



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 DI GARA SEDUTA RISERVATA DEL 01 GIUGNO 2021

Il giorno 01 giugno 2021 alle ore 12.10 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’approfondimento delle questioni riscontrate in sede di apertura delle offerte, per quanto attiene alla documentazione amministrativa (busta A), delle ditte ammesse con riserva.

Il RUP inizia ad esaminare nel dettaglio la documentazione presentata e le successive integrazioni documentali relative alle questioni riscontrate in sede di apertura delle offerte, in particolare della documentazione amministrativa, e dettagliate nel verbale di gara del 19 maggio 2021. Nello specifico si tratta di carenze documentali rientranti all’applicazione dell’istituto del soccorso istruttorio, ai sensi dell’art. 83, comma 9 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii..

Si esamina la documentazione pervenuta a seguito di richiesta formale da parte dell’UOC alle ditte in questione:

- con posta certificata del 24/05/2021, la ditta HILL ROM S.P.A., con il prodotto Accella Therapy 900, ha trasmesso la documentazione richiesta con nota prot. n. 21030 del

21/05/2021. Il RUP, verificata la documentazione, ammette la Ditta HILL ROM S.P.A. al proseguo della procedura;

- con posta certificata del 26/05/2021, la Ditta NOVAMED S.R.L., con il prodotto Kenmak K012 ES-5M, ha trasmesso la documentazione richiesta con nota prot. n. 21030 del 21/05/2021. Il RUP, verificata la documentazione, ammette la Ditta NOVAMED S.R.L. al proseguo della procedura;
- con posta certificata del 26/05/2021, la Ditta LINET ITALIA S.R.L. UNIPERSONALE, con il prodotto Eleganza 5, ha trasmesso la documentazione richiesta con nota prot. n. 21030 del 21/05/2021. Il RUP, verificata la documentazione, prende atto che per le seguenti specifiche di cui il prodotto offerto risulta carente:
 - *“altezza variabile elettricamente sino ad almeno 85 cm (per introduzione di amplificatore di brillantezza) con indicatore di altezza minima da terra”*;
 - *“comando rianimazione cardiaca e polmonare ottenibile con pedale di emergenza (mani libere durante le manovre rianimatorie)”*;

la Ditta non ha comunque prodotto alcuna documentazione attestante l'equivalenza delle specifiche possedute rispetto alle caratteristiche minime. Per i motivi di cui sopra la Ditta LINET ITALIA S.R.L. UNIPERSONALE viene esclusa dalla procedura in oggetto;

- con posta certificata del 26/05/2021, la Ditta FAVERO HEALTH PROJECTS S.P.A., con il prodotto Mechus 9LI7SR, ha trasmesso la documentazione richiesta con nota prot. n. 21030 del 21/05/2021. Il RUP, verificata la documentazione, prende atto che dalla documentazione tecnica fornita a corredo della dichiarazione di equivalenza ai sensi dell'art. 68, commi 7 e 8, del D.Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii., si evince che il prodotto offerto non presenta le seguenti specifiche tecniche e l'equivalenza dichiarata per le sotto specificate caratteristiche non è accoglibile per le motivazioni di fianco riportate:
 - *“movimentazione elettrica della zona gambe”*: la movimentazione meccanica della sezione gambale inferiore non è equivalente alla movimentazione elettrica;
 - *“comando rianimazione cardiaca e polmonare ottenibile con pedale di emergenza (mani libere durante le manovre rianimatorie)”*: la possibilità di non distogliere mai lo sguardo dal paziente non può ritenersi equivalente alla possibilità di avere le mani libere durante la manovra di rianimazione CPR;

Pertanto, per i suddetti motivi, la Ditta FAVERO HEALTH PROJECTS S.P.A. viene esclusa dalla procedura in oggetto.



Il RUP dichiara chiusa la seduta alle ore 14:00 e dispone la pubblicazione sul sito aziendale, nella sezione bandi e gare, del presente verbale.

Il Responsabile Unico del Procedimento

Ing. Paolo D'Aprile

