

ALLEGATO A:

- VERBALI DA N.1 a N.12

OGGETTO: PROCEDURA RISTRETTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI PROTESICI IMPIANTABILI VARI – RETI – PATCH TISSUTALI – ALTRI PRODOTTI SOSTITUTIVI OSSEI E TENDINEI (Alcuni)- PRODOTTI RIASSORBIBILI PER RIEMPIMENTO E RICOSTRUZIONE (Alcuni)- (P90)”, PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA.

Numero di gara 7292392

VERBALE DI GARA

1° seduta pubblica telematica del 16/11/2020

Il giorno 16 novembre 2020, alle ore 10:30 presso gli uffici della USL Umbria 2 capofila, Via D. Bramante, n.37-05100 Terni, si è riunito il Seggio di gara in seduta pubblica telematica per l’apertura e la verifica della documentazione amministrativa presentata dalle ditte concorrenti.

Il Seggio è così composto:

Dott. ssa Paola Longetti Bellini – R.U.P.

Dott. Alessandro Gaudino - Servizio Acquisizione Servizi

Sig.ra Lucia Veronese - Resp.le Servizio Econmato

Premesso:

Che con Determinazione dell’Amministratore Unico di Umbria Salute S.c.a.r.l., del 17/12/2018, è stata indetta procedura ristretta ai sensi dell’art. 61 del d.lgs 50/2016, per l’affidamento della *“Fornitura di dispositivi protesici impiantabili vari –reti – patch tissutali – altri- prodotti sostitutivi ossei e tendinei (Alcuni)- prodotti riassorbibili per riempimento e ricostruzione (Alcuni)-(P90)”*, occorrenti alle Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Umbria, da aggiudicare ai sensi dell’art. 95, comma 2 del medesimo decreto, alle condizioni di seguito riportate, per un valore complessivo dell’appalto per l’intera durata pari ad € 5.607.333,75 (di cui € 3.364.400,25 per la durata di mesi 36 ed € 2.242.933,50 per l’eventuale rinnovo di 24 mesi IVA esclusa, inclusi oneri per la sicurezza pari a zero (0);

-che a seguito della pubblicazione del bando di gara sulla Gazzetta Ufficiale dell’Unione Europea GU/S246 del 21/12/2018, sulla Gazzetta Ufficiale V Serie n.151 del 28/12/2018, che stabilisce quale termine ultimo per la presentazione delle domande le ore 13:00 del giorno 7/02/2019, sono pervenute n. 27 istanze di partecipazione;

-che al termine delle operazioni di gara, relative alla fase di prequalifica, con Determinazione dell’Amministratore Unico di Umbria Salute S.c.a.r.l., del 19/04/2019, sono stati approvati i verbali in cui sono rispettivamente descritte le operazioni per la verifica delle condizioni di ammissibilità previste dal bando di gara e nei quali è riportato l’elenco delle ditte ammesse;

-che con determina dell'Amministratore Unico, del 12/06/2019, è stata approvata la lettera d'invito con i relativi allegati:

Allegato "A": Capitolato Tecnico con allegato 1

Allegato "B": Modello offerta

Allegato "C": Patto d'integrità

Allegato "D": disciplinare telematico;

-che entro il termine di scadenza del 31/07/2019, sono pervenute n.17 offerte da parte delle seguenti dite:

Ragione sociale	Seriale marcatura temporale
A.S.S.O HOSPITAL SRL	799550ff5f13d78d
ACTIVA SRL	146506b3
B.BRAUN MILANO SPA	3168809288486816079
BIANCA MEDICAL	14326F57
DBI SRL	149495AE
DIPRO MEDICAL DEVICES S.R.L.	14925A06
EVOLUZIO NE SRL	149008B6
FERMED s.r.l.	148BDDFF





GEISTLICH BIOMATER IALS ITALIA SRL	344818421
HERNIAME SH SRL	1491EA28
INTEGRA LIFESCIE N CES ITALY SRL	144B59C9
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.p.A.	31393939343236323232393036343931353339
MEDIVAL S.r.l.	1494D08E
MEDTRON IC ITALIA SPA	144A6FC3
PROMED mb di Belardinelli Marco & Morini Nicoletta S.n.C.	5FCB444E9625BE04
TAU MEDICA SRL	14946DB1
W.L. GORE & ASSOCIATI	1492F0F5

-che con Determina dell'Amministratore Unico di Umbria Salute S.c.a.r.l., del 06/12/2019, è stata nominata la Commissione Giudicatrice, con l'incarico di valutare le offerte tecniche ed economiche




pervenute e di essere di ausilio al RUP nella verifica della congruità delle offerte, come previsto dalle linee guida A.N.AC. n.3 del 23/10/2016 aggiornate al D.lgs.56 del 19/4/2017 con deliberazione del Consiglio n. 1007 dell'11 ottobre 2017 “, così composta:

- Dr. Marino Cordellini - AUSL Umbria 1 in qualità di Presidente;
- Dr. Graziano Ceccarelli – AUSL Umbria 2, in qualità di membro;
- Dr.ssa Monya Costantini – Azienda Ospedaliera di Terni, in qualità di membro.

Inoltre le funzioni di segretario verbalizzante saranno svolte dalla Dott.ssa Paola Bellini Longetti, Azienda Usl Umbria n.2.

I Commissari hanno dichiarato l'inesistenza delle cause di inconferibilità e di conflitto di interesse e presentato i rispettivi curricula.

-che con pec del 15/10/2020, inviata a mezzo piattaforma Net4market, gli operatori economici concorrenti sono stati invitati, stante il tempo intercorso, a confermare le offerte e relative cauzioni provvisorie per ulteriori 240 giorni e comunque fino all'eventuale stipula del contratto di appalto in caso di aggiudicazione, al fine di consentire l'esperimento delle ulteriori fasi procedurali di gara.

Tutte gli operatori economici hanno confermato le offerte e le relative cauzioni provvisorie.

Con comunicazione del 12/11/2020, nell'ambito della piattaforma Net4market, è stata resa nota alle ditte partecipanti la data della seduta pubblica digitale per l'apertura della documentazione amministrativa, fissata per il 16/11/2020, alle ore 10:30, e la modalità per partecipare in videoconferenza mediante utilizzo delle apposite istruzioni.

Tutto ciò premesso, il RUP prima di dare dà avvio alle operazioni di gara verifica che risultano collegate in videoconferenza per partecipare alle operazioni di gara le seguenti ditte:

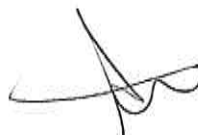
Partecipano alla odierna seduta pubblica in videoconferenza le seguenti ditte:

1. A.S.S.O HOSPITAL S.R.L.- Sig. Guido Gigli, Amministratore;
2. BIANCA MEDICAL –Sig.ra Marilena Bitta, dipendente;
3. B BRAUN - Sig. Calderini Mauro
4. HERNIAMESH SRL- Sig.ra Bussi Eleonora, dipendente;
5. MEDTRONIC ITALIA SPA- Sig. Emanuele Pagliacci- Interhospital Agente Medtronic di zona;
6. PROMED mb di Belardinelli Marco & Morini Nicoletta S.n.c.-Sig. Marco Belardinelli, legale rapp.te;
7. W.L. GORE & ASSOCIATI- Sig.ra Fabiana Sarnataro- dipendente.

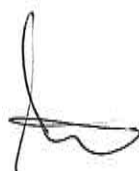
Si avvia pertanto la fase di accesso alla piattaforma telematica Net4market “**Apertura Busta Amministrativa**” mediante l'apposita sezione del portale per la verifica dei files presentati dalle ditte partecipanti, ai fini della loro regolarità e completezza in conformità a quanto richiesto da questa S.A. nella sezione “*Documenti richiesti ai fornitori*”.

Le Dite partecipanti hanno prodotto tutta la documentazione richiesta dai documenti di gara;

Si procede pertanto a verificare la presenza della doc amministrativa delle ditte partecipanti con indicazione dei relativi lotti di partecipazione:



DITTA	VERIFICA PRESENZA DOC.AMMINISTRATIVA
ASSO HOSPITAL SRL	Lotti: 12-15-16-18 La documentazione risulta presente
ACTIVA SRL	Lotto 34 La documentazione risulta presente
BBRAUN MILANO SPA	Lotto 32 La documentazione risulta presente
BIANCA MEDICAL	Lotti: 4-17 La documentazione risulta presente
DBI SRL	Lotto 5 La documentazione risulta presente
DI PRO MEDICAL DEVICES Srl	Lotti: 1-2-5-6-7-12-14- 15-26-27-28-29 La documentazione risulta presente
EVOLUZIONE	Lotti: 10-15-16-18-23- 26-35 La documentazione risulta presente
FERMED Srl	Lotti: 12-17 La documentazione risulta presente
GEISTLICH BIOMATERIALS ITALIA SRL	Lotti: 33-34 La documentazione risulta presente
HERNIAMESH Srl	Lotti: 1-2-6-7-27 La documentazione risulta presente
INTEGRA LIFESCIENCES ITALY Spa	Lotti: 31 La documentazione risulta presente


JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.p.A.	Lotti: 17-30 La documentazione risulta presente
MEDIVAL S.R.L.	Lotti: 7-12-14-25-26-27-28-29 La documentazione risulta presente
MEDTRONIC ITALIA SPA	Lotti: 3-14-18-24-26-27-30 La documentazione risulta presente
PROMED mb di Belardinelli Marco & morini Nicoletta Snc	Lotti: 32 La documentazione risulta presente
TAU MDICA	Lotti: 1-5-6-8-9 La documentazione risulta presente
W.L.GORE & ASSOCIATI	Lotti: 10-11-36-37 La documentazione risulta presente

L'esame della suddetta documentazione verrà effettuato in seduta riservata al fine dell'ammissione delle Ditte alle successive fasi di gara.

