 del 2008 in particolare per la movimentazione dei carichi da parte degli operatori	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
i	Essere in produzione alla data di presentazione delle offerte	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
j	L'ausilio e tutte le parti/componenti che lo costituiscono devono essere latex free	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
		Caratte	ristiche tecni	che minime				
1	Sistema antidecubito con controllo delle pressioni di contatto inferiori alla POC per indicativamente il 60 % del ciclo di funzionamento, con differenziazione di alcune zone corporee (ad es.: tallone) in base alle condizioni cliniche ed alle esigenze terapeutiche del paziente, per una migliore distribuzione del pesi in prevenzione e/o trattamento delle lesioni	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
2	L'altezza dell'intero ausilio non deve essere inferiore a 12 centimetri con celle singole ed indipendenti di altezza non inferiore a 10 cm	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
3	Il funzionamento dovrà essere garantito da un elettrocompressore ad aria silenzioso, privo di vibrazioni, dovrà inoltre essere dotato di dispositivo di allarme acustico e visivo e di aggancio universale per la pediera del letto	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
4	Deve essere in grado di equilibrare in modo automatico le pressioni da contatto in base al peso, alle caratteristiche antropometriche ed ai movimenti del paziente	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
5	Deve consentire la funzione di trasporto in totale sicurezza in relazione alle necessità diagnostiche e terapeutiche del paziente, con una autonomia di almeno 3 ore	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
6	Portata terapeutica del materasso: non deve essere inferiore a 120 kg. Portata minima almeno 40 kg. Portata massima non inferiore a 130 kg	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
7	Telo di copertura traspirante ai vapori, essere impermeabile ai liquidi ed essudati e contrastare attriti e forze di taglio, con caratteristiche batteriostatiche, lavabile e sanificabile	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE

Alex P gampur BM

N

	LOTTO 4 Sistemil trattamento lesioni fino al IV stadio	MEDIC AIR Air System Pro 8000	MEDI HART Revo Plus D	OFFIGINA ORTOPEDICA FERRERO Dévicare K20 Plus	RTI:SAPIO LIFE : 1 EUROAUSILI Euro Genius	RTI-VIVISOL ARJOUNTLEIGH SERVICE MED Up Air	SANACILIA Isoair Powered Support Surface 203,2 cm x 81. 3 cm x 20 cm	ZUCCATO HC: Procare Auto
		Re	quisiti generali				The second secon	
а	Marcatura CE secondo la Direttiva Europea 93/42, recepita con D.Lgs. 46/97e s.m.i., e 2007/47/CE. (presentare copia della dichiarazione di conformità 93/42 (MDD) del fabbricante che attesti con chiarezza la corrispondenza del prodotto a tale Direttiva)	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
b	Conformi alle norme CEI 62-5 (II o III edizione) e s.m.i	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
c	Certificati secondo la classe 1 rispetto alla resistenza al fuoco. Per i sistemi dotati di parti imbottite (es. in schiuma) è richiesta la certificazione classe 1.IM per le parti interessate, ai sensi del Decreto del Ministero dell'Interno 18 febbraio 2002, titolo II art. 3 punto 3.2	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
d	Dichiarazione che i sistemi sono in regola con quanto previsto dal Decreto del Ministero della Salute del 20/02/2007 e dal Decreto del Ministero della Salute del 21/12/2009 e indicazione, del numero di registrazione al Repertorio generale del Dispositivi Medici commercializzati in Italia (RDM);	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
е е	Adattabilità ai letti articolati presenti nelle Aziende	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
f	Consentire un rapido sgonfiamento per gli interventi di rianimazione CPR	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
g	Essere a basso consumo energetico, silenziosi e rispondere alle vigenti normative di sicurezza	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE
h	Rispondenti alle vigenti normative di sicurezza per gli operatori ai sensi del D.Lgs. n. 81 del 2008 in particolare per la movimentazione dei carichi da parte degli operatori	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
l l	Essere in produzione alla data di presentazione delle offerte	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
j	L'ausilio e tutte le parti/componenti che lo costituiscono devono essere latex free	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
		Caratteris	stiche tecniche	minime	··		<del></del>	<u>.</u> ,
. 1	Sistema antidecubito con controllo delle pressioni di contatto sempre al di sotto della POC, con differenziazione di alcune zone corporee (es.: zona tallone) in base alle condizioni cliniche ed alle esigenze terapeutiche del paziente, per una migliore distribuzione dei pesi in prevenzione e/o trattamento delle lesioni	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
2	Altez⊋a totale del materasso non inferiore a 18 cm. con celle di altezza non inferiore a 15 centimetri	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
3	Il funzionamento dovrà essere garantito da un motore ad aria silenzioso, privo di vibrazioni, dotato di dispositivo di allarme acustico e visivo e di aggancio universale per la pediera del letto	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
4	Deve essere in grado di equilibrare in modo automatico le pressioni da contatto in base al peso, alle caratteristiche antropometriche ed ai movimenti del paziente	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
5	Deve consentire la funzione di trasporto in totale sicurezza in relazione alle necessità diagnostiche e terapeutiche del paziente, con una autonomia di almeno 3 ore	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
6	Portata terapeutica del materasso: portata minima almeno 40 kg. Portata massima non inferiore a 130 kg	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
7	Telo di copertura permeabile all'aria e/o ai vapori, essere impermeabile ai liquidi ed essudati e contrastare attriti e forze di taglio, con caratteristiche batteriostatiche, lavabile e sanificabile	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE

