

			Ditta	SMITH NEPHEW		GRUPPO RICIMPIANTI		PERMIDICA		MEDACTA		ADLER GUTHO		E. SAUER SPANG	
			Prodotto offerto	JOURNEY BCS II		K MOD (CHIARIMENTI: RISPOSTA: L'INSERTO PERMETTE l'articolazione a pivot mediale.		GCS PRIME FLEX		GART sphere		GENIUS FB		VEGA CHIARIMENTO	
1	CARATTERISTICHE DELLE PROTESI:	MAX 21 di cui:		Giudizio	Punteggio assegnato	Giudizio	Punteggio assegnato	Giudizio	Punteggio assegnato	Giudizio	Punteggio assegnato	Giudizio	Punteggio assegnato	Giudizio	Punteggio assegnato
1A)	gamma di misure.	5	Verrà apprezzato il maggior numero di misure disponibili :RANGE < 7 misure femorali punto 1; misure femorali da 7 a 8 compreso=3 PUNTI; misure femorali >9 compreso=5 PUNTI	10 MISURE FEMORALI	5	6+3 SKINNY	5	8 misure femorali	5	7 misure femorali+6 plus	5	7 standard e 6 minus	5	RISPOSTA: NON È RIPORTATO IN scheda tecnica quindi ESCLUSA	
1b)	caratteristiche dell'impianto/sistema	9	Verrà apprezzata l'ergonomia dell'impianto cioè la forma ed il materiale dell'impianto che garantiscono una maggior prevenzione da eventuali complicanze (mobilizzazione, usura, altro)	piena corrispondenza in materia di ergonomia e prevenzione da complicanze	9	piena corrispondenza in materia di ergonomia e prevenzione da complicanze	9	materiale con caratteristiche di massima ergonomia e desing	9	piena corrispondenza in materia di ergonomia e prevenzione da	9	materiali ergonomici con caratteristiche di miglior prevenzione dell'usura	9	capire se va bene anche qui: nel chiarimento viene ammesso che non è riportato che la protesi è a pivot mediale.	
1c)	modularità e varietà di accoppiamenti	7	Verrà apprezzato il maggior numero di accoppiamenti possibili e la loro adattabilità alle caratteristiche anatomiche del paziente :RANGE 3 suff numero accoppiamenti; 5; discreto numero accoppiamenti, 7 elevato numero accoppiamenti	8 MISURE TIBIALI, elevato numero di accoppiamenti, adattabili alle caratteristiche anatomiche del paziente	7	discreto numero di accoppiamenti	5	elevato numero di accoppiamenti, adattabili alle caratteristiche anatomiche del paziente (9 misure tibiali)	7	elevato numero di accoppiamenti, adattabili alle caratteristiche	7	alto numero di accoppiamenti	7		
2	CONFEZIONAMENTO	MAX 10 di cui:													
2A)	confezionamento esterno	5	Verrà apprezzata maggiormente la protesi che garantisce la maggior semplicità di apertura, la maggior sicurezza del mantenimento della sterilità e la miglior riconoscibilità del prodotto	piena corrispondenza alla lex specialis di gara	5	GLI INSERTI SONO CONFEZIONATI IN doppia busta di carta, la prima busta durante l'apertura si rompe facilmente se non si fa attenzione. GLI INSERTI SONO CONFEZIONATI IN doppia busta di carta, la prima busta durante l'apertura si rompe facilmente se non si fa attenzione la busta sterile non cadeva	5	scatola ricoperta in cellophane: necessario tagliare il cellophane con le forbici, perché apertura senza invito	4	piena corrispondenza	5	confez. in plastica; necessaria la forbice per aprire le scatole, sigillate da scotch.	4		
2b)	confezionamento interno	5	Verranno apprezzate maggiormente i prodotti che garantiranno il massimo isolamento in base alle caratteristiche delle confezioni.	garantisce il massimo isolamento in base alle caratteristiche delle confezioni.	5		3	garantisce il massimo isolamento in base alle caratteristiche delle confezioni.	5	piena corrispondenza	5	6 etichette (si staccano e si applicano tra loro, molto difficile recuperarle)	3		
3	STRUMENTARIO	MAX 14 di cui:													