In successiva seduta pubblica verrà reso noto l'esito della valutazione della documentazione amministrativa e in presenza della Commissione giudicatrice si procederà all'apertura delle offerte tecniche, al solo fine di verificare la presenza di tutti i documenti richiesti dalla documentazione di gara.

La documentazione tecnica verrà trasmessa su supporto informatico al Presidente della Commissione giudicatrice.

La Commissione giudicatrice in apposite sedute riservate procederà alla valutazione delle offerte tecniche.

Il Seggio di gara prende atto che tutte le ditte concorrenti hanno presentato i documenti amministrativi richiesti

Alle ore 14:00 il RUP dichiara conclusa la seduta.

Letto, approvato e sottoscritto

Il seggio di gara:



RUP Dott.ssa Paola Bellini Longetti Paola Bellini Longetti

Teste idoneo e noto:

Dott Alessandro Gaudino

Alessandro Gaudino

Teste idoneo e noto:

Sig.ra Lucia Veronese

Lucia Veronese

OGGETTO: PROCEDURA RISTRETTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI PROTESICI IMPIANTABILI VARI – RETI – PATCH TISSUTALI – ALTRI PRODOTTI SOSTITUTIVI OSSEI E TENDINEI (Alcuni)- PRODOTTI RIASSORBIBILI PER RIEMPIMENTO E RICOSTRUZIONE (Alcuni)- (P90)”, PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA.

Numero di gara 7292392

VERBALE DI GARA
seduta riservata del 22/12/2020

Il giorno 22 dicembre 2020, alle ore 10:30 presso gli uffici della USL Umbria 2 capofila, Via D. Bramante, n.37- 05100 Terni, si è riunito il Seggio di gara, in seduta riservata, per il prosieguo delle operazioni aventi ad oggetto l’esame della Documentazione amministrativa presentata dalle ditte concorrenti.

Il Seggio è così composto:

Dott. ssa Paola Longetti Bellini – R.U.P.
Dott. Alessandro Gaudino - Servizio Acquisizione Servizi
Sig.ra Lucia Veronese - Resp.le Servizio Economato

Il RUP in apertura di seduta premette quanto segue:

-che il giorno 16/11/2020 si è svolta la 1° seduta pubblica telematica di gara per l’apertura della documentazione amministrativa trasmessa dalle ditte concorrenti sottoelencate:

1. A.S.S.O HOSPITAL S.R.;
2. ACTIVA SRL
3. BBRAUN MILANO SPA
4. BIANCA MEDICAL
5. DBI Srl;
6. DIPRO MEDICAL DEVICES S.R.L.
7. EVOLUZIONE SRL
8. FERMED s.r.l.
9. GEISTLICH BIOMATERIALS ITALIA SRL
10. HERNIAMESH SRL
11. INTEGRA LIFESCIENCES ITALY SRL;
12. JOHNSON& JOHNSON MEDICAL S.p.A.;
13. MEDIVAL S.r.l.;
14. MEDTRONIC ITALIA SPA;
15. PROMED mb di Belardinelli Marco & Morini Nicoletta S.n.C;
16. TAU MEDICA SRL;
17. W.L. GORE & ASSOCIATI



-che hanno preso parte alla seduta pubblica telematica da remoto, per partecipare alle operazioni di gara, le seguenti ditte:

1. A.S.S.O HOSPITAL S.R.L.- Sig. Guido Gigli, Amministratore;
2. BIANCA MEDICAL -Sig.ra Marilena Bitta, dipendente;
3. B BRAUN – Sig. Calderini Mauro,
4. HERNIAMESH SRL- Sig.ra Bussi Eleonora, dipendente;
5. MEDTRONIC ITALIA SPA- Sig. Emanuele Pagliacci- Interhospital Agente Medtronic di zona;
6. PROMED mb di Belardinelli Marco & Morini Nicoletta S.n.c.-Sig.Marco Belardinelli, legale rappresentante;
7. W.L. GORE & ASSOCIATI- Sig.ra Fabiana Sarnataro- dipendente;

-che è stata avviata la fase di apertura della Documentazione amministrativa mediante l'apposita sezione della Piattaforma Net4Market.

-che il RUP, pertanto, ha proceduto a verificare l'avvenuto deposito telematico, da parte delle ditte partecipanti, della documentazione nei termini e con le modalità prescritte dalle norme di gara, riscontrando la presenza della documentazione richiesta dai documenti di gara;

-che Il Rup, conclusa l'attività di verifica della presenza della doc. Amministrativa presentata, ha ricordato che si procederà successivamente in seduta riservata a:

- verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nella documentazione di gara;
- attivare eventuale procedura di soccorso istruttorio;
- redigere apposito verbale relativo alle attività svolte.

Tutto ciò premesso, nella odierna seduta riservata, il Rup procede ad esaminare la documentazione amministrativa, al fine di verificarne la regolarità e conformità nel rispetto delle regole di gara.

L'esito della suddetta attività è riepilogata nella tabella che segue:

DITTA	VERIFICA DOC.AMMINISTRATIVA	ESITO
A.S.S.O HOSPITAL S.R.L.	Lotti:12-15-16-18 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
ACTIVA SRL.	Lotto 34 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito.	Ammissione alla successiva fase di gara



BIANCA MEDICAL SRL	Lotti: 4-17 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
B BRAUN	Lotto: 32 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito.	Ammissione alla successiva fase di gara
DBI SRL	Lotto 5 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito.	Ammissione alla successiva fase di gara
DI PRO	Lotti: 1-2-5-6-7-12-14-15-26-27-28-29 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
EVOLUZIONE	Lotti: 10--15-16-18-23-26-35 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
FERMED Srl	Lotti:12-17 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
GEISTLICH BIOMATERIALS ITALIA SRL	Lotti: 33-34 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
HERNIAMESH SRL	Lotti: 1-2-6-7-27 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara

W P15

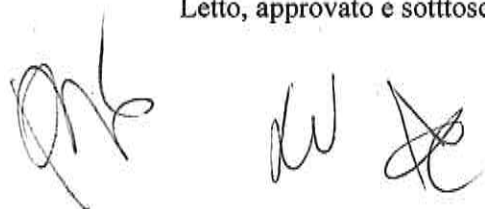
INTEGRA LIFESCIENCE S ITALY SRL	Lotti: 31 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL SPA	Lotti: 17-30 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
MEDIVAL SRL	Lotti 7-12-14-25-26-27-28-29 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
MEDTRONIC ITALIA SPA	Lotti: 3- 14-18 -24-26-27-30 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
PROMED mb di Belardinelli Marco & Morini Nicoletta S.n.C	Lotto: 32 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
TAU MEDICA	Lotti 1-5-6-8-9 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara
W.L. GORE & ASSOCIATI	Lotti:10-11-36-37 La documentazione prodotta è regolare e completa come prescritto nella lettera d'invito	Ammissione alla successiva fase di gara

In successiva seduta pubblica verrà reso noto l'esito della valutazione della documentazione amministrativa e, in presenza della Commissione giudicatrice, si procederà all'apertura delle offerte tecniche, al solo fine di verificare la presenza di tutti i documenti richiesti dalla documentazione di gara.

La documentazione tecnica verrà trasmessa su supporto informatico al Presidente della Commissione giudicatrice, la quale, in apposite sedute riservate procederà alla valutazione delle offerte.

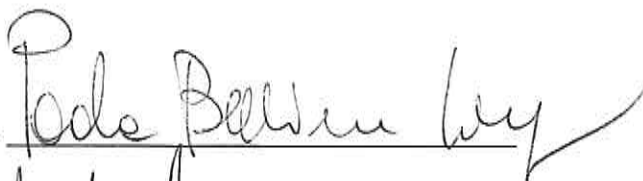
Alle ore 12:45 il Rup dichiara conclusa la seduta.

Letto, approvato e sottoscritto



Il seggio di gara:

RUP Dott.ssa Paola Bellini Longetti



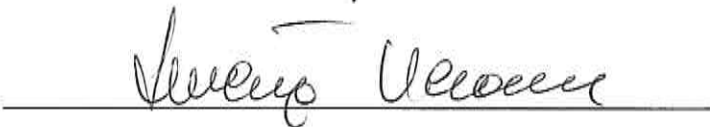
Teste idoneo e noto:

Dott Alessandro Gaudino



Teste idoneo e noto:

Sig.ra Lucia Veronese



OGGETTO: PROCEDURA RISTRETTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI PROTESICI IMPIANTABILI VARI – RETI – PATCH TISSUTALI – ALTRI PRODOTTI SOSTITUTIVI OSSEI E TENDINEI (Alcuni)- PRODOTTI RIASSORBIBILI PER RIEMPIMENTO E RICOSTRUZIONE (Alcuni)- (P90)", PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA. Numero di gara 7292392

VERBALE DI GARA
2° seduta pubblica del 22/12/2020

Il giorno 22 dicembre, alle ore 14:00 presso gli uffici della USL Umbria 2 capofila, Via D. Bramante, n.37-05100 Terni, si è riunito il Seggio di gara in seduta pubblica telematica per l'approvazione della Documentazione amministrativa presentata dalle ditte concorrenti nonché per l'apertura delle offerte tecniche.

Il Seggio è così composto:

Dott. ssa Paola Longetti Bellini – R.U.P.

Dott. Alessandro Gaudino - Servizio Acquisizione Servizi

Sig.ra Lucia Veronese - Resp.le Servizio Economato

La seduta pubblica si svolge in modalità virtuale sulla piattaforma Net4Market.