Alis Jansen

PRESENTE PRE	SANAGLIA	Isoair Powered   ZUCCATO HC Support Surface Serene 203.2 cm x 81.		PRESENTE PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE PRESENTE		PRESENTE PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE PRESENTE	PRESENTE
Sistemia reale cessione d'artia  Sistemia reale cessione d'artia  Requisit  ura CE escondo la Direttiva Europea 83/42, recepita con DLgs. 46/97e  e 2007/47/CE (presentera copia della dichiarazione di conformità 93/42  el debbricante otre attesti con chiarazza la configurazione di conformità 93/42  mi alle norme CEI 62-5 (til o III edizione) e s.m.i  mi alle norme CEI 62-5 (til o III edizione) e s.m.i  mi alle norme CEI 62-5 (til o III edizione) e s.m.i  mi alle norme CEI 62-5 (til o III edizione) e s.m.i  mi alle norme CEI 62-5 (til o III edizione) e s.m.i  mi alle norme CEI 62-5 (til o III edizione) e s.m.i  anti 3 pound 3.2  art. 3 punto 3.2  Constitutivo del presenti nelle Aziende  articolati presenti nelle Aziende  articolati presenti nelle Aziende  articolati presenti nelle Aziende  contisono consumo energelico, silerrizosi erispondere alle vigenti normative del periodere alle vigenti presenti del oritori del articolare per la movimenta del periodere del periodere del alle segono controsi del contratore del alle segono del articolare del alle del materasso non inferiore a 300 o litriti, non articolare del del materasso non in	TAX - Section 2015	CONTROL OF THE STATE OF THE STA												nime						-		PRESENTE
Sistemia areale cessione d'aria  Pazienti areale cessione d'aria  Requisit  ura CE escondo la Direttiva Europea 83/42, recepita con DLgs. 46/97e e 2007/47/CE (presentere capie della dichiarazione di conformità 93/42 e 2007/47/CE (presentere capie della dichiarazione di conformità 93/42 e 2007/47/CE (presentere capie della dichiarazione di conformità 93/42 e 2007/47/CE (presentere capie della dichiarazione di conformità 93/42 e 2007/47/CE (presentere capie della dichiarazione di conformità 93/42 e 2007/47/CE (presentere capie della dichiarazione della satuta del prodotto a della Capiera al frosi sistemi adoita i rimbolità dessa i fispolita della mistero della film per le terossato, ai sensi del Decreto del Ministero della Ministero della Satuta del 2002/2007 e del Decreto del Ministero della Ministero della Satuta del 2002/2007 e del Decreto del Ministero della Satuta del 2008 e indicazione, del numero di registrazione al Repertorio generale del 2008 e indicazione, del numero di registrazione al Repertorio generale del 2008 e indicazione, del numero di registrazione della capita del 2008 e indicazione, del numero di presenti nelle Aziende ritte un rapido sgonifamento per gli interventi di rianimazione CPR interiorali presenti nelle Aziende rette un rapido sgonifamento per gli interventi di rianimazione CPR interiorali presenti nelle Aziende rette del 2008 in