3a)	facilità e versatilità	10	Versatilità e praticità dello strumentario: sarà apprezzato maggiormente lo strumentario che garantisce, in maniera ottimale, la precisione della tecnica chirurgica e il bilanciamento	lo strumentario garantisce il massimo della versatilità	10	lo strumentario garantisce il massimo della versatilità	10	strumentario versatile	10	strumentario versatile, garantisce adeguata ergonomia	10	strumentario versatile, garantisce adeguata ergonomia	10		
3b)	ergonomia del kit	4	Verrà apprezzato maggiormente il Kit che garantisce la miglior praticità, sicurezza e intuitività di utilizzo.	il kit garantisce adeguata ergonomia	4	il kit garantisce adeguata ergonomia	4	garantiscono adeguata ergonomia	4	garantiscono adeguata ergonomia	4	garantiscono adeguata ergonomia	4		
4	FOLLOW UP E VALUTAZIONE	MAX 12 di cui:													
4 a)	documentazione scientifica	3	Ricerca scientifica: verranno apprezzate maggiormente le offerte corredate da dimostrazioni tecniche di validità del prodotto (es: dimostrazione di efficacia degli elementi finiti, risultati di efficacia a breve termine, studi istologici etc.)	buone dimostrazioni tecniche di efficacia e buoni studi a livello di bibliografia	3	documentazione scientifica insufficiente	0	mediocre bibliografia (numero di lavori scientifici modesti)	1	mediocre bibliografia	1	buone dimostrazioni tecniche di efficacia e buoni studi a livello di bibliografia	3		
4 b)	follow up	9	Follow up clinico e indice di sopravvivenza dell'impianto. Nell'offerta tecnica dovranno essere esplicitati sia i dati da cui si ricavi l'indice di sopravvivenza dell'impianto, sia la rivista scientifica su cui sono stati pubblicati. Verrà attribuito un punteggio maggiore ai dati pubblicati su rivista indicizzata	follow up significativo e lungo, con buona percentuale di sopravvivenza	9	dalla documentazione scientifica non si desumono i dati di follow up	0	numero di impianti discreto, follow up buono	6	numero di impianti modesto, documentazione di follow up molto scarsa, protesi recente e quindi	3	numero di impianti modesto, follow up breve. Protesi recente e quindi scarso numero di impianti	6		
5	SERVIZIO DI ASSISTENZA	MAX 10 di cui:													
5a)		9	La ditta dovrà descrivere il servizio indicando i seguenti elementi: rete dei depositi e logistica, tempi di ripristino del deposito, recapiti telefonici ed e-mail del Servizio, reperibilità notturna e festiva, numerosità e qualifica del personale, disponibilità in sala, supporto tecnico e formativo sull'utilizzo dei dispositivi. Saranno inoltre maggiormente apprezzate le offerte che garantiranno audit semestrali, controllo scadenza e corsi di formazione in occasione di un'area tecnologica della protesi e	nessun recapito, no reperibilità, descrizione della formazione del personale molto generica	7	pochi recapiti, non indicata la reperibilità, non specificata la qualifica del personale	6	supporto tecnico e formativo scarso, audit non specificati	6	no reperibilità, strumentario consegnato di volta in volta nel caso di pochi interventi	7	non dichiarata qualifica del personale, no reperibilità, supporto tecnico e formativo scarso.	5		
5b)		4	Disponibilità a consentire la restituzione della protesi senza pretendere alcun compenso e/o indennizzo, nel caso in cui in corso della seduta operatoria si dovesse casualmente verificare l'apertura della confezione di materiale sterile e non, senza che la stessa venga poi impiantata, per un numero massimo di 3 volte.	dichiarata nella relazione di assistenza tecnica	4	piena corrispondenza rispetto a quanto richiesto dalla lex specialis di gara	4	piena corrispondenza a quanto previsto dalla lex specialis di gara	4	piena corrispondenza a quanto previsto dalla lex specialis di gara	4	piena corrispondenza	4		

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