Stante la situazione "emergenziale coronavirus" e viste le disposizioni normative vigenti in materia, prendono parte alla stessa in videoconferenza prendono parte alla stessa in videoconferenza tutti i componenti della Commissione giudicatrice, nominata e istituita con Determina dell'Amministratore Unico di Umbria Salute S.c.a.r.l., del 06/12/2019, costituita come segue:

- ✓ Dr. Marino Cordellini - AUSL Umbria 1, in qualità di Presidente;
- ✓ Dr. Graziano Ceccarelli – AUSL Umbria 2, in qualità di membro;
- ✓ Dr.ssa Monya Costantini – Azienda Ospedaliera di Terni, in qualità di membro.

per proseguire, unitamente al Seggio di gara, composto come sopra, nelle operazioni inerenti l'affidamento in oggetto e precisamente alla apertura delle offerte tecniche e della rispettiva campionatura, al limitato fine di costatarne pubblicamente il contenuto.

Ciascun componente della Commissione giudicatrice dichiara di prendere parte singolarmente alla odierna seduta in videoconferenza senza la presenza di altre persone, al fine di garantire massima riservatezza alle operazioni di gara.

Con la stessa modalità presenzieranno alla seduta pubblica le ditte concorrenti, alle quali sono state fornite apposite istruzioni per il collegamento in videoconferenza.

In ogni caso, la correttezza della procedura e, in particolare, la certezza /immodificabilità delle offerte, è garantita dalle modalità di gestione della gara, interamente telematiche.



Il Rup, in apertura della odierna seduta pubblica, premette che:

- in data 16 /11/2020 si è tenuta la 1° seduta pubblica in modalità virtuale sulla Piattaforma telematica Net4market, nella quale si è proceduto all'apertura della Documentazione amministrativa delle Ditte partecipanti, al limitato fine di costatarne pubblicamente il contenuto, la regolarità della quale verrà effettuata in prossima seduta riservata in data da destinarsi;
- in data odierna, alle ore 10:30, si è riunito, in seduta riservata, il Seggio di gara, per verificare la regolarità della documentazione presentata nel rispetto delle regole di gara;
- tutte le ditte hanno presentato la documentazione richiesta dai documenti di gara e pertanto sono state ammesse alle successive fasi di gara, come risulta dal relativo verbale di seduta.

Tutto ciò premesso, il Rup dà atto che risultano collegate alla odierna seduta pubblica in videoconferenza le seguenti ditte:

DITTA	NOMINATIVO
1. A.S.S.O HOSPITAL S.R.L.-	Sig. Guido Gigli, Amministratore;
2. BIANCA MEDICAL	Sig.ra Marilena Bitta, dipendente
3. B BRAUN	Sig. Calderini Mauro, procuratore
4. EVOLUZIONE	Sig.ra Ludovica Diurzo, dipendente Uff. are
5. PROMED mb di Belardinelli Marco & Morini Nicoletta S.n.c.	Sig. Marco Belardinelli, Legale rapp.te;

Ciò premesso, il RUP, coadiuvato dal seggio di gara, procede, quindi, all'apertura della procedura di gara in esame sulla Piattaforma telematica Net4Market, per dare approvazione alla documentazione amministrativa prodotta dalle ditte concorrenti.

Al termine, la Commissione decide di passare all'esame delle buste virtuali contenenti – Offerta Tecnica” delle ditte concorrenti, al limitato fine di costatarne pubblicamente il contenuto senza entrare nel merito delle stesse; la verifica della regolarità delle stesse avverrà a cura della Commissione giudicatrice in apposita seduta riservata.

La busta tecnica dovrà contenere i sottoelencati documenti previsti nel capitolato di gara:

1. Modello offerta economica (All.B), senza indicazione alcuna dei prezzi o di ogni altro elemento che possa determinarli, c.d“offerta silente”, in modo tale da permettere la reale

identificazione della configurazione dell'offerta. In caso siano inseriti gli importi di prezzo, la stazione appaltante dovrà escludere il concorrente dall'appalto.

2. Scheda tecnica originale del produttore in lingua italiana o con traduzione allegata, di ciascun prodotto offerto, contrassegnata dal numero di lotto di riferimento, nella quale devono essere

espressamente indicati tutti gli elementi necessari ed indispensabili all'individuazione dei requisiti tecnici del prodotto, richiesti dal capitolato; in particolar modo dovrà essere riportato:

a) Descrizione esatta dei dispositivi offerti, codice del dispositivo assegnato dal produttore con il nome della Ditta produttrice e paese d'origine, eventuale codice assegnato successivamente dal rivenditore con nome e paese d'origine di quest'ultimo;

b) destinazione d'uso;

c) tipo di confezione proposta, numero dei pezzi per confezione e caratteristiche del confezionamento primario e secondario;

d) se prodotto sterile o non sterile;

e) condizioni specifiche di conservazione e/o manipolazione;

f) periodo di validità;

g) controlli effettuati durante il processo produttivo e sul prodotto finito;

h) aderenza a norme nazionali ed internazionali che ne definiscano qualità, specificità, sensibilità e sicurezza per l'operatore e per il paziente;

i) dichiarazione attestante l'assenza di lattice.

- Foglio illustrativo presente nella confezione del dispositivo medico con le istruzioni per l'uso in lingua italiana.

- Copia dell'etichetta.

- Certificazione del possesso del marchio CE con indicazione, dove previsto, dell'organismo notificato che ha rilasciato la certificazione.

- Certificazioni norme UNI relative

a. UNI EN ISO 13485/2004 (sistema di qualità attinente ai requisiti specifici dei dispositivi medici)

b. UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici).

- Eventuali altre certificazioni di qualità.

- Descrizione del servizio post vendita.

3- Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici.

Il Rup dà quindi atto che le offerte tecniche delle n. 17 Ditte concorrenti sono state regolarmente presentate nel rispetto di tutte le indicazioni e gli elementi richiesti dagli atti di gara disponendone pertanto l'ammissione alla successiva fase di gara, come risulta dalla tabella riepilogativa che segue:

Ditte	Lotti	Verifica formale documentazione tecnica
A.S.S.O HOSPITAL S.R.L.	Lotti:12-15-16-18	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente

ACTIVA SRL	Lotto:34	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
B.BRAUN MILANO SPA	Lotto: 32	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
BIANCA MEDICAL	Lotti: 4-17	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
DBI SRL	Lotto:5	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
DIPRO MEDICAL DEVICES S.R.L.	Lotti 1-2-5-6-7-12-14-15-26-27-28-29	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
EVOLUZIONE SRL	Lotti 10-12-15-16-18-23-26-35	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
FERMED Srl	Lotti:12-17	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
GEISTLICH BIOMATERIAL S ITALIA SRL	Lotti 33-34	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente

HERNIAMESH Srl	Lotti: 1-2-6-7-27	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
INTEGRA LIFESCIENCES ITALY SRL	Lotti 31	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.p.A.	Lotti 17-30	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
MEDIVAL S.R.L.	Lotti:7-12-14-25- 26-27	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
MEDTRONIC ITALIA SPA	Lotti:1-2-3-14-16- 18-23-24-26-27- 30	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
PROMED mb di Belardinelli Marco & Morini Nicoletta S.n.C.	Lotto:32	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
TAU MEDICA SRL	Lotti 1-5-6-8-9	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente
W.L. GORE & ASSOCIATI	Lotti: 10-11-36-37	Si prende atto che la documentazione tecnica prodotta è formalmente completa e regolare. Campionatura presente

Conclusa la verifica della presenza della documentazione "Offerta tecnica" delle suddette Ditte partecipanti, acquisita mediante salvataggio dei relativi file, il Rup e la Commissione rilevano che risultano deserti i seguenti Lotti: **Lotto 13; Lotto 19; Lotto 20, Lotto 21; Lotto 22.**

Il Rup fa presente che in data da concordare la Commissione giudicatrice procederà in seduta riservata all'esame della documentazione tecnica presentata, al fine di verificare la regolarità, completezza e correttezza del rispettivo contenuto rispetto a quanto specificamente richiesto dagli atti di gara e alla conseguente valutazione dell'offerta tecnica, con attribuzione dei previsti punteggi.

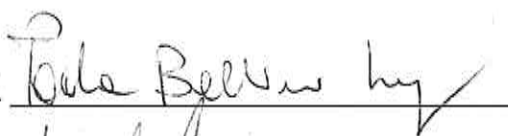
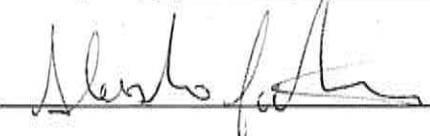
Il Rup fa presente, inoltre, che le buste virtuali "– Offerta Economica" contenenti le offerte economiche non saranno accessibili ad alcuno, fin quando la Commissione non avrà completato la valutazione dell'offerta tecnica.

il Rup, quindi, prima di dichiarare tolta la seduta pubblica, comunica fin d'ora che la Commissione di gara, successivamente all'ultimazione delle operazioni di valutazione tecnica ed all'assegnazione dei punteggi alle offerte tecniche dei concorrenti, procederà, in una ulteriore successiva seduta pubblica conclusiva - da tenersi in data da destinarsi e che sarà resa nota mediante previo apposito avviso pubblico con le modalità già stabilite dagli atti di gara - alla apertura delle offerte economiche dei n.17 concorrenti ammessi a tale ultima fase procedimentale ed alla conseguente definizione della graduatoria finale di gara e, previa presa d'atto della eventuale esistenza di offerte anomale ai sensi dell'art.97, terzo comma, del Codice.

Alle ore 15: 40 il RUP dichiara conclusa la seduta.

Letto, approvato e sottoscritto

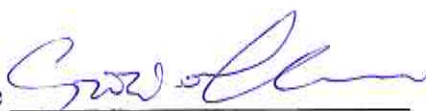
Il seggio di gara:

- RUP Dott.ssa Paola Bellini Longetti 
- Teste idoneo e noto:
- Dott Alessandro Gaudino 
- Teste idoneo e noto:
- Sig.ra Lucia Veronese 

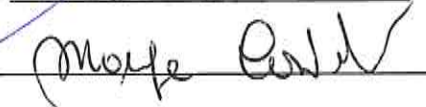
PER APROVAZIONE:

- La Commissione giudicatrice
- Dr. Marino Cordellini –Presidente 

- Dr. Graziano Ceccarelli — componente



- Dr.ssa Monya Costantini — componente



Oggetto: PROCEDURA RISTRETTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI PROTESICI IMPIANTABILI VARI – RETI – PATCH TISSUTALI – ALTRI PRODOTTI SOSTITUTIVI OSSEI E TENDINEI (Alcuni)- PRODOTTI RIASSORBIBILI PER RIEMPIMENTO E RICOSTRUZIONE (Alcuni)- (P90)", PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA.

