

Area Tecnica – UOC Ufficio Tecnico, Patrimonio e Programmazione / Sviluppo dell’Edilizia Ospedaliera

Decreto di Abilitazione e di Istituzione dell’Elenco dei Fornitori di Attrezzature per le Terapie Intensive e Semi-Intensive, Dispositivi e Servizi Connessi, destinati all’Emergenza Sanitaria Covid-19 – Procedura di affidamento previa negoziazione tra più fornitori – Letti elettrici per terapia semi-intensiva.

VERBALE SEDUTA PUBBLICA DELL’ 19 MAGGIO 2021

Il giorno 19 maggio 2021 alle ore 12.00 presso la U.O.C. Ufficio Tecnico, Patrimonio e Programmazione / Sviluppo dell’Edilizia Ospedaliera dell’Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini, il Direttore della detta UOC, nella qualità di Responsabile Unico del Procedimento della procedura in oggetto, attivata dal Commissario Straordinario per l’emergenza Covid-19 con il supporto di Invitalia ed in riferimento a quanto disciplinato nelle Linee Guida per l’utilizzo dell’elenco dei fornitori di attrezzature medicali per l’allestimento di posti letto di terapia intensiva e semi intensiva di cui al Decreto in oggetto, coadiuvato dall’Ing. Annarita Caporaso, Responsabile della UOSD Ingegneria Clinica, procede all’apertura dei plichi ed in particolare alla verifica della documentazione amministrativa (busta A) prodotta dagli operatori economici, indicati nell’elenco redatto dall’Ufficio Protocollo con prot. n. 52/2021.

La procedura è disciplinata dal D.Lgs. 50/2016, così come modificato dalla Legge 120/2020 di conversione del D. Lgs. n. 76/2020 (legge semplificazioni).

Alla presente seduta sono intervenuti i rappresentanti, riconosciuti mediante documento di identità e delega, degli operatori economici:

- Hill rom: Amilcare Santoro;
- Linet: Alfredo Cordiali.

Il RUP procede alle seguenti attività:

- accertamento della tempistica di arrivo e dell’integrità dei plichi presentati dagli operatori economici offerenti;



- apertura dei plichi, in particolare della busta A) contenente la documentazione amministrativa;
- esame della documentazione richiesta nella lettera di invito, di cui alla busta denominata Busta A – documentazione amministrativa.

Si procede con l'esame dell'offerta della ditta NOVAMED S.R.L., con il prodotto Kenmak K012 ES-5M: la documentazione presentata non è completa, nello specifico risulta mancante la garanzia provvisoria ai sensi dell'art. 93 del D.Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii. pari al 2% del prezzo di gara.

Inoltre, dalla verifica della documentazione presentata, non si riscontra eventuale dichiarazione di equivalenza ai sensi dell'art. 68, commi 7 e 8, del D.Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii, con particolare riguardo alla dimostrazione dell'equivalenza stessa rispetto a quanto richiesto nelle specifiche tecniche, ovvero rispetto alla specifica mancante.

Il RUP ritiene nella fattispecie l'applicazione del soccorso istruttorio, ai sensi dell'art. 83, comma 9 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., ammettendo quindi la ditta NOVAMED S.R.L. con riserva.

Si prosegue alla verifica dell'offerta della ditta HILL ROM S.P.A., con il prodotto Accella Therapy 900: dall'esame della documentazione presentata risulta una dichiarazione della Ditta che attesta l'annullamento del contratto con conseguenziale revoca, da parte dell'ASP di Palermo, dell'aggiudicazione di un lotto di solleva pazienti. Non si riscontrano, inoltre, dichiarazioni di accettazione, timbrate e firmate dal Legale Rappresentante o procuratore, di quanto richiesto nella lettera di invito, ovvero:

- Garanzia full-risk almeno 24 mesi;
- Formazione all'uso del personale sanitario che dovrà avvenire contestualmente alle operazioni di collaudo;
- Esecuzione delle visite di manutenzione preventiva (in numero e tipologia così come raccomandato nei manuali di service) durante tutto il periodo di validità della garanzia;
- La fornitura dovrà essere completa di tutto quanto necessario al corretto funzionamento nella configurazione sopra richiesta.

Pertanto il RUP ritiene di fare richiesta del soccorso istruttorio, ai sensi dell'art. 83, comma 9 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii.. La Ditta HILL ROM S.P.A è ammessa con riserva.

Si passa ad esaminare la documentazione di LINET ITALIA S.R.L UNIPERSONALE, con il prodotto Eleganza 5: dai documenti verificati il RUP prende atto della dichiarazione della Ditta di



avere in corso, presso il Tribunale di Palermo, un contenzioso per revoca di aggiudicazione per ritardi nella consegna presso l'A.O.U. Policlinico Paolo Giaccone di Palermo. Inoltre, non sono presenti le dichiarazioni di accettazione, timbrate e firmate dal Legale Rappresentante o procuratore, di quanto specificato nella lettera di invito relativamente a:

- Garanzia full-risk almeno 24 mesi;
- Formazione all'uso del personale sanitario che dovrà avvenire contestualmente alle operazioni di collaudo;
- Esecuzione delle visite di manutenzione preventiva (in numero e tipologia così come raccomandato nei manuali di service) durante tutto il periodo di validità della garanzia;
- La fornitura dovrà essere completa di tutto quanto necessario al corretto funzionamento nella configurazione sopra richiesta.

Dalla verifica della documentazione presentata, inoltre, non si riscontra la dichiarazione di equivalenza ai sensi dell'art. 68, commi 7 e 8, del D.Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii..

Il RUP ritiene opportuna l'applicazione del soccorso istruttorio, ai sensi dell'art. 83, comma 9 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii.. Pertanto la Ditta LINET ITALIA S.R.L. UNIPERSONALE è ammessa con riserva.

Si prosegue alla verifica dell'offerta della ditta FAVERO HEALTH PROJECTS S.P.A, con il prodotto Mechus 9LI7SR. Dall'analisi della documentazione presentata non si riscontrano le dichiarazioni di accettazione, timbrate e firmate dal Legale Rappresentante o procuratore, di quanto richiesto nella lettera di invito, ovvero:

- Garanzia full-risk almeno 24 mesi;
- Formazione all'uso del personale sanitario che dovrà avvenire contestualmente alle operazioni di collaudo;
- Esecuzione delle visite di manutenzione preventiva (in numero e tipologia così come raccomandato nei manuali di service) durante tutto il periodo di validità della garanzia;
- La fornitura dovrà essere completa di tutto quanto necessario al corretto funzionamento nella configurazione sopra richiesta.

Inoltre, dalla verifica della documentazione, non si riscontra la dichiarazione di equivalenza ai sensi dell'art. 68, commi 7 e 8, del D.Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii..



Pertanto il RUP provvede a fare richiesta di soccorso istruttorio per la documentazione di cui sopra, ai sensi dell'art. 83, comma 9 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., ammettendo la Ditta FAVERO HEALTH PROJECTS S.P.A. con riserva.

A fine lavori le offerte, amministrative ed economiche, dei plichi verificati nella seduta odierna, prodotte dagli operatori economici partecipanti alla procedura sono state deposte, rispettivamente all'interno di una scatola per le offerte amministrative ed una per le offerte economiche e quest'ultima è stata chiusa, sigillata e siglata nel punto di sigillatura dal RUP e dai rappresentanti delle ditte presenti.

Il RUP dichiara chiusa la seduta pubblica alle ore 12:55.

Il Responsabile Unico del Procedimento

Ing. Paolo D'Aprile