particolate presenti nelle Aziende rette le particomponenti che lo costitutiscono devono essere latex free condizioni cliniche del alle esseroni di disune zone corporee (es: zona tallore) in alle condizioni cliniche del alle esseroni di disune zone corporee (es: zona tallore) in diale condizioni cliniche del alle esseroni di disune zone corporee (es: zona tallore) in garantire una quantità di aria ceduta non inferiore a 3000 litrih. Ornamento dovi e derapoutiche del pezione del contrastaro alla pediera del le del materasso. non inferiore di aggarnici una quantità di ana corpore della ministera del contratto di dispositivo di allamme acusico e visivo di conen		MEDI HART Theraflo Ap	generali	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	ecniche mi	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
				Marcatura CE secondo la Direttiva Europea 93/42, recepita con D.Lgs. 46/97e s.m.i., e 2007/47/CE (presentare copia della dichiarazione di conformità 93/42 (MDD) del fabbricante che attesti con chiarezza la corrispondenza del prodotto a tale Direttiva)	Conformi alle norme CEI 62-5 (II o III edizione) e s.m.i	_	Dichiarazione che i sistemi sono in regola con quanto previsto dal Decreto del Ministero della Salute del 20/02/2007 e dal Decreto del Ministero della Salute del 21/12/2009 e indicazione, del numero di registrazione al Repertorio generale dei Dispositivi Medici commercializzati in Italia (RDM);	Adattabilità ai letti articolati presenti nelle Aziende	Consentire un rapido sgonfiamento per gli interventi di rianimazione CPR	Essere a basso consumo energetico, silenziosi e rispondere alle vigenti normative di signirezza	alle vigenti normative di sicurezza per gli operatori 008 in particolare per la movimentazione dei cari	Essere in produzione alla data di presentazione delle offerte			Sistema antidecubito con controllo delle pressioni di contatto sempre al di sotto della POC, con differenziazione di alcune zone corporee (es.: zona tallone) in base alle condizioni cliniche ed alle esigenze terapeutiche del paziente, per una migliore distribuzione dei pesi in prevenzione e/o trattamento delle lesioni	garantire una quantità di aria ceduta non inferiore a 3000 litri/h, nalmente equivalente, in modo da contrastare attivamente la macerazior	delle celle, che compongono il materasso, non inferiore totale del materasso non inferiore a 20 cm	Il funzionamento dovrà essere garantito da un motore ad aria avente rumorosità limitata e privo di vibrazioni, dotato di dispositivo di allarme acustico e visivo e autotest funzionale, dotato di aggancio universale per la pediera del letto	Deve essere in grado di equilibrare in modo automatico le pressioni da contatto in base al peso, alle caratteristiche antropometriche ed ai movimenti del paziente		Portata terapeutica del materasso: portata minima almeno 40 kg. massima non inferiore a 130 kg	

