



AGENZIA REGIONALE SANITARIA

CENTRALE REGIONALE DI ACQUISTO



Dirigente Responsabile: Dott. Luigi Moreno COSTA tel. 010/548 8561

e-mail: [luigimoreno.costa@regione.liguria.it](mailto:luigimoreno.costa@regione.liguria.it)

Funzionario referente: Sergio RIGHETTI tel. 010/548 8545

e-mail: [sergiogiuliano.righetti@regione.liguria.it](mailto:sergiogiuliano.righetti@regione.liguria.it)**OGGETTO:**

Procedura di gara per l'affidamento della fornitura di "Materiale di consumo per Chirurgia maxillo-facciale" occorrente ad AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria per un periodo di anni uno (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno). Lotti n. 14 n. gara 5562108  
**Verbale di apertura delle buste delle offerte tecniche. Seduta pubblica.**

Il giorno 17.03.2015, alle ore 10,30 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 con determinazione n. 63 del 13.03.2015 ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/2006, per la verifica della sussistenza della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti ai fini dell'avvio delle procedure di valutazione della idoneità.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

| Cognome    | Nome             | Incarico e struttura                                       | Presidente               |
|------------|------------------|--|--------------------------|
| Spinzia    | Dott.ssa Alessia | Dirigente Medico<br>IRCCS A.O.U. San Martino/IST di Genova | in qualità di Presidente |
| Laganà     | Dott. Francesco  | Dirigente Medico<br>IRCCS A.O.U. San Martino/IST di Genova | in qualità di Componente |
| Iacoviello | Dott. Paolo      | Dirigente Medico<br>E.O. Ospedali Galliera di Genova       | in qualità di Componente |

Sono altresì presenti per la Centrale il dott. Luigi Moreno Costa RUP della procedura, assistito dal Collaboratore Amm.vo Esperto Ilma Porcu e dal Collaboratore Amm.vo sig. Sergio Righetti che svolge le funzioni di Segretario.

E' presente altresì l'Ufficiale rogante della Centrale dott. Mauro Vestri.

La seduta è pubblica.

In rappresentanza delle Ditte offerenti sono presenti i Signori:

|                        |                        |                        |
|------------------------|------------------------|------------------------|
| Audio Technologies srl | Gramuglio Stefano      | Delega                 |
| Neuromed spa           | Di Fiore Gian Domenico | Delega                 |
| ESPO Erresse srl       | Patti Francesca        | Nessuna delega/procura |
| Johnson & Johnson      | Beltrandi Nicola       | Delega                 |
| Ricordini Pietro srl   | Mauro Ricordini        | Rappresentante legale  |
| Ricordini Pietro srl   | Marinaro Roberta       | Nessuna delega/procura |
| Tekka srl              | Benedetto Portale      | Delega                 |
| Vega spa               | Dimonte Alessandro     | Procura                |

muniti delle necessarie procure/deleghe (presentate in originale o in copia autenticata) acquisite negli atti di gara.

Il RUP dà preliminarmente atto che:

- la Ditta **Corios sc**, con Determinazione n. 83 del 14.04.2015, è stata esclusa dalla gara in oggetto poiché non ha ottemperato a quanto previsto dall'art. 49 comma 2 D.Lgs n. 163/2006 non presentando, entro i termini previsti comunicati con nota prot. n. 1986 del 04/03/2015 e confermati con nota prot. n. 2404 del 18/03/2015:
  - le dichiarazioni relative all'impresa ausiliaria ex art. 38 D.Lgs. n. 163/2006
  - il relativo contratto di avvalimento stipulato tra il concorrente e l'impresa ausiliaria
  - la comprova dell'avvenuto pagamento della sanzione pecuniaria prevista dalle note sopra citate
- sono state ammesse al prosieguo della procedura di gara le seguenti ditte concorrenti:
  - Audio Technologies srl
  - Espo Erresse srl
  - Johnson & Johnson spa
  - Neuromed spa
  - Ricordini Pietro srl
  - Tekka srl
  - Vega s.p.a.

Il RUP da inoltre atto che le verifiche disposte ai sensi dell'art. 48, comma 1 del D.Lgs 163/2006, sulla ditta estratta, **Johnson & Johnson spa**, ha dato esito positivo per quanto riguarda

- il fatturato degli esercizi 2011-2012-2013
- le principali forniture eseguite negli ultimi tre anni 2011-2012-2013.

In considerazione del positivo esito delle verifiche di cui sopra Commissione decide di passare all'esame della documentazione tecnica delle ditte:

- Audio Technologies srl
- Espo Erresse srl
- Johnson & Johnson spa
- Neuromed spa
- Ricordini Pietro srl
- Tekka srl
- Vega s.p.a.

Il RUP puntualizza che le buste tecniche sono state custodite in armadio chiuso a chiave, nella stanza adibita a Deposito della Centrale, sita al piano 2°, chiusa anch'essa a chiave.

A questo punto il Presidente, invita le ditte a verificare l'integrità delle singole buste.

Due rappresentanti delle ditte presenti (per la ditta Johnson & Johnson spa Beltrandi Nicola, per la ditta Tekka srl Portale Benedetto) procedono alla verifica dell'integrità del plico esterno delle singole buste.

Il RUP e il Presidente della Commissione giudicatrice domandano ai presenti se hanno qualcosa da eccepire sull'esito della custodia dei plichi. I designati e gli altri presenti confermano l'integrità delle singole buste, nulla avendo da eccepire sugli esiti di custodia dei plichi.

Il RUP comunica 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 svolge in seduta pubblica. Si procederà poi in seduta riservata alla valutazione delle relative offerte tecniche.

## Centrale Regionale di Acquisto

Il RUP ricorda ai presenti che il Disciplinare di gara ed i relativi allegati prevedono che la procedura verrà esperita con il sistema dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ponderando perciò l'elemento prezzo con i parametri di qualità definiti in sede di capitolato tecnico e che ai parametri di qualità sono assegnati per ogni lotto 60 punti.

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 allegato dalle medesime in parificazione all'elenco di documenti tecnici richiesto dal disciplinare di gara.

L'operazione non deve andare al di là del mero riscontro 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.

A tale proposito sono state predisposte apposite schede (Allegato 1) dove verranno appuntate la corrispondenza degli atti presentati dalle ditte alla documentazione richiesta dal disciplinare di gara e relativi allegati

Gli elenchi presentati dalle singole ditte saranno allegati al presente verbale (Allegato 2).

