

**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 26/03/2019

SEDUTA RISERVATA DELLA COMMISSIONE DI AGGIUDICAZIONE

Il giorno 26 del mese di marzo dell'anno 2019, alle ore 08:45 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 Perfusionazione Cardiovascolare – Azienda ULSS 3 Serenissima;

Dott. Massimo Refosco – Tecnico di Fisiopatologia Cardiocircolatoria e Perfusionazione 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.

La Commissione, in riferimento alle richieste di chiarimenti alla ditta SORIN GROUP ITALIA SRL per il lotto n. 32, di cui al precedente Verbale del 14.03.2019, procede all'esame del riscontro fornito dalla ditta.

La Commissione, in riferimento al chiarimento fornito, ritiene di richiedere alla ditta **SORIN GROUP ITALIA SRL** un campione per il lotto n. 32 ritiene necessario richiedere un campione con un ingresso 3/8 sulla torretta.

Inoltre, sempre alla stessa ditta SORIN GROUP ITALIA SRL, con riferimento alla documentazione tecnica presentata per il lotto n. 35 "Emoconcentratore con circuito neonatale", la Commissione ritiene di chiedere di specificare dove si evinca all'interno della documentazione tecnica presentata la dichiarazione di conformità specifica per tutti i codici presenti in offerta e che faccia anche riferimento al relativo corrispondente certificato CE emesso dall'organismo notificato.

La Commissione procede quindi a rivedere i lotti fin qui esaminati, con particolare riguardo alle conformità delle certificazioni CE presentate dalle ditte concorrenti.

All'esito delle predette verifiche, la Commissione ritiene di chiedere i seguenti ulteriori chiarimenti:

- Alla ditta **EUROSETS SRL**: con riferimento alla documentazione tecnica presentata per il **Lotto n. 27 "Cannule da ECMO venose giugulari a doppio lume adulto"** di voler specificare dove si evinca all'interno della documentazione tecnica prodotta in sede di gara la dichiarazione di conformità specifica per tutti i codici presenti in offerta, che faccia anche riferimento al relativo corrispondente certificato CE emesso dall'organismo notificato;
- Alla ditta **GADA ITALIA SRL**: con riferimento alla documentazione tecnica presentata per il **Lotto n. 36 "Emoconcentratore con circuito 620 micron"**, preso atto che nel disegno rinvenuto all'interno della documentazione tecnica è descritto il modello CX17359, che



comprende il filtro *HPH MINI*, di voler specificare dove si evinca all'interno della documentazione presentata in sede di gara la documentazione tecnica relativa a tale prodotto.

Inoltre, sempre alla stessa ditta **GADA ITALIA SRL**, di specificare:

per i **Lotti n. 1, n. 5 e n. 10**, dove si rilevi che tutti i codici presenti in offerta (ad esempio CX-IT347X, CX-IT348X, CX-IT351X, CX-IT352X, CX-IT354X, CX-IT355X, etc...) siano latex free;

per i **Lotti n. 18, n. 21 e n. 24**, dove si rilevi la dichiarazione di conformità specifica per tutti i codici presenti in offerta e che faccia anche riferimento al relativo corrispondente certificato CE emesso dall'organismo notificato;

- Alla ditta **MAQUET ITALIA SPA**: con riferimento alla documentazione tecnica presentata per il **Lotto n. 20 "Sistema ECMO/ECLS 30 gg"**, dove si evinca all'interno della documentazione tecnica prodotta in sede di gara la corretta dichiarazione di conformità e il corrispondente certificato CE emesso dall'organismo notificato per la Heater Unit.

Inoltre, sempre alla stessa ditta **MAQUET ITALIA SPA**, di specificare, per tutti i lotti per i quali ha presentato offerta, se e dove si rilevi, nelle dichiarazioni di conformità, la corrispondenza con il relativo certificato CE emesso dall'organismo notificato;

- Alla ditta **MEDTRONIC ITALIA SPA**: con riferimento alla documentazione tecnica presentata, di voler specificare dove si evinca all'interno della documentazione tecnica prodotta in sede di gara quanto segue:

per il **Lotto n. 3**: dove si rilevi la dichiarazione di conformità specifica per tutti i codici presenti in offerta (ad esempio M390728A, M393929A, M393625A, P393403A, M390832A etc...) e che faccia anche riferimento al relativo corrispondente certificato CE emesso dall'organismo notificato;

per il **Lotto n. 5**: dove si rilevi la dichiarazione di conformità specifica per tutti i codici presenti in offerta (ad esempio M393626A, P393402A, M393932A, M390832A etc...) e che faccia anche riferimento al relativo corrispondente certificato CE emesso dall'organismo notificato;

per il **Lotto n. 11**: dove si rilevi la dichiarazione di conformità specifica per tutti i codici presenti in offerta (ad esempio M390837A, M393627A etc...) e che faccia anche riferimento al relativo corrispondente certificato CE emesso dall'organismo notificato;

per i **Lotti n. 31, n. 33, n. 34, n. 35 e n. 36**: dove si rilevi la dichiarazione di conformità specifica per tutti i codici presenti in offerta e che faccia anche riferimento al relativo corrispondente certificato CE emesso dall'organismo notificato.

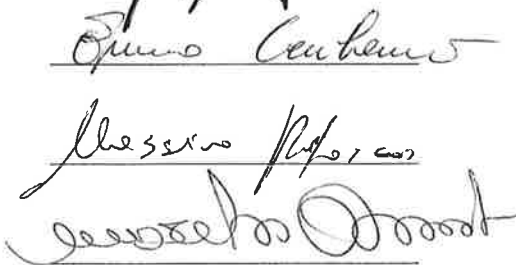
La Commissione, nell'impossibilità di terminare i lavori, alle ore 13:00 conclude le operazioni odierne; il Presidente dichiara chiusa la seduta e, sentiti i presenti, aggiorna i lavori alle ore 8:45 del 17 aprile 2019.

Letto, approvato e sottoscritto.

IL PRESIDENTE:



I COMPONENTI:



Il Segretario verbalizzante

Dado Tosi
Red. 12