Numero di gara 7292392

SEDUTE RISERVATE DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE
VALUTAZIONE TECNICO – QUALITATIVA
VERBALE

Premesso che:

- con Determinazione dell'Amministratore unico di Umbria Salute Scarl del 17/12/2018 è stata indetta procedura ristretta ai sensi dell'art. 61 del d.lgs 50/2016, per l'affidamento della "Fornitura di dispositivi protesici impiantabili vari –reti – patch tissutali – altri-prodotti sostitutivi ossei e tendinei (Alcuni)- prodotti riassorbibili per riempimento e ricostruzione (Alcuni)-(P90)", occorrenti alle Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Umbria, da aggiudicare ai sensi dell'art. 95, comma 2 del medesimo decreto, alle condizioni di seguito riportate, per un valore complessivo dell'appalto per l'intera durata pari ad € 5.607.333,75 (di cui € 3.364.400,25 per la durata di mesi 36 ed € 2.242.933,50 per l'eventuale rinnovo di 24 mesi IVA esclusa, inclusi oneri per la sicurezza pari a zero (0);
- in esecuzione di quanto disposto dalla sopra richiamata Determinazione, con lettera di invito del 19 febbraio 2019 è stato attivato il confronto competitivo con le ditte ammesse;
- sono stati pubblicati sulla piattaforma, nello spazio dedicato al presente appalto, n. 45 chiarimenti, dandone contestuale comunicazione a tutte le ditte invitate tramite il sistema di messaggistica della piattaforma del 22/07/2019;
- entro il termine di scadenza del giorno del giorno 7/02/2019 ore 13:00 risultano pervenute tramite piattaforma telematica di Consip n. 27 istanze di partecipazione-che al termine delle operazioni di gara, relative alla fase di prequalifica, con Determinazione dell'Amministratore unico di Umbria salute S.c.a.r.l., del 19/04/2019, sono stati approvati i verbali in cui sono rispettivamente descritte le operazioni per la verifica delle condizioni di ammissibilità previste dal bando di gara e nei quali è riportato l'elenco delle ditte ammesse;
- al termine delle operazioni di gara relative alla fase di prequalifica, con Determinazione dell'Amministratore unico di Umbria salute S.c.a.r.l. del 19/04/2019, sono stati approvati i verbali in cui sono rispettivamente descritte le operazioni per la verifica delle condizioni di ammissibilità previste dal bando di gara e nei quali è riportato l'elenco delle ditte ammesse;
- -con Determina dell'Amministratore Unico del 12/06/2019 è stata approvata la lettera d'invito con i relativi allegati;
- entro il termine di scadenza del 31/07/2019 sono pervenuti n.17 offerte da parte delle seguenti ditte: A.S.S.O HOSPITAL S.R.L., ACTIVA SRL, B.BRAUN MILANO SPA

BIANCA MEDICAL, DBI SRL, DIPRO MEDICAL DEVICES S.R.L., EVOLUZIONE SRL,, FERMED s.r.l., GEISTLICH BIOMATERIALS ITALIA SRL, HERNIAMESH SRL, INTEGRA LIFESCIENCES ITALY SRL, JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.p.A.,, MEDIVAL S.R.L., MEDTRONIC ITALIA SPA, PROMED mb di Belardinelli Marco & Morini Nicoletta S.n.C., PROMED mb di Belardinelli Marco & Morini Nicoletta S.n.C., W.L. GORE & ASSOCIATI;

- con Determina dell'Amministratore Unico del 06/12/2019 è stata nominata la commissione giudicatrice, con l'incarico di valutare le offerte tecniche ed economiche pervenute e di essere di ausilio al RUP nella verifica della congruità delle offerte, come previsto dalle linee guida A.N.AC. n.3 del 23/10/2016 aggiornate al D.lgs.56 del 19/4/2017 con deliberazione del Consiglio n. 1007 dell'11 ottobre 2017, così composta:
 - Dr. Marino Cordellini - AUSL Umbria 1 in qualità di Presidente;
 - Dr. Graziano Ceccarelli - AUSL Umbria 2, in qualità di membro;
 - Dr.ssa Monya Costantini - Azienda Ospedaliera di Terni, in qualità di membro.Le funzioni di segretario verbalizzante sono state affidate alla Dott.ssa Paola Bellini Longetti, Rup della procedura;
- Il RUP, Dott.ssa Paola Bellini Longetti, ha convocato per il giorno 22 dicembre, alle ore 14:00 la Commissione giudicatrice che stante la situazione "emergenziale coronavirus" e viste le disposizioni normative vigenti in materia, partecipano in videoconferenza per l'apertura delle buste contenenti la Documentazione tecnica presentata dagli operatori economici partecipanti alla procedura di gara, per il preliminare riscontro della stessa rispetto a quanto richiesto.

Concluso l'esame dell'offerta tecnica delle suddette Ditte partecipanti, acquisita mediante salvataggio dei relativi file, il Rup e la commissione rilevano che risultano deserti i seguenti Lotti: **Lotto 13; Lotto 19; Lotto 20, Lotto 21; Lotto 22;**
- Il RUP ha consegnato in data 21 gennaio 2021 al Presidente, Dr. Marino Cordellini alla presenza di tutti i componenti della commissione giudicatrice una pen drive usb contenente le offerte tecniche presentate dalle ditte concorrenti.
- Il RUP, nella seduta 21 gennaio 2021 ha, inoltre, dato lettura alla commissione giudicatrice del verbale della seduta pubblica del giorno 22/12/2020, svoltasi in video conferenza, per la conseguente approvazione.

La commissione giudicatrice si è riunita in sedute riservate nelle seguenti giornate:

- 21 gennaio 2021 dalle ore 14:00 alle ore 17:00
- 22 febbraio 2021 dalle ore 14:30 alle ore 17:30
- 11 maggio 2021 dalle ore 08:30 alle ore 17:00
- 26 agosto 2021 dalle ore 14:30 alle ore 17:30

per la valutazione tecnico-qualitativa della documentazione presentata dalle ditte ammesse alla procedura di gara, ai fini dell'attribuzione dei punteggi definiti all'art.8 del Capitolato di gara- "**Criterio di aggiudicazione**", il quale stabilisce testualmente:
"...L'aggiudicazione della fornitura oggetto del presente capitolato sarà esperita:

Per i Lotti da 1 a 37, con le modalità di cui all'art. 95, comma 2 e 10 bis del d.lgs.50/2016 con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa in base all'esame comparato dei seguenti elementi:

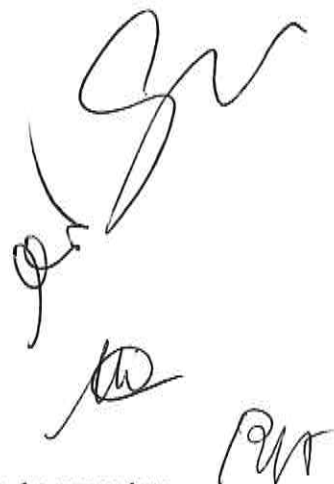
1) Qualità: max 70 punti su 100

Conferito sulla base delle caratteristiche tecniche del prodotto esaminato, *tale punteggio sarà ripartito come esposto nelle tabelle: Elementi e parametri di valutazione, di seguito riportate e relative a ciascun lotto.*

2) Prezzo: max 30 punti su 100

Per comodità viene elaborata la tabella che segue, riassuntiva delle offerte pervenute, lotto per lotto:

Ditte	Lotti
ASSO	12-15-16-18
ACTIVA SRL	34
B.BRAUN MILANO SPA	32
BIANCA MEDICAL	4-17
DBI SRL	5
DIPRO MEDICAL	1-2-5-6-7-12-14-15-26-27-28-29
EVOLUZIONE SRL	10--15-16-18-23-26-35
FERMED SRL	12-17
GEISTLICH BIOMATERIALS ITALIA SRL	33-34
HERNIAMESH SRL	1-2-6-7-27
INTEGRA LIFESCIENCES ITALY SRL	31
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.p.A.	17-30
MEDIVAL S.R.L.	7-12-14-25-26-27-28-29
MEDTRONIC ITALIA SPA	3-14-18--24-26-27-30
PROMED mb di Belardinelli Marco & Morini Nicoletta S.n.C.	32
TAU MEDICA SRL	1-5-6-8-9
W.L. GORE & ASSOCIATI	10-11-36-37



Nelle sedute riservate fin qui svolte, la commissione giudicatrice, in via preliminare, ha proceduto a verificare la regolarità, completezza e correttezza del rispettivo contenuto delle offerte tecniche,

suddivise per lotti, presentate dalle 17 ditte concorrenti rispetto a quanto specificamente richiesto dagli atti di gara, di cui:

1. Modello offerta economica All.B), senza indicazione alcuna dei prezzi o di ogni altro elemento che possa determinarli, c.d."offerta silente", in modo tale da permettere la reale identificazione della configurazione dell'offerta. In caso siano inseriti gli importi di prezzo, la stazione appaltante dovrà escludere il concorrente dall'appalto.
2. Scheda tecnica originale del produttore in lingua italiana o con traduzione allegata, di ciascun prodotto offerto, contrassegnata dal numero di lotto di riferimento, nella quale devono essere espressamente indicati tutti gli elementi necessari ed indispensabili all'individuazione dei requisiti tecnici del prodotto, richiesti dal capitolato; in particolar modo dovrà essere riportato: a) <u>Descrizione esatta dei dispositivi offerti</u> , codice del dispositivo assegnato dal produttore con il nome della Ditta produttrice e paese d'origine, eventuale codice assegnato successivamente dal rivenditore con nome e paese d'origine di quest'ultimo; b) <u>destinazione d'uso</u> ; c) <u>tipo di confezione proposta</u> , numero dei pezzi per confezione e caratteristiche del confezionamento primario e secondario; d) <u>se prodotto sterile o non sterile</u> ; e) <u>condizioni specifiche di conservazione e/o manipolazione</u> ; f) <u>periodo di validità</u> ; g) <u>controlli effettuati durante il processo produttivo e sul prodotto finito</u> ; h) <u>aderenza a norme nazionali ed internazionali</u> che ne definiscano qualità, specificità, sensibilità e sicurezza per l'operatore e per il paziente; i) <u>dichiarazione attestante l'assenza di lattice</u> .
- <u>Foglio illustrativo</u> presente nella confezione del dispositivo medico con le istruzioni per l'uso in lingua italiana.
- <u>Copia dell'etichetta</u> .
- <u>Certificazione del possesso del marchio CE</u> con indicazione, dove previsto, dell'organismo notificato che ha rilasciato la certificazione.
- <u>Certificazioni norme UNI relative</u>
a. UNI EN ISO 13485/2004 (sistema di qualità attinente ai requisiti specifici dei dispositivi medici)
b. UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici).
- <u>Eventuali altre certificazioni di qualità</u> .
- <u>Descrizione del servizio post vendita</u> .
3.- <u>Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici</u> .
4. - <u>Dichiarazione di disponibilità a garantire</u> , in caso di modifiche e/o evoluzioni tecniche del prodotto aggiudicato, l'acquisizione dello stesso ad un prezzo non superiore a quello offerto in gara previa autorizzazione da parte dell'Azienda.
5.- <u>Dichiarazione della rispondenza delle caratteristiche del prodotto offerto</u> alla descrizione ed alle caratteristiche tecniche indicate per ciascun prodotto nel capitolato speciale e nel suo allegato con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti.
6. Catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara. Eventuale documentazione scientifica intesa come specifiche presentazioni di articoli scientifici, per esteso, pubblicati su riviste sanitarie nazionali e/o internazionali e referenze scientifiche in simposium non organizzati dalla ditta stessa ed elenco dei centri utilizzatori di riferimento con i relativi eventuali risultati clinici e l'indicazione del periodo di utilizzo.
7. <u>Elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata</u> , suddiviso per singolo lotto.

Le risultanze della attività è dettagliata e riepilogata nel prospetto- All.A "Ceck List", dal quale si evince che per le ditte: ASSO; ACTIVA; DBI; EVOLUZIONE; FERMED; GEISTLICH; MEDIVAL; PROMED; W.L. GORE, non risulta agli atti la prescritta certificazione UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici).

Pertanto, la commissione giudicatrice, all'unanimità, ha ammesso le suddette Ditte con riserva ritenendo necessario, al fine di completare utilmente la valutazione delle offerte, incaricare il RUP di richiedere alle suddette Ditte di indicare l'identificativo (numero/nome/ecc) del file contenuto nella documentazione già acquisita e agli atti, in cui eventualmente rinvenire la prescritta certificazione UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici).

Per le altre ditte concorrenti, per le quali la documentazione presentata relativamente all'offerta tecnica è risultata completa e regolare, la Commissione ha proceduto alla valutazione e alla conseguente attribuzione dei punteggi previsti nel capitolato tecnico contestualmente ha esaminato e valutato la rispettiva campionatura prodotta da ciascuna ditta concorrente per i rispettivi lotti di partecipazione.

Il Presidente, prima di concludere la seduta odierna, riepiloga, sulla scorta delle risultanze dei lavori fin qui svolti, quanto segue:

- **Lotti deserti:** 13- 19- 20- 21- 22;
- **n. 9** le ditte alle quali chiedere di indicare l'identificativo numero/nome/ecc) del file contenuto nella documentazione già acquisita e agli atti di certificazione UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici).
- **n. 8 lotti** eventualmente non aggiudicabili per assenza certificazione UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici): n.10-11-25-33-34-35-36-37.

Il Presidente, alle ore 17:30 dichiara conclusa la seduta odierna.

Il presente verbale viene preso in consegna dal segretario verbalizzante, che svolge anche la funzione di RUP della presente procedura.

Letto, confermato e sottoscritto

La Commissione Giudicatrice

Dr. Marino Cordellini

Dr. Graziano Ceccarelli

Dr.ssa Monya Costantini

Il Segretario verbalizzante RUP

A.S.S.O HOSPITAL S.R.L.	Lotti: 12-15-16-18. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa ad eccezione della UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici), che risulta assente. <u>Ammessa con riserva</u>
ACTIVA SRL	Lotto: 34. La documentazione presentata per il suddetto lotto è completa ad eccezione della UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici), che risulta assente. <u>Ammessa con riserva</u>
B.BRAUN MILANO SPA	Lotto: 32. La documentazione presentata per il suddetto lotto è completa. <u>Ammessa</u>
BIANCA MEDICAL	Lotti: 4-17. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u>
DBI SRL	Lotto: 5. La documentazione presentata per il suddetto lotto è completa ad eccezione della UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici), che risulta assente. <u>Ammessa con riserva</u>
DIPRO MEDICAL DEVICES S.R.L.	Lotti: 1-2-5-6-7-12-14-15-26-27-28-29. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u>
EVOLUZIONE SRL	Lotti: 10-12-15-16-18-23-26-35. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa ad eccezione della UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici), che risulta assente. <u>Ammessa con riserva</u>
FERMED s.r.l.	Lotti: 12-17. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa ad eccezione della UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici), che risulta assente. <u>Ammessa con riserva</u>
GEISTLICH BIOMATERIALS ITALIA SRL.	Lotti: 33-34. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa ad eccezione della UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici), che risulta assente. <u>Ammessa con riserva</u>
HERNIAMESH SRL	LOTTE: 1-2-6-7-27. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u>
INTEGRA LIFESCIENCES	LOTTO: 31. La documentazione presentata per il suddetto lotto è completa. <u>Ammessa</u>
JOHNSON &JOHNSON MEDICAL SPA	Lotti:17-30. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u>
MEDIVAL	Lotti: 7-12-14-25-26-27. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa ad eccezione della UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici), che risulta assente. <u>Ammessa con riserva</u>
MEDTRONIC ITALIA	Lotti: 3-14-18-24-26-27-30 La documentazione presentata per i lotti 3-14-18-24 -30 è completa. <u>Ammessa</u>
PROMED di Belardinelli Marco e Morini Nicoletta.	Lotto 32. La documentazione presentata per il suddetto lotto è completa ad eccezione della UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici), che risulta assente. <u>Ammessa con riserva</u>




All. A "Ceck List"

TAU MEDICA	Lotti: 1-5-6-8-9. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u>
W.L. GORE	Lotti : 10-11-36-37 La documentazione presentata per il suddetto lotto è completa ad eccezione della UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici), che risulta assente. <u>Ammessa con riserva</u>




Al Presidente della Commissione giudicatrice
Dr. Marino Cordellini
Al Dr. Graziano Ceccarelli
Alla Dr.ssa Monya Costantini

OGGETTO: Procedura ristretta per l'affidamento della fornitura di dispositivi protesici impiantabili vari – reti – patch tissutali – altri- prodotti sostitutivi ossei e tendinei (alcuni)- prodotti riassorbibili per riempimento e ricostruzione (alcuni)- (p90), per le esigenze delle aziende sanitarie ed ospedaliere della regione umbria. numero di gara 7292392

Con riferimento alla procedura di gara in oggetto, attivata sulla piattaforma telematica Net4 Market e attualmente in corso di espletamento, la scrivente, quale R.U.P. della procedura in esame, in data odierna, 21 gennaio 2021, presso gli uffici della USL Umbria 2, siti in Terni, Viale Bramante 37, alla presenza della Commissione giudicatrice di gara, nominata con Determinazione dell'Amministratore Unico di Umbria Salute e Servizi CRAS del 06/12/2019, consegna al Presidente, Dr. Marino Cordellini una pen drive usb contenente le offerte tecniche presentate dalle ditte concorrenti: Activa, Asso, B.Braun, BiancaMedical, DBI, DIPRO Medical, Evoluzione, Promed, Fermed, Geistlich, Hernianesh, Integra, Johnson& Johnson, Medival, Medtronic, Tau Medica, W.L.Gore.

I membri della Commissione avranno l'onere di procedere alla valutazione tecnico ed economica delle offerte e di essere di ausilio al RUP nella valutazione della congruità delle offerte, come stabilito dalle linee guida A.N.AC. n.3 del 23/10/2016, aggiornate al D.lgs. 56 del 19/04/2017 con deliberazione del Consiglio n. 1007 dell'11 ottobre 2017 "Nomina, ruolo e compiti del responsabile unico del procedimento per l'affidamento di appalti e concessioni".

Si stabilisce quale termine per l'espletamento dell'incarico, n. 30 giorni decorrenti dalla data odierna di consegna delle offerte tecniche al Presidente della Commissione Giudicatrice, termine prorogabile una sola volta per giustificati motivi.

Terni, 21/01/2021

Il Responsabile Unico del procedimento
Dott.ssa Paola Bellini Longetti



PER RICEVUTA



Oggetto: PROCEDURA RISTRETTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI PROTESICI IMPIANTABILI VARI – RETI – PATCH TISSUTALI – ALTRI PRODOTTI SOSTITUTIVI OSSEI E TENDINEI (Alcuni)- PRODOTTI RIASSORBIBILI PER RIEMPIMENTO E RICOSTRUZIONE (Alcuni)- (P90)”, PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA.