La Commissione per razionalizzare i propri lavori stabilisce di effettuare la valutazione della documentazione tecnica, procedendo per singole ditte, e verificando pertanto le offerte tecniche pervenute nella seguente successione:

1. Audio Technologies srl
2. Espo Erresse srl
3. Johnson & Johnson spa
4. Neuromed spa
5. Ricordini Pietro srl
6. Tekka srl
7. Vega s.p.a.

Non si procederà all'apertura del plico relativo alla ditta Corios sc in quanto esclusa dalla procedura di gara, giusta determinazione n. 83 del 14.04.2015.

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:

| Ditta                  | LOTTO 1 | LOTTO 2 | LOTTO 3 | LOTTO 4 | LOTTO 5 | LOTTO 6 | LOTTO 7 | LOTTO 8 | LOTTO 9 | LOTTO 10 | LOTTO 11 | LOTTO 12 | LOTTO 13 | LOTTO 14 |
|------------------------|---------|---------|---------|---------|---------|---------|---------|---------|---------|----------|----------|----------|----------|----------|
| Audio Technologies srl |         |         |         |         |         |         |         | x       |         |          |          |          |          |          |
| Corios sc              |         | Esclusa | Esclusa |         |         |         |         |         |         |          |          |          |          |          |
| Espo Erresse srl       | x       |         | x       | x       | x       | x       |         |         |         | x        | x        | x        | x        | x        |
| Johnson & Johnson spa  | x       | x       | x       | x       | x       |         | x       | x       |         | x        |          | x        |          |          |
| Neuromed spa           | x       | x       | x       | x       | x       |         | x       | x       |         |          |          |          |          |          |
| Ricordini Pietro srl   | x       | x       | x       | x       |         |         | x       | x       |         |          |          |          |          |          |
| Tekka srl              | x       | x       | x       | x       | x       |         |         |         |         |          |          |          |          |          |
| Vega s.p.a.            | x       | x       | x       | x       | x       |         |         |         |         |          |          |          |          |          |

Il Presidente della Commissione giudicatrice procede:

- all'apertura delle buste contenenti le documentazioni tecniche secondo ordine alfabetico
- alla verifica della presenza di tutti i documenti contenuti negli elenchi predisposti dalle Ditte offerenti e riportati quale parte integrante del presente verbale (elenco documenti prodotti Allegato 2).

Alle ore 12,54 esce dalla Sala la rappresentante della ditta ESPO Erresse srl sig.ra Patti Francesca.

I componenti della Commissione giudicatrice, tutti i rappresentanti delle ditte presenti e il RUP controfirmano gli elenchi riepilogativi presentati dalle ditte.

Terminata la verifica dei fascicoli contenuti nelle offerte tecniche (l'esito è riportato nelle schede allegate), le stesse vengono raccolte in un plico opportunamente chiuso e vistato sui lembi di chiusura dai componenti della Commissione giudicatrice.

Plichi e scatole vengono consegnati ai rappresentanti della Centrale per la custodia in armadio provvisto di serratura collocato in luogo chiuso.

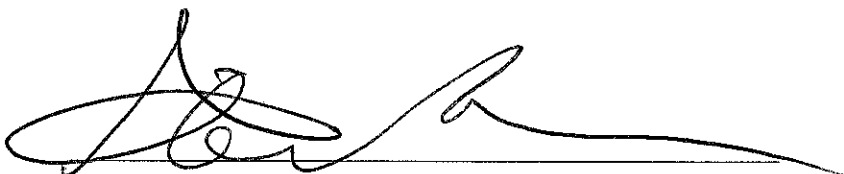
La seduta è tolta alle ore 13,30.

Letto, confermato e sottoscritto.

PRESIDENTE:

SPINZIA

Dott.ssa Alessia



COMPONENTI:

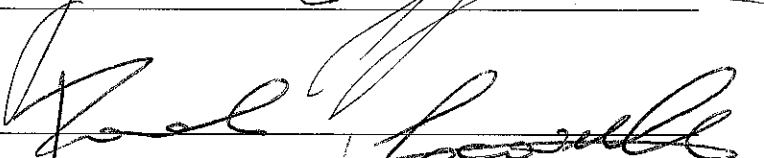
LAGANA'

Dott. Francesco



IACOVIELLO

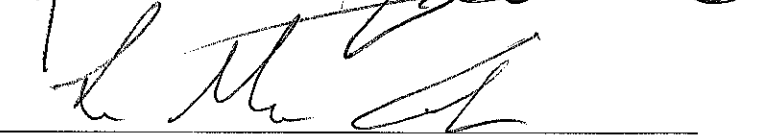
Dott. Paolo



Per la Centrale

COSTA

Dott. Luigi Moreno



PORCU

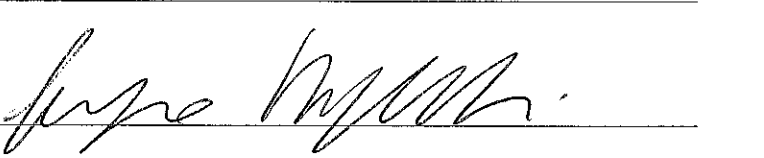
Ilma



SEGRETARIO

RIGHETTI

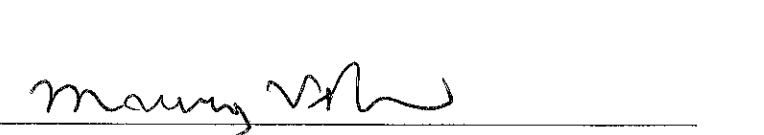
Sergio



UFFICIALE ROGANTE

VESTRI

Dott. Mauro



**ALLEGATO 1**

**Gara a procedura aperta per la fornitura di Materiale di consumo per Chirurgia maxillo-facciale corrente alle Aziende Sanitarie della Regione Liguria per un periodo di anni uno (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno).**

## **Verifica documentazione tecnica**

**DITTA: AUDIO TECHNOLOGIES srl****Partecipante al lotto: 8**

|    |   |              |
|----|---|--------------|
| a. | scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento; se è redatta in una lingua diversa da quella italiana va corredata da una traduzione giurata (asseverazione)  | Presente     |
| b. | 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     |
| c. | catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano 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     |
| d. | copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42                                 | Presente     |
| e. | 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   | Non presente |
| f. | dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND  | Presente     |
| g. | dichiarazione attestante la classificazione del dispositivo in riferimento al numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute   | Presente     |
| h. | relazione descrittiva dei materiali costituenti il confezionamento del dispositivo, del tipo di confezione proposta e il numero dei pezzi per confezione, l'imballaggio e le istruzioni e precauzioni di utilizzo, identificazione del prodotto   | Presente     |
| i. | dichiarazione di presenza/assenza di lattice qualora il dato non sia riportato sulla confezione o sulla scheda tecnica  | Presente     |
| j. | dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica  | Presente     |
| k. | 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     |
| m. | elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto   | Presente     |