A maderal of the state of the s

7

			naku Bahasan kataban dan bahasa
	LOTTO 6	MEDI HART	OFFICINA ORTOPEDIÇA FERRERO
	Sovramaterasso	Entrix	Devicare CARGUMIXT
	menting of the first of the state of the sta		
	Requisiti generali	·	
a	Marcatura CE secondo la Direttiva Europea 93/42, recepita con D.Lgs. 46/97e s.m.i., e 2007/47/CE. (presentare copia della dichiarazione di conformità 93/42 (MDD) del fabbricante che attesti con chiarezza la corrispondenza del prodotto a tale Direttiva)	PRESENTE	PRESENTE
b	Conformi alle norme CEI 62-5 (II o III edizione) e s.m.i	PRESENTE	PRESENTE
С	Certificati secondo la classe 1 rispetto alla resistenza al fuoco. Per i sistemi dotati di parti imbottite (es. in schiuma) è richiesta la certificazione classe 1.IM per le parti interessate, ai sensi del Decreto del Ministero dell'Interno 18 febbraio 2002, titolo II art. 3 punto 3.2	PRESENTE	PRESENTE
d	Dichiarazione che i sistemi sono in regola con quanto previsto dal Decreto del Ministero della Salute del 20/02/2007 e dal Decreto del Ministero della Salute del 21/12/2009 e indicazione, del numero di registrazione al Repertorio generale del Dispositivi Medici commercializzati in Italia (RDM);	PRESENTE	PRESENTE
e	Adattabilità ai letti articolati presenti nelle Aziende	PRESENTE	PRESENTE
f	Consentire un rapido sgonfiamento per gli interventi di rianimazione CPR	PRESENTE	PRESENTE
g	Essere a basso consumo energetico, silenziosi e rispondere alle vigenti normative di sicurezza	PRESENTE	PRESENTE
h	Rispondenti alle vigenti normative di sicurezza per gli operatori ai sensi del D.Lgs. n. 81 del 2008 in particolare per la movimentazione dei carichi da parte degli operatori	PRESENTE	PRESENTE
i	Essere in produzione alla data di presentazione delle offerte	PRESENTE	PRESENTE
j	L'ausilio e tutte le parti/componenti che lo costituiscono devono essere latex free	PRESENTE	PRESENTE
	Caratteristiche tecniche minime		
1	Sistema dinamico o statico per la terapia di lesioni da decubito fino al 2° stadio NPUAP e per pazienti al basso rischio (scala Braden)	DINAMICO	STATICO
2	Pressione di interfaccia minore o uguale alla POC 32mmHg	PRESENTE	PRESENTE
3	Impiegabile su letti articolati elettrici, di larghezza ottimale e comunque compatibili con i letti attualmente presenti nei reparti e presenti in commercio	PRESENTE	PRESENTE
4	Telo di copertura traspirante, impermeabile ai liquidi, ignifugo, bielastico	PRESENTE	PRESENTE
5	Portata terapeutica non inferiore a 110 kg	PRESENTE	PRESENTE
6	Regolazione delle pressioni di appoggio rispetto al peso del paziente, in grado di equilibrare automaticamente le pressioni di contatto del paziente		PRESENTE
7	Sistemi di fissaggio al letto	PRESENTE	PRESENTE
8	latex free, radiotrasparente	PRESENTE	PRESENTE
	Solo per sistemi dinamici		
	Celle separate, di altezza non inferiore a 10 cm.	PRESENTE	
_	Sgonfiaggio rapido per manovre CPR	PRESENTE	
9	Nel caso di pressione alternata per almeno il 60% del tempo di permanenza del paziente sul materasso	PRESENTE	
	Mantenimento della pressione senza alimentazione elettrica	SI	
	Allarmi acustici e visivi	PRESENTE	