Numero di gara 7292392

SEDUTE RISERVATE DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE
VALUTAZIONE TECNICO – QUALITATIVA
VERBALE

Premesso che:

- Il giorno 26/08/2021 alle ore 14:30 si è svolta la seduta riservata della commissione giudicatrice al termine della quale il Presidente ha, tra l’altro, rilevato che per le ditte: ASSO; ACTIVA; DBI; EVOLUZIONE; FERMED; GEISTLICH; MEDIVAL; PROMED; W.L. GORE, non risulta agli atti la prescritta certificazione UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici) e, pertanto, ne ha disposto la ammissione con riserva, ritenendo necessario, al fine di completare utilmente la valutazione tecnica delle offerte, di incaricare il RUP di richiedere alle suddette Ditte di indicare l’identificativo (numero/nome/ecc) del file contenuto nella documentazione già acquisita e agli atti, in cui eventualmente rinvenire la prescritta certificazione UNI EN ISO 14971(application della gestione dei rischi ai dispositivi medici).
- Il RUP, completata l’attività richiesta dal Presidente, ha convocato, per il giorno 29/09/2021, ore 14:30, la commissione giudicatrice, in modalità telematica tramite collegamento in videoconferenza, per relazionare in ordine alle risultanze dell’attività svolta presso le ditte interessate;

Tutto ciò premesso

Il giorno 29/09/2021 alle ore 14:30 si è riunita in seduta riservata presso la sede della USL Umbria 2, Viale D. Bramante Terni, la Commissione giudicatrice, composta dal Dr. Cordellini –Presidente, Dr. Graziano Ceccarelli –componente, Dr.ssa Monya Costantini–componente;

è altresì presente il RUP con funzioni di verbalizzante.

Il RUP prende la parola e rappresenta che in data 30/08/2021, come da richiesta del Presidente, ha richiesto a mezzo pec inoltrata mediante la Piattaforma telematica Net4market, alle ditte: ASSO; ACTIVA; DBI; EVOLUZIONE; FERMED; GEISTLICH; MEDIVAL; PROMED; W.L. GORE, di indicare l’identificativo (numero/nome/ecc) del file contenuto nella documentazione già acquisita e agli atti , in cui eventualmente rinvenire

la prescritta certificazione UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici), come richiesto dal Presidente della Commissione.

Entro il termine del 3/09/2021 hanno risposto tutte le ditte interpellate, ad eccezione della Ditta FERMED, come risulta dalla documentazione in atti, alcune rappresentando di non avere la prescritta certificazione UNI EN ISO 14971, altre di non averla prodotta per dimenticanza, altre ancora rappresentando, tra l'altro, che, come da prassi italiana, la conformità alla Direttiva 93/42 comprende al suo interno la conformità alla norma UNI EN ISO 14971, per la quale quindi non è prevista alcuna ulteriore certificazione.

La Commissione giudicatrice prende atto di quanto relazionato dal RUP e procede con l'esame delle dichiarazioni pervenute da parte delle 8 ditte.

Al termine, dopo confronto con tutti i componenti della commissione, il Presidente:

- considerato che la produzione della certificazione UNI EN ISO 14971 è obbligatoria ai sensi dell'Art. 2- del Capitolato tecnico di gara;
- considerato che le Ditte hanno risposto in modo diversificato, alcune semplicemente riferendo di non avere detta certificazione, altre che *"pur in mancanza di una espressa certificazione ISO 14971, la sussistenza e validità delle certificazioni CE depositate in fase di gara deve ritenersi elemento sufficiente a dimostrare l'applicazione da parte di Gore di un'equivalente misura di garanzia della qualità dei prodotti."*;

ritiene che la natura giuridico amministrativa della problematica in esame esuli dalla competenza della Commissione giudicatrice e che, pertanto, è assolutamente necessario acquisire un formale parere legale in merito, sulla scorta del quale poter adottare i più opportuni provvedimenti, nel rispetto della par condicio tra le ditte partecipanti e comunque nel pieno rispetto della normativa di riferimento, costituita dal Codice degli appalti pubblici.

Prima di concludere la seduta, il Presidente comunica che provvederà immediatamente a redigere la richiesta di parere legale, da inoltrare a cura del RUP alla Stazione appaltante Umbria salute e servizi scarl.

Alle ore 15:30 la seduta è conclusa.

Letto, confermato e sottoscritto

La Commissione Giudicatrice

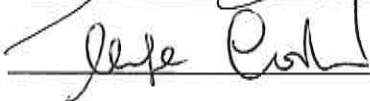
Dr. Marino Cordellini



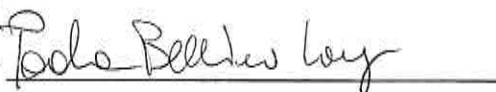
Dr. Graziano Ceccarelli



Dr.ssa Monya Costantini



Il segretario verbalizzante RUP





Al Direttore CRAS presso Umbria Salute e
Servizi s.c.a r.l. / Centrale Regionale Acquisti per
la Sanità (CRAS)
Dott. Roberto Americioni

All'Amministratore Unico Umbria Salute e
Servizi s.c.a r.l.
Ing. Giancarlo Bizzarri

OGGETTO: Procedura ristretta per l'affidamento della fornitura di dispositivi protesici impiantabili vari – reti – patch tissutali – altri- prodotti sostitutivi ossei e tendinei (alcuni)- prodotti riassorbibili per riempimento e ricostruzione (alcuni)- (p 90)", per le esigenze delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Umbria.

In qualità di Presidente della Commissione giudicatrice della gara in oggetto, espongo quanto segue.

Attualmente è in atto la valutazione delle offerte tecniche presentate dalle ditte partecipanti alla gara.

Si fa presente che trattasi di 17 ditte, per 37 lotti.

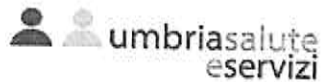
Nel corso della valutazione tecnica, in particolare nel corso della verifica della presenza della documentazione tecnica conformemente a quanto richiesto dall'Art. 2 del capitolato tecnico di gara, è stato verificato che n. 9 ditte su 17 non hanno prodotto la Certificazione UNI EN ISO 14972 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici), la cui produzione è obbligatoria da parte delle ditte partecipanti alla gara in esame.

La Commissione giudicatrice, pertanto, al fine di completare la valutazione tecnica delle offerte tecniche pervenute, ha richiesto al Rup della gara, nonché segretario verbalizzante della ns commissione, di richiedere, via pec, alle 9 ditte coinvolte, di indicare l'identificativo del file contenuto nella documentazione tecnica già acquisita ed agli atti, in cui eventualmente rinvenire la suddetta prescritta certificazione.

Hanno risposto entro il termine 8 ditte su 9, alcune rappresentando di non averla o di non esserne in possesso, altre rappresentando, tra l'altro, che, come da prassi italiana, la conformità alla Direttiva 93/42 comprende al suo interno la conformità alla norma UNI EN ISO 14971, per la quale quindi non è prevista alcuna ulteriore certificazione.

Faccio presente che le altre ditte partecipanti hanno regolarmente prodotto la UNI EN ISO 14971.

In relazione a quanto sopra, lo scrivente, in veste di Presidente della Commissione giudicatrice, stante i diversi comportamenti assunti dalle ditte partecipanti in merito alla produzione della



certificazione di cui trattasi, e stante la natura giuridico amministrativa della problematica esposta, ritiene necessario acquisire un formale parere legale in merito, sulla scorta del quale poter adottare i più opportuni provvedimenti, nel rispetto della par condicio tra le ditte partecipanti e comunque nel pieno rispetto della normativa di riferimento, costituita dal Codice degli appalti pubblici.

Si chiede, pertanto, a codesta Stazione appaltante, di voler incaricare un legale di propria fiducia, per l'acquisizione del parere, che consenta il superamento della problematica e, quindi, la ripresa delle operazioni di gara.

Cordiali saluti

Il Presidente della Commissione giudicatrice

Dr. Marino Cordellini

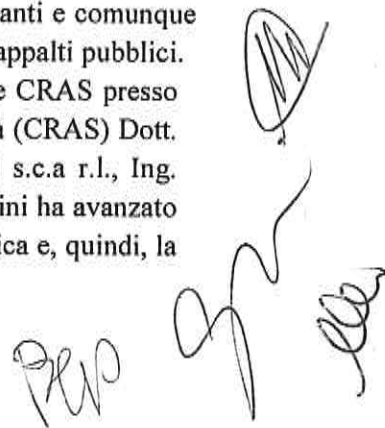
Oggetto: PROCEDURA RISTRETTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI PROTESICI IMPIANTABILI VARI – RETI – PATCH TISSUTALI – ALTRI PRODOTTI SOSTITUTIVI OSSEI E TENDINEI (Alcuni)- PRODOTTI RIASSORBIBILI PER RIEMPIMENTO E RICOSTRUZIONE (Alcuni)- (P90)”, PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA.

