

PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER LA FORNITURA SUDDIVISA IN LOTTI, MEDIANTE ACCORDO QUADRO, DI LENTI INTRAOCULARI PER LE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE DEL VENETO E DELLA APSS TRENTO.

VERBALE DEL 16.07.2019 e 22.07.2019 SEDUTA RISERVATA APERTURA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA E DOCUMENTAZIONE TECNICA

Il giorno 16 del mese di luglio dell'anno 2019, alle ore 10:15 presso la sede della U.O.C. CRAV, Passaggio Gaudenzio 1 - Padova, si è riunito il Seggio di Gara, nominato con Deliberazione del Direttore Generale di Azienda Zero n. 242 del 17-5-2019 e composto da:

- Dott.ssa Sandra Zuzzi, Direttore della U.O.C. CRAV in qualità di Presidente,
- Dott.ssa Lidia Pascucci, collaboratore in servizio della U.O.C. CRAV, in qualità di testimone,
- Dott.ssa Luca Zuffellato, collaboratore in servizio della U.O.C. CRAV, in qualità di testimone.

Secondo quanto previsto all'art. 10 del Disciplinare della gara in intestazione, il Seggio di gara procede:

1. alla verifica della ricezione delle offerte tempestivamente presentate;
2. all'apertura della "busta telematica" contenente la Documentazione amministrativa;
3. ad ammettere al prosieguo della gara i concorrenti che abbiano prodotto la completa e regolare documentazione prevista dal presente Disciplinare di gara, fermi restando i casi di ammissione con riserva dei concorrenti rispetto ai quali si renda necessaria un'ulteriore attività di verifica della documentazione amministrativa presentata, anche mediante richiesta di chiarimenti o elementi integrativi, per il tramite del c.d. soccorso istruttorio ai sensi dell'art. 83 del D.Lgs. 50/2016 (come meglio specificato al successivo art. 15), formalizzando l'esito di tale verifica attraverso apposita comunicazione che verrà inviata via PEC a tutte le Ditte concorrenti.

Preliminarmente il Seggio di gara verifica sulla piattaforma Sintel il numero complessivo e il nominativo dei partecipanti che hanno completato il percorso di sottomissione delle offerte e la tempestività della ricezione delle medesime (entro il termine delle ore 15:00 del 15.07.2019).

Il Seggio di gara verifica che sono pervenute nei termini previsti le offerte dei sotto elencati concorrenti:

1. Alcon Italia S.p.A. per i lotti 1, 2, 3, 4, 10
2. Alfa Intes S.r.l. per i lotti 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 e 10;
3. AMO ITALY S.r.l. per i lotti 1, 2, 3, 4, 9 e 10
4. Anthares S.r.l. per i lotti 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 9, 10 e 11
5. Busch & Lomb IOM S.p.A. per i lotti 1, 2, 3, 4, 5 e 10
6. BP S.r.l. Strumentazioni Oftalmiche e Chirurgiche lotto 11
7. Carl Zeiss S.p.A. per i lotti 3, 4, 5, 7 e 10
8. Diemme Dispositivi medici S.r.l. per i lotti 1 e 6
9. E.Janach S.r.l. per i lotti 5 e 10
10. E-Med S.r.l. per il lotto 12
11. EMMECI 4 S.r.l. per i lotti 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 e 10
12. New Tech S.p.A. per i lotti 4, 5, 8 e 10
13. OPTIKON 2000 S.p.A. per i lotti 2, 4, 7, 8 e 10
14. Rayner Italia S.r.l. per i lotti 3, 7 e 10
15. SIFI S.p.A. per i lotti 5, 7 e 8
16. TMT S.r.l. Triveneta Medical Technology per i lotti 2, 3, 4, 10 e 12

Il Seggio di gara avvia la fase di valutazione della firma digitale per i predetti operatori economici. Ad esito della verifica la piattaforma Sintel non rileva anomalie.

Successivamente, il Seggio di gara procede con l'esame della documentazione amministrativa per verificare la completezza documentale e la correttezza della firma digitale secondo quanto disposto all'Art. 2 Modalità di partecipazione - "BUSTA 1 – DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA" – Step 1.