**DITTA: ESPO ERRESSE srl****Partecipante ai lotti: 1,3,4,5,6,10,11,12,13,14**

|           |   |              |
|-----------|---|--------------|
| <b>a.</b> | scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento; se è redatta in una lingua diversa da quella italiana va corredata da una traduzione giurata (asseverazione)  | Presente     |
| <b>b.</b> | 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>c.</b> | catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano 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     |
| <b>d.</b> | copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42                                 | Presente     |
| <b>e.</b> | 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   | Non presente |
| <b>f.</b> | dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND  | Presente     |
| <b>g.</b> | dichiarazione attestante la classificazione del dispositivo in riferimento al numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute   | Presente     |
| <b>h.</b> | relazione descrittiva dei materiali costituenti il confezionamento del dispositivo, del tipo di confezione proposta e il numero dei pezzi per confezione, l'imballaggio e le istruzioni e precauzioni di utilizzo, identificazione del prodotto   | Presente     |
| <b>i.</b> | dichiarazione di presenza/assenza di lattice qualora il dato non sia riportato sulla confezione o sulla scheda tecnica  | Presente     |
| <b>j.</b> | dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica  | Presente     |
| <b>k.</b> | dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore  | Presente     |
| <b>l.</b> | copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente")  | Presente     |
| <b>m.</b> | elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto   | Presente     |

**DITTA: JOHNSON & JOHNSON spa****Partecipante ai lotti: 1,2,3,4,5,7,8,10,12**

|           |   |          |
|-----------|---|----------|
| <b>a.</b> | scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento; se è redatta in una lingua diversa da quella italiana va corredata da una traduzione giurata (asseverazione)  | Presente |
| <b>b.</b> | 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>c.</b> | catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano 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 |
| <b>d.</b> | copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42                                 | Presente |
| <b>e.</b> | 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 |
| <b>f.</b> | dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND  | Presente |
| <b>g.</b> | dichiarazione attestante la classificazione del dispositivo in riferimento al numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute   | Presente |
| <b>h.</b> | relazione descrittiva dei materiali costituenti il confezionamento del dispositivo, del tipo di confezione proposta e il numero dei pezzi per confezione, l'imballaggio e le istruzioni e precauzioni di utilizzo, identificazione del prodotto   | Presente |
| <b>i.</b> | dichiarazione di presenza/assenza di lattice qualora il dato non sia riportato sulla confezione o sulla scheda tecnica  | Presente |
| <b>j.</b> | dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica  | Presente |
| <b>k.</b> | dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore  | Presente |
| <b>l.</b> | copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente")  | Presente |
| <b>m.</b> | elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto   | Presente |



**DITTA: NEUROMED spa****Partecipante ai lotti: 1,2,3,4,5,7,8**

|           |   |          |
|-----------|---|----------|
| <b>a.</b> | scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento; se è redatta in una lingua diversa da quella italiana va corredata da una traduzione giurata (asseverazione)  | Presente |
| <b>b.</b> | 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>c.</b> | catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano 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 |
| <b>d.</b> | copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42                                 | Presente |
| <b>e.</b> | 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 |
| <b>f.</b> | dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND  | Presente |
| <b>g.</b> | dichiarazione attestante la classificazione del dispositivo in riferimento al numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute   | Presente |
| <b>h.</b> | relazione descrittiva dei materiali costituenti il confezionamento del dispositivo, del tipo di confezione proposta e il numero dei pezzi per confezione, l'imballaggio e le istruzioni e precauzioni di utilizzo, identificazione del prodotto   | Presente |
| <b>i.</b> | dichiarazione di presenza/assenza di lattice qualora il dato non sia riportato sulla confezione o sulla scheda tecnica  | Presente |
| <b>j.</b> | dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica  | Presente |
| <b>k.</b> | dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore  | Presente |
| <b>l.</b> | copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente")  | Presente |
| <b>m.</b> | elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto   | Presente |

**DITTA: RICORDINI PIETRO srl****Partecipante ai lotti: 1,2,3,4,7,8**

|           |   |   |
|-----------|---|---|
| <b>a.</b> | scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento; se è redatta in una lingua diversa da quella italiana va corredata da una traduzione giurata (asseverazione)  | Presente  |
| <b>b.</b> | 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  | L'Allegato F4 è presente in formato Word.<br>Il formato EXCEL dell'Allegato F4 è ricompreso nell'Allegato F2. |
| <b>c.</b> | catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano 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  |
| <b>d.</b> | copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42                                 | Presente  |
| <b>e.</b> | 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  |
| <b>f.</b> | dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND  | Presente  |
| <b>g.</b> | dichiarazione attestante la classificazione del dispositivo in riferimento al numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute   | Presente  |
| <b>h.</b> | relazione descrittiva dei materiali costituenti il confezionamento del dispositivo, del tipo di confezione proposta e il numero dei pezzi per confezione, l'imballaggio e le istruzioni e precauzioni di utilizzo, identificazione del prodotto   | Presente  |
| <b>i.</b> | dichiarazione di presenza/assenza di lattice qualora il dato non sia riportato sulla confezione o sulla scheda tecnica  | Presente  |
| <b>j.</b> | dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica  | Presente  |
| <b>k.</b> | dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore  | Presente  |
| <b>l.</b> | copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente")  | Presente  |
| <b>m.</b> | elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto   | Presente  |

**DITTA: TEKKA srl****Partecipante ai lotti: 1,2,3,4,5**

|    |   |                |
|----|---|----------------|
| a. | scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento; se è redatta in una lingua diversa da quella italiana va corredata da una traduzione giurata (asseverazione)  | Presente       |
| b. | 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       |
| c. | catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano 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       |
| d. | copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42                                 | Presente       |
| e. | 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   | Non presente   |
| f. | dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND  | Presente       |
| g. | dichiarazione attestante la classificazione del dispositivo in riferimento al numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute   | Presente       |
| h. | relazione descrittiva dei materiali costituenti il confezionamento del dispositivo, del tipo di confezione proposta e il numero dei pezzi per confezione, l'imballaggio e le istruzioni e precauzioni di utilizzo, identificazione del prodotto   | Presente       |
| i. | dichiarazione di presenza/assenza di lattice qualora il dato non sia riportato sulla confezione o sulla scheda tecnica  | Non necessario |
| j. | dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica  | Presente       |
| k. | 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       |
| m. | elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto   | Presente       |