Numero di gara 7292392

SEDUTE RISERVATE DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE
VALUTAZIONE TECNICO – QUALITATIVA
VERBALE

Premesso che:

- Il giorno 29/09/2021 si è riunita in modalità telematica, tramite video collegamento, la commissione giudicatrice al completo nel corso della quale il Rup ha relazionato in ordine all’esito dei soccorsi istruttori attivati mediante la Piattaforma telematica Net4market, nei confronti delle ditte: ASSO; ACTIVA; DBI; EVOLUZIONE; FERMED; GEISTLICH; MEDIVAL; PROMED; W.L. GORE, al fine di indicare l’identificativo (numero/nome/ecc) del file contenuto nella documentazione già acquisita e agli atti, in cui eventualmente rinvenire la prescritta certificazione UNI EN ISO 14971(application della gestione dei rischi ai dispositivi medici), come richiesto dal Presidente della Commissione;
- Il Rup ha fatto presente che entro il termine del 3/09/2021 hanno risposto tutte le ditte interpellate, ad eccezione della Ditta FERMED, come risulta dalla documentazione in atti, alcune rappresentando di non avere la prescritta certificazione UNI EN ISO 14971, altre di non averla prodotta per dimenticanza, altre ancora rappresentando, tra l'altro, che, come da prassi italiana, la conformità alla Direttiva 93/42 comprende al suo interno la conformità alla norma UNI EN ISO 14971, per la quale quindi non è prevista alcuna ulteriore certificazione.
- a seguito di quanto rappresentato dal Rup in merito all’esito dei soccorsi istruttori, il Presidente della commissione, Dr. Cordellini, dopo confronto con tutti i componenti della commissione, ritiene che la natura giuridico amministrativa della problematica in esame esuli dalla competenza della Commissione giudicatrice e che, pertanto, è assolutamente necessario acquisire un formale parere legale in merito, sulla scorta del quale poter adottare i più opportuni provvedimenti, nel rispetto della par condicio tra le ditte partecipanti e comunque nel pieno rispetto della normativa di riferimento, costituita dal Codice degli appalti pubblici.
- che pertanto con Pec prot. n.197944 del 1/10/2021, indirizzata al Direttore CRAS presso Umbria Salute e Servizi s.c.a r.l. / Centrale Regionale Acquisti per la Sanità (CRAS) Dott. Roberto Americioni e all’Amministratore Unico Umbria Salute e Servizi s.c.a r.l., Ing. Giancarlo Bizzarri, il Presidente della commissione giudicatrice Dr. Cordellini ha avanzato richiesta di acquisizione di parere legale per il superamento della problematica e, quindi, la ripresa delle operazioni di gara.;



- che dopo alcune richieste di riscontro, la Cras, quale stazione appaltante, ha rappresentato al RUP di gara nel corso della riunione svoltasi in video collegamento il giorno 17/11/2021, per la verifica del cronoprogramma Gare, di essersi fatta carico della risoluzione della problematica, stante gli approfondimenti svolti da parte dell'Amministratore Unico nella materia in esame, come risulta dalla email di pari data, all.1) e sarà fatta oggetto di apposita nota informativa in corso di predisposizione.
- Con nota datata 30/11/2021, a firma dell'Amministratore Unico di Umbria salute e servizi Cras, con oggetto: *"Informativa su Certificazioni UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi) ai dispositivi medici) da richiedere in sede di gara "* è stato rappresentato quanto segue letteralmente: *"Si fa presente che durante l'espletamento di una procedura di gara centralizzata per dispositivi medici, si è presentata una criticità in merito alla richiesta nei documenti di gara di una certificazione UNI EN ISO 14971.*
La certificazione richiesta nei documenti di gara (certificazione UNI EN ISO 14971) e presentata da alcuni concorrenti, è rilasciata da organismi fuori accreditamento, pertanto non riconosciuta in quanto questa norma è una norma di supporto.
La norma UNI EN ISO 14971 è utilizzata per la valutazione dei rischi al fine di elaborare il fascicolo tecnico necessario per ottenere la marcatura CE.
Alla Luce di quanto sopra, si invitano tutti i RUP che collaborano con CRAS a non richiedere certificazioni che sono rilasciate da organismi fuori accreditamento, nel caso specifico la UNI EN ISO 14971, ed in line ageneral di fare una verifica tecnica con CRAS sulle norme UNI EN ISO sulle quali richiedere la certificazione, prima di inserire la richiesta di specifiche certificazioni, nella documentazione di gara.

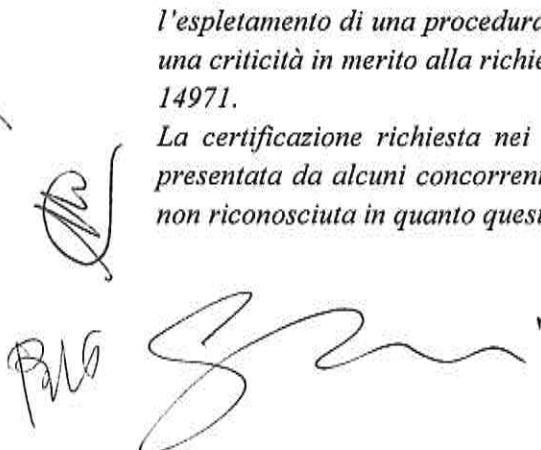
Tutto ciò premesso

Il giorno 15/12/2021, alle ore 14:30, presso la sede della USL Umbria 2, Viale D. Bramante Terni, si è riunita in seduta riservata la commissione giudicatrice al completo, composta dal Dr. Cordellini – Presidente, Dr. Graziano Ceccarelli –componente, Dr.ssa Monya Costantini–componente; è altresì presente il RUP con funzioni di verbalizzante.

Il Rup apre i lavori della Commissione comunicando che con nota datata 30/11/2021, a firma dell'Amministratore Unico di Umbria Salute e Servizi Cras, indirizzata a tutti i Rup che collaborano con Cras, con oggetto: *"Informativa su Certificazioni UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi) ai dispositivi medici) da richiedere in sede di gara "* è stata fornita la indicazione attesa per quanto riguarda la certificazione UNI EN ISO 14971 e quindi in definitiva la soluzione alla problematica presentatasi a questa Commissione nel corso della valutazione delle offerte tecniche.

Il Rup dà lettura della informativa, del seguente letterale tenore: *"Si fa presente che durante l'espletamento di una procedura di gara centralizzata per dispositivi medici, si è presentata una criticità in merito alla richiesta nei documenti di gara di una certificazione UNI EN ISO 14971.*

La certificazione richiesta nei documenti di gara (certificazione UNI EN ISO 14971) e presentata da alcuni concorrenti, è rilasciata da organismi fuori accreditamento, pertanto non riconosciuta in quanto questa norma è una norma di supporto.



La norma UNI EN ISO 14971 è utilizzata per la valutazione dei rischi al fine di elaborare il fascicolo tecnico necessario per ottenere la marcatura CE.

Alla Luce di quanto sopra, si invitano tutti i RUP che collaborano con CRAS a non richiedere certificazioni che sono rilasciate da organismi fuori accreditamento, nel caso specifico la UNI EN ISO 14971, ed in linea generale di fare una verifica tecnica con CRAS sulle norme UNI EN ISO sulle quali richiedere la certificazione, prima di inserire la richiesta di specifiche certificazioni, nella documentazione di gara. ”.

Al termine della lettura della nota informativa, il Presidente della commissione, preso atto delle indicazioni fornite dalla di Umbria Salute e Servizi Cras, quale Stazione appaltante, in merito alla *certificazione di specifico interesse UNI EN ISO 14971*, invita il Rup ad allegare detta nota al verbale della seduta odierna per costituirne parte integrante e sostanziale quale soluzione attesa per il superamento della problematica e quindi per l'adozione dei conseguenti provvedimenti.

Per quanto sopra, il Presidente, in accordo con i componenti della commissione, dispone di sciogliere la riserva in capo alle ditte: ASSO; ACTIVA; DBI; EVOLUZIONE; FERMED; GEISTLICH; MEDIVAL; PROMED; W.L. GORE, per dichiararle ammesse, come da allegata check list - **All. A2**, e concludere quindi la valutazione delle rispettive offerte tecniche mediante attribuzione dei punteggi di qualità.

Le risultanze delle attività effettuate in seduta riservata sono contenute e analiticamente descritte nel documento -**All 1 – “Prospetto punteggi offerte tecniche”**, allegato al presente verbale quale parte integrante e sostanziale.

Il Presidente, al termine dei lavori, rappresenta che nella prossima seduta pubblica telematica verrà data comunicazione alle ditte partecipanti, dei punteggi attribuiti alle offerte tecniche e, conseguentemente, si procederà alla apertura delle offerte economiche.

Alle ore 17:45 la seduta è conclusa.

Letto, confermato e sottoscritto

La Commissione Giudicatrice

Dr. Marino Cordellini

Dr. Graziano Ceccarelli

Dr.ssa Monya Costantini

Il RUP e segretario verbalizzante

A.S.S.O HOSPITAL S.R.L.	Lotti: 12-15-16-18. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa <u>Ammessa</u>
ACTIVA SRL	Lotto: 34. La documentazione presentata per il suddetto lotto è <u>Ammessa</u> .
B.BRAUN MILANO SPA	Lotto: 32. La documentazione presentata per il suddetto lotto è completa. <u>Ammessa</u>
BIANCA MEDICAL	Lotti: 4-17. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u>
DBI SRL	Lotto: 5. La documentazione presentata per il suddetto lotto è completa <u>Ammessa</u> .
DIPRO MEDICAL DEVICES S.R.L.	Lotti: 1-2-5-6-7-12-14-15-26-27-28-29. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u>
EVOLUZIONE SRL	Lotti: 10-15-16-18-23-26-35. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u> .
FERMED s.r.l.	Lotti: 12-17. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u> .
GEISTLICH BIOMATERIALS ITALIA SRL.	Lotti: 33-34. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u> .
HERNIAMESH SRL	LOTTI: 1-2-6-7-27. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u>
INTEGRA LIFESCIENCES	LOTTO: 31. La documentazione presentata per il suddetto lotto è completa. <u>Ammessa</u>
JOHNSON &JOHNSON MEDICAL SPA	Lotti:17-30. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u>
MEDIVAL	Lotti: 7-12-14-25-26-27.28-29. La documentazione presentata per i suddetti lotti è. <u>Ammessa</u> .
MEDTRONIC ITALIA	Lotti: 3-14-18-24-26-27-30 La documentazione presentata per i lotti 3-14-18-24 -30 è completa. <u>Ammessa</u> .
PROMED di Belardinelli Marco e Morini Nicoletta.	Lottio 32. La documentazione presentata per il suddetto lotto è completa <u>Ammessa</u> .
TAU MEDICA	Lotti: 1-5-6-8-9. La documentazione presentata per i suddetti lotti è completa. <u>Ammessa</u>



W.L. GORE	Lotti : 10-11-36-37 La documentazione presentata per il suddetto lotto è completa <u>Ammessa.</u>
-----------	--

A large, stylized handwritten signature in black ink, oriented vertically on the right side of the page. The signature is highly cursive and appears to be a personal name, possibly "G. Gore".