Il Seggio di gara esamina il contenuto della documentazione prodotta dal concorrente TMT S.r.l. ed Emmeci 4 S.r.l., rilevandone la regolarità e completezza.

Alle ore 11.20 la seduta viene sospesa.

Alle ore 15:00 del medesimo giorno il Seggio di Gara riprende le attività.

Il Seggio di gara prosegue, pertanto, con l'esame della documentazione amministrativa per verificare la completezza documentale e la correttezza della firma digitale secondo quanto disposto all'Art. 2 Modalità di partecipazione - "BUSTA 1 – DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA" – Step 1.

Il Seggio di gara, esamina il contenuto della documentazione prodotta dalle ditte E.Janach S.r.l., Optikon 2000 S.p.A. e Carl Zeiss S.p.A., rilevandone la regolarità e completezza.

Alle ore 16:00 del medesimo giorno la seduta viene sospesa.

Alle ore 11.00 del giorno 22.07.2019 il Seggio di Gara riprende le attività.

Il Seggio di gara prosegue, pertanto, con l'esame della documentazione amministrativa per verificare la completezza documentale e la correttezza della firma digitale secondo quanto disposto all'Art. 2 Modalità di partecipazione - "BUSTA 1 – DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA" – Step 1.

Il Seggio di gara esamina la documentazione delle ditte seguenti, riscontrando quanto segue:

- Alcon Italia S.p.A. non produce e non cita nella documentazione la certificazione UNI EN 13485:2012, richiesta a titolo di requisito di capacità tecnica e professionale richiesta ai sensi dell'Art. 6 del Disciplinare di gara;
- Anthares S.r.l. nel DGUE non ha barrato la casella relativa alla volontà di subappaltare;
- Alfa Intes S.p.A. nel DGUE non ha barrato la casella relativa alla volontà di subappaltare e non specifica il fatto di aver prestato consulenze all'Amministrazione Giudicatrice;
- AMO Italy S.r.l. allega la certificazione 13485:2016 di una Ditta estera, per la quale non si specificano i rapporti di commerciali o giuridici intrattenuti con il concorrente;
- BAUSCH & LOMB IOM SpA non ha barrato la casella relativa al fatto di essere stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203. Inoltre, la Ditta non produce e non cita nella documentazione la certificazione UNI EN 13485:2012, richiesta a titolo di requisito di capacità tecnica e professionale richiesta ai sensi dell'Art. 6 del Disciplinare di gara;
- BP S.r.l. non produce e non cita nella documentazione la certificazione UNI EN 13485:2012, richiesta a titolo di requisito di capacità tecnica e professionale richiesta ai sensi dell'Art. 6 del Disciplinare di gara;
- Diemme Dispositivi Medici S.r.l. allega la certificazione 13485:2016 di una Ditta estera, per la quale non si specificano i rapporti di commerciali o giuridici intrattenuti con il concorrente;

- E-MED S.r.l. non produce e non cita nella documentazione la certificazione UNI EN 13485:2012, richiesta a titolo di requisito di capacità tecnica e professionale richiesta ai sensi dell'Art. 6 del Disciplinare di gara;
- New Tech S.p.A. non produce e non cita nella documentazione la certificazione UNI EN 13485:2012, richiesta a titolo di requisito di capacità tecnica e professionale richiesta ai sensi dell'Art. 6 del Disciplinare di gara;
- Rayner Italia S.r.l. allega la certificazione 13485:2016 di una Ditta estera, per la quale non si specificano i rapporti di commerciali o giuridici intrattenuti con il concorrente, tuttavia, il Seggio di gara, consultando il Registro Telemaco della Camera di Commercio, apprende che la medesima Ditta estera possiede il Capitale Sociale della Concorrente ed è Amministratore unico della stessa;
- SIFI S.p.A. nel DGUE, parte C, non barra la casella relativa agli obblighi applicabili in materia di salute e sicurezza sul lavoro, di diritto ambientale, sociale e del lavoro.

