

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 intensiva.

VERBALE DI GARA SEDUTA RISERVATA DEL 01 GIUGNO 2021

Il giorno 01 giugno 2021 alle ore 10.00 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’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 Progressa Pulmonary PRO875, ha trasmesso la documentazione richiesta con nota prot. n. 21031 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 MALVESTIO S.P.A., con il prodotto ART.378250B, ha trasmesso la documentazione richiesta con nota prot. n. 21031 del 21/05/2021. Il RUP, verificata la documentazione, ammette la Ditta MALVESTIO S.P.A. al proseguo della procedura;
- con posta certificata del 26/05/2021, la Ditta LINET ITALIA S.R.L. UNIPERSONALE, con il prodotto Multicare, ha trasmesso la documentazione richiesta con nota prot. n. 21031 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 ARJO ITALIA S.P.A., con il prodotto Citadel C200, ha trasmesso la documentazione richiesta con nota prot. n. 21031 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 :
 - *“zona toracica radiotrasparente”*: la tasca radiografica non è considerabile equivalente alla radiotrasparenza poiché prevede il supporto della lastra radiografica che con i moderni archi digitali non viene utilizzata;
 - *“comando rianimazione cardiaca e polmonare ottenibile con pedale di emergenza (mani libere durante le manovre rianimatorie)”*: viene richiesto “mani libere” durante le manovre rianimatorie, la velocità di posizionamento del letto non può essere ritenuta equivalente alla possibilità di non interrompere la manovra rianimatoria;

Pertanto, per i suddetti motivi, la Ditta ARJO ITALIA S.P.A. viene esclusa dalla procedura in oggetto.



Il RUP dichiara chiusa la seduta alle ore 12:00 e dispone la pubblicazione sul sito aziendale, nella sezione bandi e gare, del presente verbale.

Il Responsabile Unico del Procedimento

Ing. Paolo D'Aprile