**DITTA: VEGA spa****Partecipante ai lotti: 1,2,3,4,5**

|           |   |              |
|-----------|---|--------------|
| <b>a.</b> | scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento; se è redatta in una lingua diversa da quella italiana va corredata da una traduzione giurata (asseverazione)  | Presente     |
| <b>b.</b> | 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>c.</b> | catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano 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     |
| <b>d.</b> | copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42                                 | Presente     |
| <b>e.</b> | 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   | Non presente |
| <b>f.</b> | dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND  | Presente     |
| <b>g.</b> | dichiarazione attestante la classificazione del dispositivo in riferimento al numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute   | Presente     |
| <b>h.</b> | relazione descrittiva dei materiali costituenti il confezionamento del dispositivo, del tipo di confezione proposta e il numero dei pezzi per confezione, l'imballaggio e le istruzioni e precauzioni di utilizzo, identificazione del prodotto   | Presente     |
| <b>i.</b> | dichiarazione di presenza/assenza di lattice qualora il dato non sia riportato sulla confezione o sulla scheda tecnica  | Presente     |
| <b>j.</b> | dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica  | Presente     |
| <b>k.</b> | dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore  | Presente     |
| <b>l.</b> | copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente")  |              |
| <b>m.</b> | elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto   |              |

**ALLEGATO 2**

**Gara a procedura aperta per la fornitura di Materiale di consumo per Chirurgia maxillo-facciale corrente alle Aziende Sanitarie della Regione Liguria per un periodo di anni uno (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno).**

## **Elenchi documentazione presentati dalle singole ditte**



## Elenco riepilogativo della documentazione tecnica

Dichiariamo sotto la nostra responsabilità che la documentazione tecnica presentata per il prodotto, offerto per il LOTTO 8 – IMPIANTI PER LA RICOSTRUZIONE DEL PAVIMENTO ORBITARIO:

| CODICE    | DESCRIZIONE                                 |
|-----------|---|
| R 23.04 H | AUDIOBLANK PAVIMENTO ORBITARIO Ø 25 X 2 MM. |

è la seguente:

- A) Scheda tecnica n° 0404 rev.08 del 10.04.13;
- B) Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (Allegato F4);
- C) Catalogo ed Istruzioni per l'uso codice BIO008 rev.03;
- D) Copia della Certificazione CE;
- E) Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento;
- G) Dichiarazione attestante la classificazione del dispositivo in riferimento al numero identificativo di iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute;
- H) Relazione descrittiva dei materiali costituenti il confezionamento del dispositivo;
- I) Dichiarazione di assenza di lattice;
- J) Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti con l'esame di risonanza magnetica;
- K) Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e del distributore;
- L) Copia offerta economica priva dei prezzi.

Piacenza, 30.01.15

Direttore Tecnico

Dr. Franco Beoni



Via dell'Artigianato, 8 - 29020 Gossolengo (PC)  
Tel. 0523.778864 - Fax 0523.770019  
Cod. Fisc. / Part. IVA n° 01086720339

Audio Technologies Srl

Unicredit Banca  
Via XX Settembre - Torino  
C/C 4900751  
CAB 01046  
ABI 02008  
CIN K  
IBAN IT 69 K 02008 01046 000004900751  
Cap. Soc. Euro 1.000.000,00  
Cod. Fisc. P IVA Reg. Impr. Torino 07077990013  
R.E.A. 834191 - M. TO 067206

NEUROMED SpA  
Via Principe Amedeo, 32 - 10123 Torino  
Tel. +39 011.812.79.00 r.a. - +39 011.812.65.35  
Fax +39 011.812.68.98  
info@neuromeditalia.it

  
**NEUROMED**



Spett.le  
**ARS Liguria**  
Via D'Annunzio, 64  
16121 GENOVA

**Ns. Rif.: Off. N. 014-270115BM**

**OGGETTO:** PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI MATERIALE DI CONSUMO PER CHIRURGIA MAXILLO-FACCIALE OCCORRENTE AD AA.SS.LL., EE.OO., I.R.C.C.S DELLA REGIONE LIGURIA PER UN PERIODO DI ANNI UNO CON OPZIONE DI RINNOVO PER UN ULTERIORE ANNO - N° GARA 5562108

**Documentazione Tecnica**  
**lettera m): Elenco riepilogativo**

Spett.le Azienda USL,

in riferimento alla gara in oggetto alleghiamo la seguente documentazione Tecnica relativa ai Lotti partecipati.

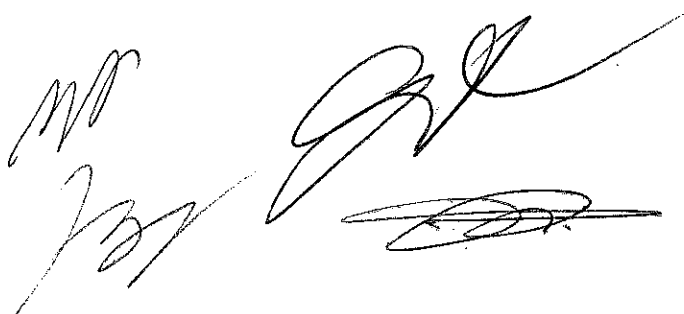
Per tutti i Lotti nr. 1-2-3-4-5-7-8, Copia Offerta Economica priva di prezzi (offerta silente)

**LOTTO 1**

1. Scheda tecnica
2. Allegato F4
3. Catalogo/depliant
4. Copia della certificazione CE
5. Dichiarazione di cui al punto e)
6. Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE
7. Codici CND e Numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute
8. Dichiarazione di cui al punto h)
9. Dichiarazione di presenza / assenza di lattice
10. Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica
11. Dichiarazione attestante la ragione sociale del Produttore e del distributore.