Janson Janson

# LOTTO 7 Sovramaterasso

MEDI H ART KC 35 OFFIGINA
ORTOPEDICA
FERRERO
Devicare
VISCOMOUSS

1254.454	是一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个	<b>新兴市的发展的发展的</b>	
	Requisiti generali		
а	Marcatura CE secondo la Direttiva Europea 93/42, recepita con D.Lgs. 46/97e s.m.i., e 2007/47/CE. (presentare copia della dichiarazione di conformità 93/42 (MDD) del fabbricante che attesti con chiarezza la corrispondenza del prodotto a tale Direttiva)	PRESENTE	PRESENTE
b	Conformi alle norme CEI 62-5 (II o III edizione) e s.m.i	NON NE	CESSITA
С	Certificati secondo la classe 1 rispetto alla resistenza al fuoco. Per i sistemi dotati di parti imbottite (es. in schiuma) è richiesta la certificazione classe 1.lM per le parti interessate, al sensi del Decreto del Ministero dell'Interno 18 febbraio 2002, titolo II art. 3 punto 3.2	PRESENTE	PRESENTE
d	Dichiarazione che i sistemi sono in regola con quanto previsto dal Decreto del Ministero della Salute del 20/02/2007 e dal Decreto del Ministero della Salute del 21/12/2009 e indicazione, del numero di registrazione al Repertorio generale dei Dispositivi Medici commercializzati in Italia (RDM);	PRESENTE	PRESENTE
е	Adattabilità ai letti articolati presenti nelle Aziende	PRESENTE	PRESENTE
f	Consentire un rapido sgonflamento per gli interventi di rianimazione CPR	PRESENTE	PRESENTE
g	Essere a basso consumo energetico, silenziosi e rispondere alle vigenti normative di sicurezza	PRESENTE	PRESENTE
h	Rispondenti alle vigenti normative di sicurezza per gli operatori ai sensi del D.L.gs. n. 81 del 2008 in particolare per la movimentazione dei carichi da parte degli operatori	PRESENTE	PRESENTE
İ	Essere in produzione alla data di presentazione delle offerte	PRESENTE	PRESENTE
j	L'ausilio e tutte le parti/componenti che lo costituiscono devono essere latex free	PRESENTE	PRESENTE
	Caratteristiche tecniche minime		
1	Dispositivo statico o dinamico: descrizione generale	STATICO	STATICO
2	Costituito in materiale viscoelastico ad alta densità o ad aria al fine di assicurare l'ottimizzazione delle pressioni di appoggio per limitare i rischi di occlusione capillare prolungata in soggetti a mobilità ridotta	PRESENTE	PRESENTE
3	Conformazione anatomica	PRESENTE	PRESENTE
4	Seduta antiscivolo	PRESENTE	PRESENTE
5	Dimensioni adatte all'utilizzo con sedie/carrozzine di misura standard	PRESENTE	PRESENTE
6	Telo di copertura traspirante, impermeabile ai liquidi, ignifugo, bielastico	PRESENTE	PRESENTE
7	Portata massima non inferiore a 130 kg.	PRESENTE	PRESENTE

Marsone M

# Sistemi, antidecubilio per la valle d'Aosta

MEDI H ART
a) Air Max
b) Revo Plus
c) Revo Plus
d) Entrix

CINA ORTOPEDICA

EERRERO

EERRERO

Devicare Sad-Evo

EUR

Intensive CFA

a

b

Intensive C EUR

B

Intensi

RTI SAPIO LEE.

EUROAUSIL

a) Hybrid

b) Hybrid

b) Hybrid

c) Euro Soft Pro Sensor

RTI VIVISOL ARJOUNTLEIGH SERVICE MED
a) Atmosair 4000 MRS
b) Eco Plus Autoactive
c) Auto Logic 200
d) Alpha Active 3

ZUCCATO HC
a) Fusion Respons
b) Pulsar Choice
versione WR
c) Quattro Plus
d) Quattro Overlay

