

**PROCEDURA APERTA TELEMATICA, SUDDIVISA IN LOTTI, PER LA FORNITURA
DI KIT PER CIRCOLAZIONE EXTRACORPOREA IN FABBISOGNO ALLE AZIENDE
SANITARIE DELLA REGIONE DEL VENETO.**

VERBALE DEL 07/01/2019

SEDUTA RISERVATA DELLA COMMISSIONE DI AGGIUDICAZIONE

Il giorno 7 del mese di gennaio dell'anno 2019, alle ore 09:30 presso la sede dell'U.O.C. CRAV, Passaggio Gaudenzio n. 1, Padova, si è riunita la Commissione Giudicatrice, incaricata di valutare le offerte presentate dai concorrenti ammessi alla gara d'appalto in oggetto, indetta con Decreto del Direttore dell'U.O. Acquisti Centralizzati SSR-CRAV n. 203 del 30.11.2017 (e successive modifiche apportate con Decreto n. 66 del 07.02.2018 del Commissario dell'Azienda Zero).

La Commissione, nominata con Decreto del Direttore dell'U.O.C. CRAV di Azienda Zero n. 141 del 07.05.2018 e successivamente modificata con Decreto n. 487 in data 23 novembre 2018, risulta così composta:

Presidente: Dott. Giuseppe Feltrin – Coordinatore Regionale per i Trapianti – Regione del Veneto;

Componenti: Dott.ssa Alessandra Marchesi – Tecnico di Fisiopatologia Cardiocircolatoria e Perfusioni Cardiovascolare – Azienda ULSS 3 Serenissima;

Dott. Massimo Refosco – Tecnico di Fisiopatologia Cardiocircolatoria e Perfusioni Cardiovascolare – Azienda ULSS 8 Berica;

Dott. Enrico Ceccherini – Tecnico di Fisiopatologia Cardiocircolatoria ad Indirizzo Chirurgico – Azienda Ospedaliera di Padova;

Ing. Davide Fasoli – Dirigente Ingegnere – Responsabile della UOS Servizio di Ingegneria Clinica – Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona.

Il Presidente, constatata la presenza di tutti i componenti, dichiara aperta la seduta.

Le funzioni di Segretario verbalizzante saranno svolte da personale in servizio presso la U.O.C. CRAV.

Nella seduta odierna la Commissione procede alla disamina della documentazione tecnica e dei campioni relativi al Lotto n. 39 inviati dalla seguente ditta concorrente:

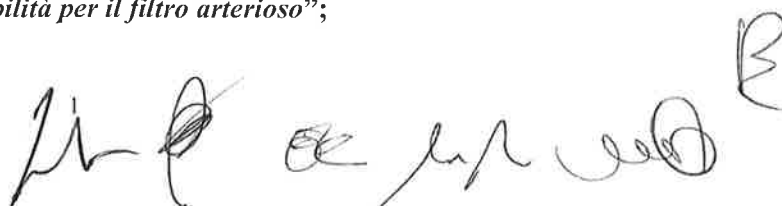
Lotto	Descrizione	Ditte partecipanti
39	Filtro mediatori infiammazione	AFERETICA SRL

La Commissione, vista la documentazione tecnica prodotta in sede di gara, ritiene di richiedere i seguenti chiarimenti:

- alla Ditta AFERETICA SRL per il Lotto n. 39 **“Filtro mediatori infiammazione”**: di specificare dove si evincano all'interno della documentazione tecnica prodotta *le indicazioni d'uso sulla capacità di rimozione delle mioglobina, bilirubina, emoglobina libera*;

La Commissione, a questo punto, rivede tutti i precedenti lotti non ancora esaminati nella presente composizione. All'esito dell'esame, ritiene di chiedere i chiarimenti che seguono:

- alla Ditta GADA ITALIA SRL per il **Lotto n. 13 “kit ossigenante pediatrico – Rif. B Descrizione riferimenti circuiti”**: di specificare dove si evinca all'interno della documentazione tecnica prodotta l'indicazione *“Circuiti per C.E.C., composti da filtro arterioso con volume di riempimento non superiore a 100 ml”*;
- alla Ditta SORIN GROUP ITALIA SRL per il **Lotto n. 7 “kit ossigenante adulto con separazione delle aspirazioni”**: di specificare dove si evinca all'interno della documentazione tecnica prodotta la descrizione del *“Trattamento di biocompatibilità per il filtro arterioso”*;



➤ alla Ditta PROMED SRL:

- per il **Lotto n. 6 “Kit ossigenante adulto per interventi complessi con circuito eparinato e ossigenatore con fibre in polimetilpentene”** in scheda tecnica la classe dichiarata è la "III" ma nel certificato CE risulta "II a": di precisare dove si evinca la classe di appartenenza corretta;
- per il **Lotto n. 19 “Sistema ECMO/ECLS 14 gg compatibile Rotaflow”** in scheda tecnica viene indicata la classe "III": di precisare dove sia reperibile la certificazione MDD 93/42/CE.

➤ alla Ditta MAQUET ITALIA SPA:

- per il **Lotto n. 20 “Sistema ECMO/ECLS 30 gg”**, in scheda tecnica viene indicata la classe "III": si di precisare dove sia reperibile la certificazione MDD 93/42/CE;
- per il **Lotto n. 27 “Cannule da ECMO venose giugulari a doppio lume adulto”** dove si evinca l’*“utilizzo continuativo superiore a 6 ore”*;
- per il **Lotto n. 28 “Cannule da ECMO venose giugulari a doppio lume pediatrico”** dove si evinca l’*“utilizzo continuativo superiore a 6 ore”*.

➤ alla Ditta MEDTRONIC ITALIA SPA:

- per il **Lotto n. 3 “Kit ossigenante adulto con filtro integrato”** dove sia reperibile la *“dichiarazione di conformità relativa ai circuiti proposti”*;
- per il **Lotto n. 5 “Kit ossigenante adulto oversize con filtro integrato”** dove si evinca il *“sistema di filtraggio”*, il *“Flusso di shunt dello spurgo ossigenatore a 6 litri/minuti”* e la *“dichiarazione di conformità relativa ai circuiti proposti”*;
- per il **Lotto n. 26 “Cannule da ECMO arteriose e venose pediatriche”** dove si evinca l’*“utilizzo continuativo superiore a 6 ore”*.

Inoltre la Commissione prende in esame altresì il **Lotto n. 11**. In proposito, nel plico contenente la campionatura della ditta MEDTRONIC ITALIA SPA non si rinviene l’ossigenatore: si rende pertanto necessario richiede alla stessa Ditta il relativo campione.

La Commissione, nell’impossibilità di terminare i lavori, alle ore 13:00 conclude le operazioni odierne; il Presidente dichiara chiusa la seduta e, sentiti i presenti, aggiorna i lavori alle ore 9:30 del 25 febbraio 2019.

Letto, approvato e sottoscritto.

IL PRESIDENTE:



I COMPONENTI:



Il Segretario verbalizzante