

S.S. Acquisti

Responsabile: Avv. Maura Acchiardi

Telefono: 0171/450663

VERBALE N. 3

“PROCEDURA APERTA, FINALIZZATA ALLA CONCLUSIONE DI ACCORDO QUADRO, PER LA FORNITURA DI SISTEMI PER TERAPIA A PRESSIONE NEGATIVA/OSSIGENOTERAPIA PER IL TRATTAMENTO DI ULCERE E FERITE DESTINATI AI PAZIENTI ASSISTITI A DOMICILIO O DEGENTI PRESSO I PRESIDII OSPEDALIERI DELLE ASL CN1 E ASL CN2 PER UN PERIODO DI MESI 48”.

PREMESSO CHE

- con provvedimento n. 2191 del 23/11/2022 è stata indetta gara d'appalto a procedura aperta, finalizzata alla conclusione di accordo quadro, n. ANAC 8805792 e n. GUCE n.2022/S 236-680367, per l'affidamento della fornitura, suddivisa in 11 lotti, ai sensi del decreto legislativo 50/2016 e s.m.i., di sistemi per terapia a pressione negativa/ossigenoterapia per il trattamento di ulcere e ferite destinati ai pazienti assistiti a domicilio o degenti presso i Presidi Ospedalieri delle ASL CN1 e ASL CN2 per un periodo di mesi 48, per un importo complessivo presunto massimo stimabile di € € **3.374.516,06** e sono stati approvati il Disciplinare di Gara, il Capitolato Speciale, predisposto per la parte di competenza da apposito Nucleo Tecnico secondo le vigenti norme in materia di appalti pubblici, e i relativi allegati;
- come stabilito dall'art. 2.2 “Chiarimenti” del Disciplinare di gara, con nota prot. n. 0000653 del 03/01/2023, sono state pubblicate, sul profilo del committente e sulla piattaforma elettronica Sintel, tutte le risposte alle richieste di chiarimenti pervenute da ditte varie entro il termine stabilito;
- il termine per la presentazione delle offerte è stato fissato entro e non oltre le ore 16.00 del giorno 10/01/2023 ed entro il suddetto termine sono pervenute, sulla piattaforma elettronica Sintel, n. 10 offerte, inviate rispettivamente dalle seguenti Ditte:

N. OFFERTE PRESENTATE	NUMERO PROTOCOLLO INFORMATICO SINTEL	P.IVA	OPERATORE ECONOMICO PARTECIPANTE	DATA PRESENTAZIONE OFFERTA
1	1672761064317	00207810284	LOHMANN & RAUSCHER S.R.L.	martedì 3 gennaio 2023 16.51.04
2	1672829593780	06209390969	CONVATEC ITALIA SRL	mercoledì 4 gennaio 2023 11.53.13
3	1672909815359	15457571006	LUME IMPORT SRL	giovedì 5 gennaio 2023 10.10.15
4	1672915693044	01724290851	ASA SRL	giovedì 5 gennaio 2023 11.48.13

N. OFFERTE PRESENTATE	NUMERO PROTOCOLLO INFORMATICO SINTEL	P.IVA	OPERATORE ECONOMICO PARTECIPANTE	DATA PRESENTAZIONE OFFERTA
5	1672920250650	15578831008	SANACILIA SERVICE SRL	giovedì 5 gennaio 2023 13.04.10
6	1672922490902	01542210222	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI SRL A SOCIO UNICO	giovedì 5 gennaio 2023 13.41.30
7	1673253551379	09331210154	SMITH & NEPHEW SRL	lunedì 9 gennaio 2023 9.39.11
8	1673264104492	13987831008	HOSPOTICA SRL	lunedì 9 gennaio 2023 12.35.04
9	1673272563885	07179150151	PAUL HARTMANN S.P.A.	lunedì 9 gennaio 2023 14.56.03
10	1673345168306	12300580151	MOLNLYCKE HEALTH CARE	martedì 10 gennaio 2023 11.06.08

il giorno 12.01.2023 il seggio di gara ha proceduto all'apertura telematica della Documentazione Amministrativa ed alla verifica della presenza e regolarità della documentazione richiesta, come da verbale n. 1, pubblicato sul portale telematico SINTEL e sul portale telematico ASL CN1 all'avviso n. 92;

il giorno 19.01.2023 il seggio di gara ha preso atto, con verbale n. 2 (Prot. N. 0007563 del 19/01/2023) dell'esito positivo del soccorso istruttorio disposto nei confronti di alcune ditte partecipanti alla gara;

TUTTO CIO' PREMESSO

Il giorno 20 gennaio 2023, alle ore 10,00, nei locali dell'ASL CN 1, ubicati in Cuneo – Via Carlo Boggio n. 12, si è riunito il seggio di gara composto da:

1. Avv. Maura Acchiardi – presidente di seggio;
2. Dott.ssa Erica Cosio – segretaria verbalizzante;
3. Sig.ra Maria Elena Gazzola – componente di seggio;

per procedere alle operazioni di cui all'art. 15 del Disciplinare di gara.

