

				WALDNER TECNOLOGIE	ADLER ORTHO	MEDACTA	FINCERAMICA
		LOTTO 4		Triathlon- Scorpio	Genus	GMH NON CONFORME, perché raggio di curvatura variabile. Ha tre raggi di curvatura (pag. 3 della scheda tecnica)	First Mobile
1	CARATTERISTICHE DELLE PROTESI:	MAX 21 di cui:	raggio costante				
1A)	Gamma di misure. 1 punto numero di taglie inferiore a 7; 3 punti da 7 a 8 compreso; 5 punti maggiore di 9 compreso	5	Verrà apprezzato il maggior numero di misure disponibili	sufficiente numero di taglie, 3 punti; 8 taglie (femore)	5 punti, elevato numero di taglie, 13 (standard + minus)	-----	1 punto, ridotto numero di taglie disponibili (6 +6)
1b)	caratteristiche dell'impianto/sistema	9	Verrà apprezzata l'ergonomicità dell'impianto cioè la forma ed il materiale dell'impianto che garantiscono una maggior prevenzione da eventuali complicitanze (mobilitazione, usura, altro)	9, <u>vitallium</u> , massima ergonomicità, considerate anche le caratteristiche di prevenzione contro l'usura, il materiale innovativo, la valutazione del design, la stabilità dell'impianto della tibia	9, <u>design</u> , massima ergonomicità, considerate anche le caratteristiche di prevenzione contro l'usura, il materiale innovativo, la valutazione del design, la stabilità dell'impianto della tibia	-----	6, materiali ergonomici con caratteristiche discrete
1c)	modularità e varietà di accoppiamenti. 3, sufficiente numero di accoppiamenti. 5, discreto numero di accoppiamenti. 7, elevato numero di accoppiamenti.	7	Verrà apprezzato il maggior numero di accoppiamenti possibili e la loro adattabilità alle caratteristiche anatomiche del paziente.	5, in base al numero di taglie è possibile un discreto numero di accoppiamenti	7, in base al numero di taglie è possibile un alto numero di accoppiamenti		3, in base al numero di taglie è possibile un sufficiente numero di accoppiamenti
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	5, la protesi garantisce la maggior semplicità di apertura, la maggior sicurezza del mantenimento della sterilità e la miglior riconoscibilità	4, confez. in plastica; necessaria la forbice per aprire le scatole, sigillate da scotch.		3, taglie poco riconoscibili scritta in piccolo, necessario forbice per cellophane e sigillo
2b)	confezionamento interno	5	Verranno apprezzate maggiormente i prodotti che garantiranno il massimo isolamento in base alle caratteristiche delle confezioni.	5, la protesi garantisce il massimo isolamento in base alle caratteristiche delle confezioni	3, 6 etichette (si staccano e si appiccicano tra loro, molto difficile recuperarle)		5, la protesi garantisce il massimo isolamento in base alle caratteristiche delle confezioni
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 legamentoso	10, lo strumentario garantisce il massimo della versatilità	10, lo strumentario garantisce il massimo della versatilità		10, lo strumentario garantisce il massimo della versatilità

[Handwritten signatures and initials]

3b)	ergonomicità del kit	4	Verrà apprezzato maggiormente il Kit che garantisce la miglior praticità, sicurezza e intuitività di utilizzo.	4 il kit garantisce la massima praticità, sicurezza e intuitività di utilizzo, anche con riferimento allo strumento per l'allineamento tibiale	4 il kit garantisce la massima praticità, sicurezza e intuitività di utilizzo, anche con riferimento allo strumento per l'allineamento tibiale	4 il kit garantisce la massima praticità, sicurezza e intuitività di utilizzo, anche con riferimento allo strumento per l'allineamento tibiale
4	FOLLOW UP E VALUTAZIONE BIBLIOGRAFICA	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 dell'efficacia degli elementi finiti, risultati di efficacia a breve termine, studi istologici etc.)	3, documentazione scientifica numerosa, considerato il numero di lavori negli ultimi 3 anni in riviste indicizzate	3, documentazione scientifica numerosa, considerato il numero di lavori negli ultimi 3 anni in riviste indicizzate	1, documentazione scientifica difficilmente valutabile; presentato solo elenco degli articoli
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 riviste indicizzate.	9, ottima documentazione presentata da cui si desume il più elevato follow up	6 medio, considerato il numero di impianti negli ultimi due anni e il tipo di rivista	6, follow up dati da registri e percentuali di revisioni standard
5	SERVIZIO DI ASSISTENZA	MAX 13 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 up grade tecnologici delle protesi e dello strumentario.	5, no reperibilità, non specificata qualifica del personale, non specificati audit e formazione se up-grade	5, non dichiarata qualifica del personale, no reperibilità, supporto tecnico e formativo scarso.	2, descrive solo sede, dichiara disponibilità in sala e formazione in caso di up-grade ma supporto formativo non dettagliato
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.	4, disponibilità dichiarata nella documentazione tecnica	4, disponibilità dichiarata nella documentazione tecnica	0, dichiara di aver dimenticato il documento
				62	60	41
						ESCLUSA