7	o	51	4	ω	2	1			<b>_</b> .		<b>3</b>	9	-,	o l	a.	n	<u>Б</u>	Ø		
Il telo di copertura traspirante ai vapori, dovrà essere impermeabile ai liquidi ed essudati e contrastare attriti e forze di taglio, con caratteristiche batteriostatiche,	Peso dell'intero sistema non superiore a 16 Kg	Il sistema deve essere privo di unità motore e/o unità gonfrante esterna	Il presidio deve adeguare in modo automatico le pressioni di contatto in base al peso, alle caratteristiche antropometriche ed ai movimenti del paziente	Completamente sostitutivo del materasso ospedaliero	Materassi a riduzione pressoria in continuo al di sotto della POC con differenziazione di alcune zone corporee, (es.: zona talloni), in base alle condizioni cliniche ed alle esigenze terapeutiche del paziente, per una migliore distribuzione dei pesi in prevenzione e/o trattamento delle lesioni	Spessore del sistema non inferiore a 15 cm	19 19 — 2. Súb FottoBa) Sistem iantidecubito a riduzione pressoria continua isenzalelettrocompi	Ca	L'ausilio e tutte le parti/componenti che lo costituiscono devono essere latex free	Essere in produzione alla data di presentazione delle offerte	Rispondenti alle vigenti normative di sicurezza per gli operatori ai sensi del D.Lgs. n. 81 del 2008 in particolare per la movimentazione dei carichi da parte degli operatori	Essere a basso consumo energetico, silenziosi e rispondere alle vigenti normative di sicurezza	Consentire un rapido sgonfiamento per gli interventi di rianimazione CPR	Adattabilità ai letti presenti presso ii domicilio dell'utente, tenuto conto del peso del letto, della struttura della casa, della larghezza delle porte, della disponibilità di energia elettrica e della possibilità di ventilazione a fronte del calore generato dall'eventuale motore – linee guida EPUA e NPUAP	Dichiarazione che i sisterni sono in regola con quanto previsto dal Decreto del Ministero della Salute del 20/02/2007 e dal Decreto del Ministero della Salute del 21/12/2009 e indicazione, del numero di registrazione al Repertorio generale dei Dispositivi Mèdici commercializzati in Italia (RDM);	a al fuoco. Per cazione classe erno 18 febbraio	Conformi alle norme CEI 62-5 (II o III edizione) e s.m.i	Marcatura CE secondo la Direttiva Europea 93/42, recepita con D.Lgs. 46/97e s.m.i., e 2007/47/CE. (presentare copia della dichiarazione di conformità 93/42 (MDD) del fabbricante che attesti con chiarezza la corrispondenza del prodotto a tale Direttiva)		
PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	a confuntaisanzalelent	Caratteristiche tec	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	NO (CARATTERISTICA: PRESENTE SOLO PER I SUB-LOTTI 8.b); c), d)}	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	Requisiti genera	
PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	ocompressore per la pr	tecniche minime	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	nerali	
PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	evenzione e/o il trattam		PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE		
PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENIE	PRESENTE	PRESENTE	essore pen la prevenzione e/o li trattamento delle lesioni cutanee		PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	NON PRESENTE (PRESENTE SOLO PER I SUB-LOTTI 8 b) E 8 d))	PRESENTE	PRESENTE		
PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE			PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE		

# Sistemi antidecubito per la valle d'Aosta

MEDI H ART
a) Air Max
b) Revo Plus
c) Revo Plus
d) Entrix

OFFICINA ORIGHEDICA
FERRERO

a) Devicare Sad-Evo
Intersive CFA
b) Devicare Leve Top
Intersive
CHA
intersive
CHA
D) Devicare Leve Care
Untersive Autodatect
d) Devicare Cargumixt

RTI SAPIO LIFE-EUROAUSILI a) Hybrid b) Hybrid c) Euro Soft Pro Sensor d) Euro Basic Plus

RTI VIVISOL -ARJOUNTLEIGH -SERVICE MED a) Atmosair 4000 MRS b) Eco Plus Autoactive c) Auto Logic 200 d) Alpha Active 3

ZUCCATO HC
a) Fusion Response
b) Pulsar Choice
versone MR
c) Quattro Plus
d) Quattro Overlay