Il seggio di gara prende atto dei documenti che debbono essere presentati dalle ditte offerenti (art. 15 del Disciplinare di Gara) nella DOCUMENTAZIONE TECNICA come di seguito indicato:

1. **“Elenco prodotti offerti, SENZA indicazione alcuna dei prezzi** (in formato excel non firmato digitalmente e in formato pdf firmato digitalmente dal legale rappresentate della concorrente), riportante il nome commerciale del prodotto, il codice RDM, il codice CND o qualora si tratti di prodotto innovativo il codice individuato dalla Regione Piemonte. Nel caso di mancata dichiarazione del n° di Repertorio, visti gli obblighi dell'Azienda scrivente di ottemperare a quanto previsto dall'art 5 D.lgs 21-12-2009, si richiede dichiarazione del fabbricante di assenza degli obblighi di registrazione nel Repertorio con relative motivazioni;
2. **Schede tecniche**, per ogni prodotto offerto (apparecchiature, medicazioni ecc.), originale del produttore in lingua italiana (o con traduzione allegata), inclusive di tutte le informazioni tecniche e scientifiche necessarie a consentire la verifica di conformità di ogni prodotto offerto ai requisiti minimi essenziali previsti per ogni lotto e voce nel Capitolato Speciale, Descrittivo, Prestazionale.

3. **Certificazione comprovante l'assenza di lattice** nei prodotti offerti, compresi i loro confezionamenti e accessori vari;
4. **Dichiarazione di assenza/presenza di ftalati**;
5. **Certificazioni e dichiarazioni di conformità delle apparecchiature offerte**, nella propria e completa configurazione, rilasciate dalla ditta produttrice, ad ogni normativa e direttiva vigente, generale e specifica, alla quale risulta soggetta ed in particolare:
 - Dichiarazione di conformità UE al Regolamento MDR 2017/745 concernente i dispositivi medici oppure
 - Dichiarazione di conformità CE alla Direttiva 93/42/CEE (modificata dalla direttiva CEE 2007/47), concernente i dispositivi medici precedente al 26/05/2021 ed in corso di validità (durata massima 5 anni) accompagnata da dichiarazione sottoscritta dal produttore che dichiara che tali Dispositivi rispettano il "period of grace" ovvero gli obblighi derivanti dal Regolamento UE MDR 2017/745 e nello specifico:
 - Sorveglianza post commercializzazione (Artt. da 83 a 86, Art 92 e Allegato III)
 - Vigilanza (Artt. da 87 a 92)
 - Registrazione degli Operatori economici (Art. 31).
 - Dichiarazione di conformità alla Direttiva 2014/30/CE e varianti, concernente la compatibilità elettromagnetica (EMCD);
 - Possesso e presenza del marchio CE;
 - Rispondenza al D.Lgs. 81 del 09.04.2008;
6. **Dichiarazione** indicante: ditta produttrice e stabilimento di produzione;
7. Per il materiale di consumo, ove previsto, **avvertenze per l'uso e per lo stoccaggio** e smaltimento;
8. Dichiarazione in cui la ditta si impegna a fornire gli interventi manutentivi e sostitutivi in caso di difetto di funzionamento dell'unità terapeutica; i procedimenti adottati in fase di sanificazione dovranno garantire il mantenimento delle condizioni igienico-sanitarie tali da impedire qualunque contaminazione fino al momento della consegna".

Si è quindi proceduto all'apertura, in seduta riservata, così come previsto dal Disciplinare di Gara, delle buste telematiche contenenti la "Documentazione tecnica", per ciascuna delle ditte offerenti, e alla verifica della presenza della documentazione richiesta, così come indicato all'art. 20 del Disciplinare di Gara.

Dall'esito della verifica si dà atto che tutte le ditte ammesse hanno presentato la documentazione richiesta.

Si precisa che la valutazione tecnica di conformità verrà effettuata successivamente, da parte della Commissione Tecnica incaricata della verifica di idoneità delle offerte ammesse in sedute riservate.

Il presente verbale viene affidato al Segretario per le operazioni di competenza e tenuto agli atti di questa struttura. La seduta si chiude alle ore 13.00. Il verbale viene firmato dai componenti il Seggio di Gara.

Cuneo lì, 20/01/2022

- Avv. Maura Acchiardi (firmato in originale)
- Dott.ssa Erica Cosio (firmato in originale)
- Sig.ra Maria Elena Gazzola (firmato in originale)