

Sede legale ASL CN1

Via Carlo Boggio, 12 - 12100 Cuneo (CN) P.IVA 01128930045 T. 0171.450111 protocollo@aslcn1.legalmailPA.it

# S.S. Acquisti

Responsabile: Avv. Maura Acchiardi

Telefono: 0171/450663 E-mail: acquisti@aslcn1.it

#### VERBALE N. 3

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA, SUDDIVISA IN LOTTI, DI DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA ED ACCESSORI PER LE NECESSITÀ DELL'ASL CN1 E DELL'AO S. CROCE E CARLE DI CUNEO PER 36 MESI.

## PREMESSO CHE

- con provvedimento n. 1054 del 26/05/2023 è stata indetta gara d'appalto a procedura aperta, n. ANAC 8987508 e n. GUCE GU/S S103 31/05/2023 323264-2023-IT, per l'affidamento della fornitura, suddivisa in lotti, ai sensi del decreto legislativo 50/2016 e s.m.i., di dispositivi per endoscopia digestiva ed accessori per le necessità dell'ASL CN1 e dell'AO S. Croce e Carle di Cuneo per 36 mesi, e sono stati approvati il Disciplinare di Gara e il Capitolato Speciale, con relativi allegati, predisposti per la parte di competenza da apposito Nucleo Tecnico secondo le vigenti norme in materia di appalti pubblici;
- come stabilito dall'art. 2.2 "Chiarimenti" del Disciplinare di gara, con note prot. n. 0079450 del 20/06/2023, 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 28/06/2023 ed entro il suddetto termine sono pervenute, sulla piattaforma elettronica Sintel, n. 18 offerte, inviate rispettivamente dalle seguenti Ditte:

N.	Data	ID. offerta Sintel	DITTA
1	22/06/2023	1687427431291	QURE SRL
2	22/06/2023	1687454539348	PENTAX ITALIA S.R.L.
3	23/06/2023	1687509943670	COOK ITALIA S.R.L.
4	23/06/2023	1687516170464	FRESENIUS KABI ITALIA SRL CON UNICO SOCIO
5	23/06/2023	1687524748397	EUROMEDICAL S.R.L.
6	26/06/2023	1687765366233	INNOVAMEDICA SPA
7	26/06/2023	1687772509496	FUJIFILM ITALIA SPA
8	26/06/2023	1687774904601	M.G. LORENZATTO SRL





9	26/06/2023	1687785522874	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.
10	26/06/2023	1687787084085	CANTEL MEDICAL (ITALY)
11	26/06/2023	1687788679727	CONMED ITALIA S.R.L.
12	27/06/2023	1687853039270	POLIMED S.R.L.
13	27/06/2023	1687850888922	BOSTON SCIENTIFIC S.P.A.
14	27/06/2023	1687856086321	MEDITALIA GROUP SRL
15	27/06/2023	1687864480694	OLYMPUS ITALIA SRL - SOCIETA' UNIPERSONALE
16	28/06/2023	1687940036187	AORTA S.R.L.
17	28/06/2023	1687943994749	CARDINAL HEALTH ITALY 509 S.R.L.
18	28/06/2023	1687956537725	NEOS MEDICA SRL

- come riportato nei verbali n. 1 del 03/07/2023 e n. 2 del 18/07/2023 tutte le ditte sono state ammesse al prosieguo della procedura di gara;

### TUTTO CIO' PREMESSO

Nei locali dell'ASL CN1, ubicati in Cuneo – Via Carlo Boggio n. 12, si è riunito il seggio di gara composto da:

- Dott.ssa Roberta Garis presidente di seggio;
- 2. Dott. ssa Erica Cosio segretaria verbalizzante;
- 3. Dott.ssa Elisa Banchio componente di seggio;

per procedere alle operazioni di cui all'art. 21 del Disciplinare di gara, nelle seguenti date:

- Venerdì 21 giugno dalle ore 9.00 alle ore 16.00;
- Lunedì 24 luglio dalle ore 9.00 alle ore 10.30.

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) **Modello offerta tecnica senza prezzo,** debitamente compilato per ciascun lotto cui si partecipa (**Allegati da 10.1 a 10.64**);
- 2) Schede tecniche e depliants illustrativi, per ogni prodotto offerto, originale del produttore in lingua italiana (o con traduzione allegata) nella quale devono essere espressamente indicati tutti gli elementi necessari ed indispensabili all'individuazione dei requisiti tecnici del prodotto. In modo particolare dovrà essere riportato:
  - Nome commerciale del prodotto;
  - Codice articolo fornitore;
  - Eventuale codice del produttore e/o nome del produttore;
  - Composizione quali-quantitativa dei singoli componenti del prodotto e controlli effettuati;
  - Dimensioni;
  - Destinazione d'uso;
  - Biocompatibilità e/o test di atossicità effettuati;
  - Caratteristiche del materiale di confezionamento con particolare riferimento alla funzionalità della confezione;
  - Manuale d'uso;
  - Documentazione su eventuali incompatibilità con particolari sostanze;
  - Indicazione del numero di pezzi contenuto in ogni scatola o imballo di fornitura;

- Dichiarazione indicante: ditta produttrice e stabilimento di produzione;
- Avvertenze per l'uso e per lo stoccaggio e smaltimento, ove previsto;
- 3) Certificazione comprovante l'assenza di lattice nei prodotti offerti, compresi i loro confezionamenti e accessori vari:
- 4) **Dichiarazione di assenza di ftalati**, ovvero riportare, in conformità al DL 37/2020, in attuazione della Direttiva 47/2007 CE, l'indicazione sui DM stessi o sulla confezione unitaria che il dispositivo contiene ftalati e le limitazioni per l'uso all'interno delle istruzioni.
- 5) **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).

<u>le Dichiarazioni suindicate devono essere rilasciate per ogni singolo apparecchio e per il sistema come unità singola (art. 22 del MDR 2017/745).</u>

Si è quindi proceduto, in seduta riservata, così come previsto dall'art. 21 del Disciplinare di Gara, all'apertura e alla verifica della presenza della documentazione richiesta all'interno delle buste telematiche contenenti la "Documentazione tecnica", per ciascuna delle ditte offerenti e per ciascun lotto.

All'esito della verifica si dà atto che la ditta INNOVAMEDICA, per il Lotto 13, ha presentato offerta contenente, all'interno della busta tecnica, l'allegato 11.13 "Modello offerta economica", riportante le quotazioni offerte e pertanto tale offerta deve essere esclusa.

Il RUP provvederà a trasmettere alla Ditta la comunicazione di esclusione.

La documentazione delle altre offerte risulta conforme a quanto richiesto dagli atti di gara.

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

# Cuneo Iì, 24/07/2023

- Dott.ssa Roberta Garis (firmato in originale)
- Dott.ssa Erica Cosio (firmato in originale)
- Dott.ssa Elisa Banchio (firmato in originale)