Il Seggio di gara, successivamente, prende atto della Dichiarazione, allegata alla Dichiarazione sostitutiva integrativa, in merito al motivo di esclusione di cui all'art. 80, comma 5, lettera f-ter) del decreto legislativo 50/2016 e ss.mm.ii., relativo all'esistenza, efficacia ed operatività di annotazioni interdittive iscritte per false dichiarazioni nel casellario informatico tenuto dall'Osservatorio dell'ANAC.

Sempre per la Ditta SIFI, inoltre, si fa presente che essa non produce e non cita nella documentazione la certificazione UNI EN 13485:2012, richiesta a titolo di requisito di capacità tecnica e professionale richiesta ai sensi dell'Art. 6 del Disciplinare di gara.

In virtù di quanto emerso, vengono ammessi alle fasi successive di gara, i concorrenti sotto elencati:

- ✓ Carl Zeiss S.p.A.;
- ✓ Emmeci4 S.r.l. ;
- ✓ E.Janach S.r.l. ;
- ✓ Optikon 2000 S.r.l.;
- ✓ TMT S.r.l. Triveneta Medical Technology;
- ✓ Rayner Italia S.r.l.

Per i concorrenti seguenti, invece, si fa riserva di ammissione, previa produzione per il tramite del c.d. soccorso istruttorio ai sensi dell'art. 83 del D.Lgs. 50/2016, dei documenti indicati in elenco:

- ✓ Alcon Italia S.p.A. è ammessa con riserva previa produzione della Certificazione UNI EN 13485:2012, richiesta a titolo di requisito di capacità tecnica e professionale richiesta ai sensi dell'Art. 6 del Disciplinare di gara;
- ✓ Anthares S.p.A. nel DGUE è ammessa con riserva previa specifica dichiarazione in merito alla volontà di subappaltare;
- ✓ Alfa Intes S.p.A. nel DGUE è ammessa con riserva previa specifica dichiarazione in merito alla volontà di subappaltare al fatto di aver (o meno) prestato consulenze all'Amministrazione Giudicatrice;
- ✓ AMO Italy S.r.l. è ammessa con riserva previa dichiarazione di quali siano i rapporti commerciali e giuridici con la Ditta Estera non altrove citata e di cui si allega solo la certificazione 13485:2016;
- ✓ BAUSCH & LOMB IOM SpA è ammessa con riserva previa specifica dichiarazione relativa al fatto di essere stata vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203.

Inoltre, la Ditta è ammessa con riserva previa produzione della certificazione UNI EN 13485:2012 richiesta a titolo di requisito di capacità tecnica e professionale richiesta ai sensi dell'Art. 6 del Disciplinare di gara;

- ✓ BP S.r.l. è ammessa con riserva previa produzione della certificazione UNI EN 13485:2012 richiesta a titolo di requisito di capacità tecnica e professionale richiesta ai sensi dell'Art. 6 del Disciplinare di gara;
- ✓ Diemme Dispositivi Medici è ammessa con riserva previa dichiarazione di quali siano i rapporti commerciali e giuridici con la Ditta Estera di cui si allega la certificazione 13485:2016;
- ✓ E-MED S.r.l. è ammessa con riserva previa produzione della certificazione UNI EN 13485:2012, richiesta a titolo di requisito di capacità tecnica e professionale richiesta ai sensi dell'Art. 6 del Disciplinare di gara;
- ✓ New Tech S.p.A. è ammessa con riserva previa produzione della certificazione UNI EN 13485:2012, richiesta a titolo di requisito di capacità tecnica e professionale richiesta ai sensi dell'Art. 6 del Disciplinare di gara;
- ✓ SIFI S.p.A. è ammessa con riserva previa dichiarazione circa il rispetto degli obblighi applicabili in materia di salute e sicurezza sul lavoro, di diritto ambientale, sociale e del lavoro.
La Ditta SIFI, inoltre, è ammessa con riserva previa produzione della certificazione UNI EN 13485:2012.

Alle ore 12.50 la seduta si conclude.

Dott.ssa Sandra Zuzzi



Dott. Luca Zuffellato



Dott.ssa Lidia Pascucci