**LOTTO 2**

1. Scheda tecnica
2. Allegato F4
3. Catalogo/depliant
4. Copia della certificazione CE



Unicredit Banca  
Via XX Settembre - Torino  
C/C 4900751  
CAB 01046  
ABI 02008  
CIN K  
IBAN IT 69 K 02008 01046 000004900751

NEUROMED SpA  
Via Principe Amedeo, 32 - 10123 Torino  
Tel. +39 011.812.79.00 r.a. - +39 011.812.65.35  
Fax +39 011.812.68.98  
info@neuromeditalia.it



5. Dichiarazione di cui al punto e)
6. Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE
7. Codici CND e Numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute
8. Dichiarazione di cui al punto h)
9. Dichiarazione di presenza / assenza di lattice
10. Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica
11. Dichiarazione attestante la ragione sociale del Produttore e del distributore

#### LOTTO 3

1. Scheda tecnica
2. Allegato F4
3. Catalogo/depliant
4. Copia della certificazione CE
5. Dichiarazione di cui al punto e)
6. Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE
7. Codici CND e Numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute
8. Dichiarazione di cui al punto h)
9. Dichiarazione di presenza / assenza di lattice
10. Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica
11. Dichiarazione attestante la ragione sociale del Produttore e del distributore

#### LOTTO 4

1. Scheda tecnica
2. Allegato F4
3. Catalogo/depliant
4. Copia della certificazione CE
5. Dichiarazione di cui al punto e)
6. Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE
7. Codici CND e Numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute
8. Dichiarazione di cui al punto h)
9. Dichiarazione di presenza / assenza di lattice
10. Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica
11. Dichiarazione attestante la ragione sociale del Produttore e del distributore

#### LOTTO 5

1. Scheda tecnica
2. Allegato F4



Unicredit Banca  
Via XX Settembre - Torino  
C/C 4900751  
CAB 01046  
ABI 02008  
CIN K  
IBAN IT 69 K 02008 01046 000004900751

Cap. Soc. Euro 1.000.000,00  
Cod. Fisc. P. IVA Reg. Impr. Torino 07077990013  
M. TO 067206

NEUROMED SpA  
Via Principe Amedeo, 32 - 10123 Torino  
Tel. +39 011.812.79.00 r.a. - +39 011.812.65.35  
Fax +39 011.812.68.98  
info@neuromeditalia.it

  
**NEUROMED**

3. ~~Catalogo/depliant~~
4. ~~Copia della certificazione CE~~
5. ~~Dichiarazione di cui al punto e)~~
6. ~~Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE~~
7. ~~Codici CND e Numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute~~
8. ~~Dichiarazione di cui al punto h)~~
9. ~~Dichiarazione di presenza / assenza di lattice~~
10. ~~Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica~~
11. ~~Dichiarazione attestante la ragione sociale del Produttore e del distributore~~

#### LOTTO 7

1. ~~Scheda tecnica~~
2. ~~Allegato F4~~
3. ~~Catalogo/depliant~~
4. ~~Copia della certificazione CE~~
5. ~~Dichiarazione di cui al punto e)~~
6. ~~Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE~~
7. ~~Codici CND e Numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute~~
8. ~~Dichiarazione di cui al punto h)~~
9. ~~Dichiarazione di presenza / assenza di lattice~~
10. ~~Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica~~
11. ~~Dichiarazione attestante la ragione sociale del Produttore e del distributore~~

#### LOTTO 8

1. ~~Scheda tecnica~~
2. ~~Allegato F4~~
3. ~~Catalogo/depliant~~
4. ~~Copia della certificazione CE~~
5. ~~Dichiarazione di cui al punto e)~~
6. ~~Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE~~
7. ~~Codici CND e Numero identificativo d'iscrizione nel Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute~~
8. ~~Dichiarazione di cui al punto h)~~
9. ~~Dichiarazione di presenza / assenza di lattice~~
10. ~~Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti con l'esame di risonanza magnetica~~
11. ~~Dichiarazione attestante la ragione sociale del Produttore e del distributore.~~

TORINO, 23/02/2015

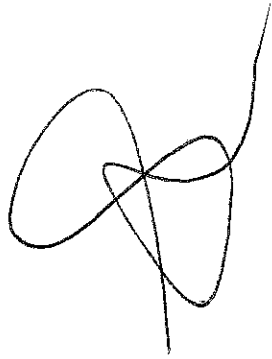
SI ALLEGA COPIA DEL DOCUMENTO  
DI IDENTITÀ DEL DICHIARANTE

NEUROMED S.p.A.  
Via Principe Amedeo, 32  
10123 Torino  
Tel. 011/812.79.000 Fax 011/812.68.98

Milano, 22 Dicembre 2014

Spettabile  
**ARS LIGURIA**  
**Area Centrale Regionale di Acquisto**  
Via D'Annunzio 64

16121 GENOVA (GE)



**Procedura aperta per la fornitura di  
"Materiale di consumo per Chirurgia Maxillo-Facciale"  
occorrente alle AA.SS.LL., EE.OO. , I.R.C.C.S. della Regione Liguria  
per un periodo di anni uno con opzione di rinnovo per un ulteriore anno  
Lotti n. 14  
Numero gara: 5562108**

In riferimento a quanto da Voi richiesto alla Voce **Busta n. 2 – DOCUMENTAZIONE TECNICA** Punto m), la scrivente ESPO erresse prodotti ospedalieri srl con Sede Legale in Milano – Via Gustavo Fara I – C.F. e P.IVA 07423360960, nella persona del suo Legale Rappresentante (Amministratore Unico) Sig.ra Silvia Rosso, nata a Finale Ligure (SV) il 30.05.1966 e residente in Finale Ligure (SV) -Via Calice 22/1, ai sensi del DPR n. 445/2000,

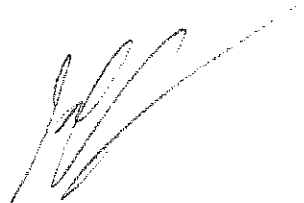
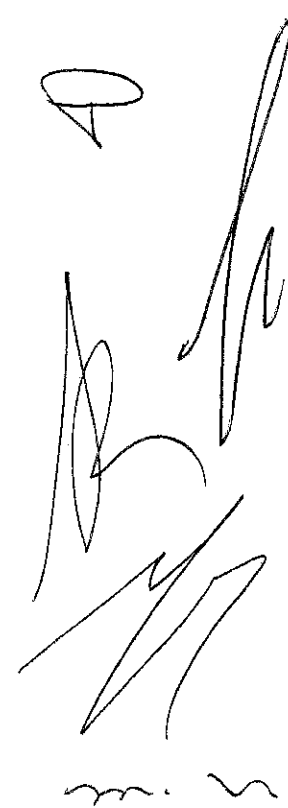
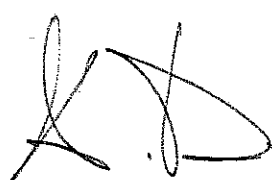
**DICHIARA**

qui di seguito tutta la documentazione tecnica presentata suddivisa per tutti lotto:

**LOTTO I**

**COD. CIG 5720486661**

- a) Scheda tecnica;
- b) Allegato F4) Word e Allegato F4) excel;
- c) Catalogo, istruzioni per l'uso, documentazione scientifica;
- d) Copia delle Certificazioni CE;
- f) Dichiarazione di Conformità alla Direttive CEE di riferimento e Codice CND;
- g) Dichiarazione Numero di Repertorio del Dispositivo;
- h) Relazione descrittiva di materiali costituenti il confezionamento del dispositivo;
- i) Dichiarazione latex free;
- j) Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti con la risonanza magnetica;
- k) Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
- l) Copia offerta economica priva di quotazioni.