	Sub-Lono 8:b). Sistemia bassa pressione continua per la prevenzione de	ontinua per la prevenz	ione delle lesioni da pre	ilie jesioni da pressione nei pazienti a medio rischio	edio rischio	
	Sistema antidecubito con controllo delle pressioni di contatto inferiori alla POC per indicativamente il 50 % del ciclo di funzionamento, con differenziazione di alcune zone corporee (ad es.: tallone) in base alle condizioni cliniche ed alle esigenze terapeutiche dei paziente, per una migliore distribuzione dei pesi in prevenzione e/o trattamento delle lesioni	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
2	L'altezza dell'intero ausilio non deve essere Inferiore a 12 centimetri con celle singole e indipendenti di altezza non inferiore a 10 cm	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
ω	Controllo delle pressioni di contatto in base al peso alle caratteristiche antropometriche ed ai movimenti del paziente	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
4	Il funzionamento dovrà essere garantito da un elettrocompressore ad aria e/o da sistema automatico dinamico, silenzioso, privo di vibrazioni	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
ن ت	Il sistema, funzionante con elettrocompressore, deve essere dotato di dispositivo di allarme acustico e visivo e di aggancio universale per la pediera del letto	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
o	Deve consentire la funzione di trasporto in totale sicurezza, in relazione alle necessità diacnostiche e terapeutiche per almeno 3 ore	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
7	Portata terapeutica del materasso: portata minima almeno 40 kg. Portata massima non inferiore a 130 kg.	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
8	Il telo di copertura deve essere traspirante al vapori, essere impermeabile ai liquidi ed essudati e contrastare attriti e forze di taglio, con caratteristiche batteriostatiche, lavabile e sanificabile	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
Sub-Lie	otto 8 c.) - Sistemi a pressione alternată i fluttuazione dinamica per la prevenzione delle lesioni da al illî stadio	orevenzione delle lesi E al III stad		pressione in pazientrad alto rischio elo il trattamento delle lesioni da pressione fino	trattamento delle lest	ini da pressione fino.
1	Sistema antidecubito con controllo delle pressioni di contatto inferiori alla POC per indicativamente il 60 % del ciclo di funzionamento, con differenziazione di alcune zone corporee (ad es.: talione) in base alle condizioni cliniche ed alle esigenze terapeutiche del paziente, per una migliore distribuzione dei pesi in prevenzione e/o trattamento delle iesioni	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
2	L'altezza dell'intero ausilio non deve essere inferiore a 12 centimetri con celle singole ed indipendenti di altezza non inferiore a 10 cm	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
ω	Il funzionamento dovrà essere garantito da un elettrocompressore ad aria silenzioso, privo di vibrazioni, dovrà inoltre essere dotato di dispositivo di allarme acustico e visivo e di aggancio universale per la pediera del letto	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
4	Deve essere in grado di equilibrare in modo automatico le pressioni da contatto in base al peso, alle caratteristiche antropometriche ed al movimenti del paziente	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
Ŋ	Deve consentire la funzione di trasporto in totale sicurezza in relazione alle necessità diagnostiche e terapeutiche del paziente, con una autonomia di almeno 3 ore	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
6	Portata terapeutica del materasso: non deve essere inferiore a 120 kg. Portata minima almeno 40 kg. Portata massima non inferiore a 130 kg	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
7	Telo di copertura traspirante al vapori, essere impermeabile al liquidi ed essudati e contrastare attriti e forze di taglio, con caratteristiche batteriostatiche, lavabile e sanificabile	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	m	PRESENTE
Tild State		Sub-Loite 8 d) - So	Soviamaterasso			
`	Sistema dinamico o statico per la terapia di lesioni da decubito fino al 2° stadio NPUAP e per pazienti a basso rischio (scala Braden)	DINAMICO	STATICO	STATICO / DINAMICO	DINAMICO	DINAMICO
2	Pressione di interfaccia minore o uguale alla POC 32mmHg	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
ω	Impiegabile su letti articolati elettrici, di larghezza ottimale e comunque compatibili con i letti attualmente presenti nei reparti e presenti in commercio	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
4	Telo di copertura traspirante, impermeabile ai liquidi, Ignifugo, bielastico	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
ъ		PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
თ	Regolazione delle pressioni di appoggio rispetto al peso del paziente, in grado di equilibrare automaticamente le pressioni di contatto del paziente	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
7	Sistemi di fissaggio al letto	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
000	latex free, radiotrasparente	PRESENTE	PRESENTE	てスロンセン・ロ	TATUTE	דאממאור
	Celle separate, di altezza non inferiore a 10 cm.	PRESENTE		PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
ဖ	Sgonfiaggio rapido per manovre CPR  Nel caso di pressione attemata per almeno il 60% del tempo di permanenza del	PRESENTE		PRESENTE	DRESENTE.	PRESENTE
	paziente sul materasso Mantenimento della pressione senza alimentazione elettrica	SI		Si	SI	SI
	Allarmi acustici e visivi	PRESENTE		PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE

Monday La France