**LOTTO 3 COD. CIG 5720592DD8**

- ~~a)~~ Scheda tecnica;
- ~~b)~~ Allegato F4) Word e Allegato F4) excel;
- ~~c)~~ Catalogo, istruzioni per l'uso, documentazione scientifica;
- ~~d)~~ Copia delle Certificazioni CE;
- ~~f)~~ Dichiarazione di Conformità alla Direttive CEE di riferimento e Codice CND;
- ~~g)~~ Dichiarazione Numero di Repertorio del Dispositivo;
- ~~h)~~ Relazione descrittiva di materiali costituenti il confezionamento del dispositivo;
- ~~i)~~ Dichiarazione latex free;
- ~~j)~~ Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti con la risonanza magnetica;
- ~~k)~~ Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
- ~~l)~~ Copia offerta economica priva di quotazioni.

**LOTTO 4 COD. CIG 5720628B8E**

- ~~a)~~ Scheda tecnica;
- ~~b)~~ Allegato F4) Word e Allegato F4) excel;
- ~~c)~~ Catalogo, istruzioni per l'uso, documentazione scientifica;
- ~~d)~~ Copia delle Certificazioni CE;
- ~~f)~~ Dichiarazione di Conformità alla Direttive CEE di riferimento e Codice CND;
- ~~g)~~ Dichiarazione Numero di Repertorio del Dispositivo;
- ~~h)~~ Relazione descrittiva di materiali costituenti il confezionamento del dispositivo;
- ~~i)~~ Dichiarazione latex free;
- ~~j)~~ Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti con la risonanza magnetica;
- ~~k)~~ Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
- ~~l)~~ Copia offerta economica priva di quotazioni.

**LOTTO 5 COD. CIG 57207933BA**

- ~~a)~~ Scheda tecnica;
- ~~b)~~ Allegato F4) Word e Allegato F4) excel;
- ~~c)~~ Catalogo, istruzioni per l'uso, documentazione scientifica;
- ~~d)~~ Copia delle Certificazioni CE;
- ~~f)~~ Dichiarazione di Conformità alla Direttive CEE di riferimento e Codice CND;
- ~~g)~~ Dichiarazione Numero di Repertorio del Dispositivo;
- ~~h)~~ Relazione descrittiva di materiali costituenti il confezionamento del dispositivo;
- ~~i)~~ Dichiarazione latex free;
- ~~j)~~ Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti con la risonanza magnetica;
- ~~k)~~ Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
- ~~l)~~ Copia offerta economica priva di quotazioni.

**LOTTO 6**

**COD. CIG 572102425B**

- ~~a)~~ Scheda tecnica;
- ~~b)~~ Allegato F4) Word e Allegato F4) excel;
- ~~c)~~ Catalogo, istruzioni per l'uso, documentazione scientifica;
- ~~d)~~ Copia delle Certificazioni CE;
- ~~f)~~ Dichiarazione di Conformità alla Direttive CEE di riferimento e Codice CND;
- ~~g)~~ Dichiarazione Numero di Repertorio del Dispositivo;
- ~~h)~~ Relazione descrittiva di materiali costituenti il confezionamento del dispositivo;
- ~~i)~~ Dichiarazione latex free;
- ~~j)~~ Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti con la risonanza magnetica;
- ~~k)~~ Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
- ~~l)~~ Copia offerta economica priva di quotazioni.

**LOTTO 10**

**COD. CIG 5721251DAB**

- ~~a)~~ Scheda tecnica;
- ~~b)~~ Allegato F4) Word e Allegato F4) excel;
- ~~c)~~ Catalogo, istruzioni per l'uso, Brochure Medpor Clinical Evidence e estratti PubMed documentazione scientifica Medpor;
- ~~d)~~ Copia delle Certificazioni CE e Classe di Appartenenza;
- ~~f)~~ Dichiarazione di Conformità alla Direttive CEE di riferimento e Codice CND;
- ~~g)~~ Dichiarazione Numero di Repertorio del Dispositivo;
- ~~h)~~ Relazione descrittiva di materiali costituenti il confezionamento del dispositivo;
- ~~i)~~ Dichiarazione latex free;
- ~~j)~~ Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti con la risonanza magnetica;
- ~~k)~~ Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
- ~~l)~~ Copia offerta economica priva di quotazioni.

**LOTTO 11**

**COD. CIG 5888253417**

- ~~a)~~ Scheda tecnica;
- ~~b)~~ Allegato F4) Word e Allegato F4) excel;
- ~~c)~~ Catalogo, istruzioni per l'uso, Brochure Medpor Clinical Evidence e estratti PubMed documentazione scientifica Medpor Copia delle Certificazioni CE;
- ~~f)~~ Dichiarazione di Conformità alla Direttive CEE di riferimento e Codice CND;
- ~~g)~~ Dichiarazione Numero di Repertorio del Dispositivo;
- ~~h)~~ Relazione descrittiva di materiali costituenti il confezionamento del dispositivo;
- ~~i)~~ Dichiarazione latex free;
- ~~j)~~ Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti con la risonanza magnetica;
- ~~k)~~ Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
- ~~l)~~ Copia offerta economica priva di quotazioni.

**LOTTO 12 COD. CIG 5888280A5D**

- ~~a)~~ Scheda tecnica;
- ~~b)~~ Allegato F4) Word e Allegato F4) excel;
- ~~c)~~ Catalogo, istruzioni per l'uso, Brochure Medpor Clinical Evidence e estratti PubMed documentazione scientifica Medpor Copia delle Certificazioni CE;
- ~~f)~~ Dichiarazione di Conformità alla Direttive CEE di riferimento e Codice CND;
- ~~g)~~ Dichiarazione Numero di Repertorio del Dispositivo;
- ~~h)~~ Relazione descrittiva di materiali costituenti il confezionamento del dispositivo;
- ~~i)~~ Dichiarazione latex free;
- ~~j)~~ Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti con la risonanza magnetica;
- ~~k)~~ Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
- ~~l)~~ Copia offerta economica priva di quotazioni.

**LOTTO 13 COD. CIG 58882945EC**

- ~~a)~~ Scheda tecnica;
- ~~b)~~ Allegato F4) Word e Allegato F4) excel;
- ~~c)~~ Catalogo, istruzioni per l'uso, Brochure Medpor Clinical Evidence e estratti PubMed documentazione scientifica Medpor Copia delle Certificazioni CE;
- ~~f)~~ Dichiarazione di Conformità alla Direttive CEE di riferimento e Codice CND;
- ~~g)~~ Dichiarazione Numero di Repertorio del Dispositivo;
- ~~h)~~ Relazione descrittiva di materiali costituenti il confezionamento del dispositivo;
- ~~i)~~ Dichiarazione latex free;
- ~~j)~~ Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti con la risonanza magnetica;
- ~~k)~~ Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
- ~~l)~~ Copia offerta economica priva di quotazioni.

**LOTTO 14 COD. CIG 5888302C84**

- ~~a)~~ Scheda tecnica;
- ~~b)~~ Allegato F4) Word e Allegato F4) excel;
- ~~c)~~ Catalogo, istruzioni per l'uso, Brochure Medpor Clinical Evidence e estratti PubMed documentazione scientifica Medpor Copia delle Certificazioni CE;
- ~~f)~~ Dichiarazione di Conformità alla Direttive CEE di riferimento e Codice CND;
- ~~g)~~ Dichiarazione Numero di Repertorio del Dispositivo;
- ~~h)~~ Relazione descrittiva di materiali costituenti il confezionamento del dispositivo;
- ~~i)~~ Dichiarazione latex free;
- ~~j)~~ Dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti con la risonanza magnetica;
- ~~k)~~ Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
- ~~l)~~ Copia offerta economica priva di quotazioni.





Johnson & Johnson  
MEDICAL S.P.A.

FASCICOLO CUMULATIVO

Spettabile  
ARS LIGURIA - AREA CENTRALE REGIONALE DI  
ACQUISTO  
VIA FIESCHI 15  
16121 - GENOVA GE

Pratica di Mare, 23/01/2015  
Offerta n. 1500077 (Citare nelle comunicazioni)

VS.RIF.TO: G.U. CEE N. S 240/2014 del 12/12/2014

OGGETTO: Procedura aperta per la fornitura di "Materiale di consumo per chirurgia maxillo-facciale" occorrente alle AA.SS.LL., EE.OO., I.R.C.C.S. della Regione Liguria, per un periodo di anni uno con opzione di rinnovo per un ulteriore anno.

La Johnson & Johnson Medical S.p.A. con sede legale in Pratica di Mare - Via del Mare, 56 - 00040 Pomezia (RM)- N. Iscrizione Registro A.E.E. IT08020000000224, N. Iscrizione Registro Pile IT09060P00000270, nella persona del Procuratore Catia Treossi nata a Roma il 16/10/1968, domiciliato per la carica presso la Johnson & Johnson Medical S.p.A., in riferimento all'oggetto, **elenca la documentazione comune a più lotti offerti:**

- 1) catalogo CMF (valido per i lotti 1, 2, 3, 4, 5, 7, 10 e 12);
- 2) dichiarazione relativa alle informazioni riservate (valida per i lotti 1, 2, 3, 4, 5, 7,8,10, 12);
- 3) dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento contenente anche l'indicazione della CND, del numero di repertorio e del numero di pezzi per confezione (valida per i lotti 1, 2, 3, 4, 5, 7,8,10, 12);
- 4) relazione "Confezionamento prodotti non-sterili Codman" (valida per i lotti 1,2,3,4 e 5);
- 5) relazione "Confezionamento prodotti sterili Codman" (valida per i lotti 7, 10 e 12);
- 6) dichiarazione assenza di lattice Prodotti Synthes GmbH (valida per i lotti 1,2,3,4,5,7,10 e 12);
- 7) dichiarazione di compatibilità con la Risonanza Magnetica Dispositivi Depuy Sinthes CMF (valida per i lotti 1,2,3,4 e 5);
- 8) dichiarazione sulla compatibilità degli impianti SynPOR (Synthes Porous Polyethylene Implants - Impianti di polietilene poroso Synthes) con i Raggi X, la RM e la TC (valida per i lotti 10 e 12) ;
- 9) dichiarazione relativa ai prodotti per i quali non è previsto l'utilizzo nel corso di indagini di risonanza magnetica corredata dalla Tabella B (valida per i lotti 1,2,3,4,5 e 7);
- 10) dichiarazione relativa alla ragione sociale del produttore (valida per i lotti 1,2,3,4,5,7,8, 10 e 12);

Johnson & Johnson  
MEDICAL S.P.A.  
Un Procuratore Speciale  
Catia Treossi  
nata a Roma il 16/10/68

Tutte le informazioni fornite da Johnson & Johnson Medical S.p.A. all'Amministrazione appaltante nel contesto della propria offerta, come informazioni sui prezzi, sulla qualità, sugli aspetti tecnici, sulle caratteristiche funzionali, cliniche e ambientali o sull'incidenza dei costi dei prodotti Johnson & Johnson Medical S.p.A. sono da considerarsi informazioni strettamente riservate e rimangono di proprietà esclusiva di Johnson & Johnson Medical S.p.A. Tali informazioni confidenziali potranno essere utilizzate esclusivamente dall'Amministrazione appaltante, con il solo scopo di valutare l'offerta Johnson & Johnson Medical S.p.A. e non potranno essere rivelate a terzi, fuori dai casi di legittimo esercizio del diritto di accesso agli atti, documenti e provvedimenti della gara da parte degli altri partecipanti alla stessa.



ricordini pietro

di ricordini mauro e c. s.r.l

forniture ospedaliere



UNI EN ISO 9001:2008

Spett.le

ARS Liguria  
Area Centrale Regionale di Acquisto  
Via G. d'Annunzio, 64

16121 GENOVA GE

**OGGETTO: Procedura aperta per la fornitura di "Materiale di consumo per Chirurgia Maxillo-Facciale" occorrente alle AA.SS.LL., EE.OO., I.R.C.C.S. della Regione Liguria per un periodo di anni uno con opzione di rinnovo per un ulteriore anno**  
**Lotti n. 14**  
**Numero gara: 5562108**

**Funzionario referente: Dr. Sergio RIGHETTI**

Genova, 13 febbraio 2015

**Documentazione tecnica – elenco riepilogativo della documentazione presentata**

La sottoscritta Ditta RICORDINI PIETRO DI RICORDINI Mauro & C. srl con sede in Genova, Via Vernazza, 32, ind. e-mail info@ricordinipietro.it, a nome del legale rappresentante Sig. RICORDINI Mauro, nato a Genova il 08/08/1963 ed ivi residente in Via S.Martino, 27/10,

**allega**

alla presente quanto segue:

- / elenchi della documentazione presentata per i vari lotti
- / elenco della documentazione comune per i lotti 1-2-3-4
- / elenco della documentazione comune per i lotti 7 e 8
- / copia del certificato CE del produttore
- / dichiarazioni di conformità
- / dichiarazione del produttore relativa a codici CND, classificazione dei dispositivi, registrazione dei prodotti nel Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici
- / dichiarazione relativa alla presenza o meno di segreti tecnici o commerciali
- / relazione descrittiva dei materiali costituenti in confezionamento
- / dichiarazione circa presenza/assenza di lattice nei prodotti
- / dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti ai lotti 1-2-3-4 alla RMN
- / dichiarazione relativa alla compatibilità dei prodotti proposti ai lotti 7-8 alla RMN

16131 genova - via vernazza, 32 - tel. 010 - 377 35 55 - fax 010 - 377 68 81 – e-mail: info@ricordinipietro.it  
cod.fisc. e partita iva: 02439400108 - CCIAA n° 272743 - reg.soc.tribunale di genova n° 38917 fasc.56.959

**RICORDINI PIETRO**  
di Ricordini Mauro & C.  
Via Vernazza, 32 - Tel. 377 35 55





ricordini pietro

di ricordini mauro e c. s.r.l

forniture ospedaliere



UNI EN ISO 9001:2008

- / dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e del distributore
- / copia offerta economica senza prezzi
- / brochure complementari

Cordiali saluti

~~RICORDINI PIETRO  
di Ricordini Mauro e c. s.r.l.  
Via Vernazza, 32 - Tel: 377 35.55  
16131 GENOVA~~

PESARO 16/01/15

SPELT.LE ARS LIGURIA – AREA CENTRALE REGIONALE DI ACQUISTO

**OGGETTO: "Materiale di consumo per chirurgia Maxillo-Facciale" N. Gara 5562108**

Documentazione presentata:

**Lotto 1**

- Cataloghi
- Schede tecniche
- Foglietti illustrativi
- Listino prodotti offerti senza prezzi
- Listino prodotti senza prezzi
- Allegato F 4

**Lotto 2**

- Cataloghi
- Schede tecniche
- Foglietti illustrativi
- Listino prodotti offerti senza prezzi
- Listino prodotti senza prezzi
- Allegato F 4

**Lotto 3**

- Cataloghi
- Schede tecniche
- Foglietti illustrativi
- Listino prodotti offerti senza prezzi
- Listino prodotti senza prezzi
- Allegato F 4

**Lotto 4**

- Cataloghi
- Schede tecniche
- Foglietti illustrativi
- Listino prodotti offerti senza prezzi
- Listino prodotti senza prezzi
- Allegato F 4

**TEKKA SRL**  
Società Unipersonale  
Via degli Abeti, 348 - 61122 PESARO  
Partita IVA: 07414410964  
Numero REA: PS-184022  
Tel. 0721.403663 - Fax. 0721.269994

Chirurgia ortognatica  
Chirurgia traumatologica del viso  
Chirurgia oncologica  
Implantologia  
Chirurgia preimplantare  
Chirurgia plastica e ricostruttiva  
Chirurgia cranica  
Ortodonzia  
Formazione

**Lotto 5**

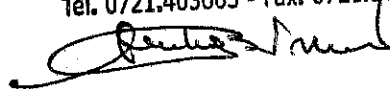
- X Cataloghi
- X Schede tecniche
- X Foglietti illustrativi
- X Listino prodotti offerti senza prezzi
- X Listino prodotti senza prezzi
- Allegato F 4

**Per tutti i lotti:**

- X Cataloghi
- X Certificazioni CE
- X Dichiarazioni di conformità
- X Dichiarazioni inerenti la classificazione dei dispositivi e numeri identificativi repertorio nazionale.
- X Ragione sociale della ditta produttrice e della ditta fornitrice.



**TEKKA SRL**  
Società Unipersonale  
Via degli Abeti, 348 - 61122 - PESARO  
Partita IVA: 07414410964  
Numero REA: PS-184022  
Tel. 0721.403663 - Fax. 0721.269994





Il sottoscritto Claudio Gibelli, amministratore delegato e legale rappresentante della società Vega S.p.A, con sede in Via 4 Novembre 92, 20021 Bollate (MILANO), dichiara il CONTENUTO della BUSTA TECNICA:

- PER QUANTO RIGUARDA LA DOCUMENTAZIONE DI CUI ALLE LETTERE a), b), l), del Disciplinare di gara, "Busta Tecnica", tale documentazione è contenuta in ciascuna busta relativa ai lotti per i quali questa Azienda partecipa.
- Di seguito è contenuta la documentazione di cui al Disciplinare di Gara, "Busta tecnica", LETTERE c), d), e), f), g), h), i), j), k), m),:

- BROCHURE GENERALE
- CATALOGO GENERALE, CATALOGO ORTOGNATICA
- LETTERATURA SCIENTIFICA
- ISTRUZIONI PER L'USO PLACCHE E VITI
- ISTRUZIONI PER L'USO DEL CACCIAVITE A 90° CON BROCHURE DEDICATA ALLO STRUMENTO
- CERTIFICATO CE (VALIDO PER TUTTI GLI IMPIANTI)
- REPERTORIO E CND (PER TUTTI GLI IMPIANTI)
- DICHIARAZIONE CLASSE DI APPARTENENZA PER I DISPOSITIVI (E RELATIVA ESENZIONE DALL'OBBLIGO DI REPERTORIO)
- DICHIARAZIONI DI CONFORMITA' RELATIVE AGLI STRUMENTI E AI CONTAINER DI OGNI SISTEMA
- RELAZIONE DESCRITTIVA SUL CONFEZIONAMENTO
- DICHIARAZIONE DI ASSENZA DI LATTICE
- DICHIARAZIONE DI COMPATIBILITA' A RISONANZA MAGNETICA
- DICHIARAZIONE ATTESTANTE LA RAGIONE SOCIALE DEL PRODUTTORE E DEL DISTRIBUTORE
- ELENCO RIEPILOGATIVO DELLA DOCUMENTAZIONE TECNICA INSERITA IN OGNI BUSTA, PER CIASCUN LOTTO

Vega S.p.A  
Claudio Gibelli  
  
Amm.re Delegato