Perugia, 30/11/2021

Spett.li RUP

Umbria Salute e Servizi Scarl
Aziende sanitarie dell'Umbria

Oggetto: Informativa su Certificazioni UNI EN ISO 14971 (applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici) da richiedere in sede di gara.

Si fa presente che durante l'espletamento di una procedura di gara centralizzata per dispositivi medici, si è presentata una criticità in merito alla richiesta nei documenti di gara di una certificazione UNI EN ISO 14971.

La certificazione richiesta nei documenti di gara (Certificazione UNI EN ISO 14971) è presentata da alcuni concorrenti, è rilasciata da organismi fuori accreditamento, pertanto non riconosciuta in quanto questa norma è una norma di supporto.

La norma UNI EN ISO 14971 è utilizzata per la valutazione dei rischi al fine di elaborare il fascicolo tecnico necessario per ottenere la marcatura CE.

Alla luce di quanto sopra, si invitano tutti i RUP che collaborano con CRAS a non richiedere certificazioni che sono rilasciate da organismi fuori accreditamento, nel caso specifico la UNI EN ISO 14971, ed in linea generale di fare una verifica tecnica con CRAS sulle norme UNI EN ISO sulle quali richiedere la certificazione, prima di inserire la richiesta di specifiche certificazioni, nella documentazione di gara.

Si rimane a disposizione per ulteriori chiarimenti.

Cordiali saluti

L'Amministratore Unico

Ing. Giancarlo Bizzarri

Documento elettronico sottoscritto mediante firma digitale

DL 6.1

GARA RETI CHIRURGICHE

PROSPETTO PUNTEGGI OFFERTE TECNICHE NON
RIPARAMETRATI

CRITERI DI VALUTAZIONE LOTTI da 1 a 4

Si riporta di seguito la **Classificazione di Amid**, utilizzata quale parametro di valutazione nella definizione di numerosi lotti.

CLASSIFICAZIONE DI AMID		
PROTESI	DEFINIZIONE	ESEMPI
Tipo I	Macroporosi - Diametro pori > 75 µm	Polipropilene (PP)
Tipo II	Microporosi - Diametro pori < 10 µm	Politetrafluoroetilene espanso (ePTFE)
Tipo III	Macroporosi con componente Microporosa - Diametro pori > 75 µm, Spazio tra i filamenti < 10 µm	Poliestere (PE)
Tipo IV	Pori submicronici	Pericardio, Dura madre

Lotto 1

RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO, NON RIASSOBIBILE, NON SAGOMATA

	Elementi e di parametri di valutazione	Punti assegnabili	TAU	HERNIAMESH	DIPRO
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	0,6 (9)	0,8 (12)	0,6 (9)
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	0,6 (9)	0,8 (12)	0,8 (12)
D	Carico di rottura e Modulo di elasticità	10	0,8 (8)	0,6 (6)	0,6 (6)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	0,6 (6)	0,6 (6)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,6 (3)	0,8 (4)
		70	53	54	52

Lotto 2**RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO, NON RIASSORBIBILE,
SAGOMATA CON FORO**

	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	DIPRO	HERNIAMESH
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	0,6 (9)	0,8 (12)
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	0,8 (12)	0,8 (12)
D	Carico di rottura e Modulo di elasticità	10	0,6 (6)	0,6 (6)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,6 (6)	0,6 (6)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,6 (3)	0,8 (4)
		70	51	55



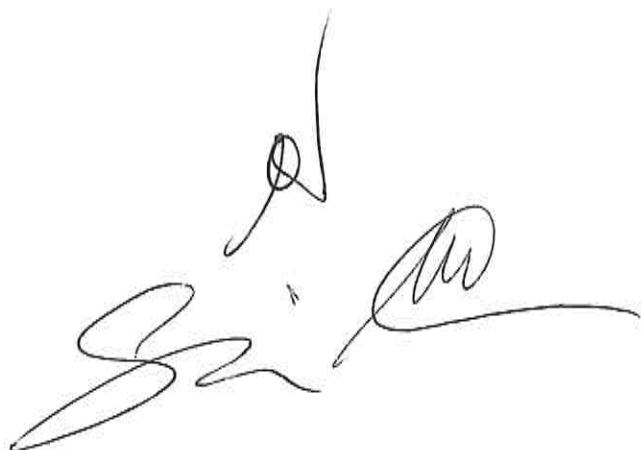
Lotto 3**RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO TRIDIMENSIONALE,
NON RIASSORBIBILE, SAGOMATA CON PLUG ANCORATO**

	Elementi parametri valutazione	e di	Punti assegnabili	MEDTRONIC
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)		15	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo		15	0,8 (12)
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi		15	1 (15)
D	Carico di rottura e Modulo di elasticità		10	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici		10	0,6 (6)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)		5	0,8 (4)
			70	60



Lotto 4**RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO RADIOPACA, NON RIASSORBIBILE, PRETAGLIATA MORBIDA, SEMIRIGIDA, RIGIDA**

	Elementi parametri valutazione	e di	Punti assegnabili	BIANCA MEDICAL
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)		15	0,8 (12)
B	Atraumaticità del bordo		15	1 (15)
C	Assenza di sfilacciate al taglio della protesi		15	0,8 (12)
D	Carico di rottura e Modulo di elasticità		10	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici		10	0,4 (4)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)		5	0,8 (4)
			70	55



Lotto 5**RETE (BENDERELLA) IN POLIPROPILENE SUBURETRALE PER IL TRATTAMENTO DELL'INCONTINENZA URINARIA DA SFORZO**

			DBI	DIPRO	TAU
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	0,8 (12)	1 (15)	1 (15)
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	0,8 (12)	1 (15)	1 (15)
D	Dispositivo di rilascio (accessori e funzionamento)	10	1 (10)	1 (10)	0,4 (4)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	0,4 (4)	0,4(4)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	0,8 (4)	0,8 (4)
		70	64	63	57



Lotto 6

**SISTEMA PER LA CORREZIONE DEI DIFETTI DEL COMPARTO
ANTERIORE (PROLASSO PELVICO ANTERIORE) MEDIANTE
APPROCCIO TRANSOTTURATORIO OUT IN**

A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	DIPRO 1 (15)	HERNIAMESH 1 (15)	TAU 1 (15)			
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)			
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)			
D	Dispositivo di rilascio (accessori e funzionamento)	10	0,8 (8)	0,8 (8)	0,8 (8)			
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,4 (4)	0,6 (6)	0,4 (4)			
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,8 (4)	0,8 (4)			
		70	61	63	61			



Lotto 7

SISTEMA PER LA CORREZIONE DEI DIFETTI DEL COMPARTO POSTERIORE (PROLASSO PELVICO POSTERIORE) E CENTRALE MEDIANTE APPROCCIO TRANSPERINEALE

			DIPRO	HERNIAMESH	MEDIVAL			
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)			
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)			
C	Assenza di sfilaccature al taglio della protesi	15	0,8 (12)	0,8 (12)	0,8 (12)			
D	Dispositivo di rilascio (accessori e funzionamento)	10	0,8 (8)	0,8 (8)	0,8 (8)			
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,4 (4)	0,4 (4)	0,8 (8)			
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,8 (4)	0,8 (4)			
		70	58	58	62			

The block contains several handwritten signatures and initials in black ink. At the top, there are two distinct signatures. Below them, there is a large, stylized signature that appears to be 'Gini' or similar. To the right of this large signature, there is a small, handwritten letter 'N'.

Lotto 8

ISTEMA PER LA CORREZIONE DEI DIFETTI ANTERIORI (ISTOCELE) E/O CENTRALI (UTERO-CUPOLA) MEDIANTE TECNICA "SINGLE-INCISION"

			TAU
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	1 (15)
D	Dispositivo di rilascio (accessori e funzionamento)	10	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,4 (4)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)
		70	61



Lotto 9

**SISTEMA PER LA CORREZIONE DEI DIFETTI POSTERIORI
ENTEROCELE E/O RETTOCELE) MEDIANTE TECNICA "SINGLE-
NCISION"**

			TAU
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	1 (15)
D	Dispositivo di rilascio (accessori e funzionamento)	10	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,4 (4)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)
		70	61





LOTTO 10

RETE IN ePTFE A DIVERSA POROSITÀ NON RIASSORBIBILE				
			EVOLUZIONE	GORE
A	Ordito microporoso strato antiaderenziale (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	0,6 (9)	1 (15)
B	Ordito macroporoso strato aderenziale (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	0.6 (9)	1 (15)
C	Atraumaticità del bordo	15	0,8 (12)	1 (15)
D	Ampiezza della gamma delle misure offerte (devono essere comprese tutte quelle richieste)	10	1 (10)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,6 (6)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)
		70	51	70

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a large stylized signature and several smaller initials.

LOTTO 11

RETE IN ePTFE A DIVERSA POROSITÀ NON RIASSORBIBILE CON ANTIMICROBICI			
			GORE
A	Ordito microporoso strato antiaderenziale (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)
B	Ordito macroporoso strato aderenziale (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)
C	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)
D	Ampiezza della gamma delle misure offerte (devono essere comprese tutte quelle richieste)	10	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)
		70	70



Lotto 12

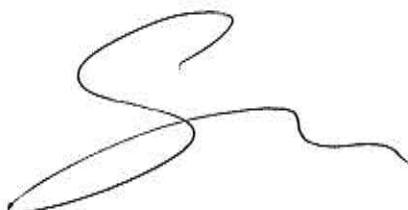
RETE BICOMPONENTE COMPOSITA O A DOPPIO STRATO IN POLIPROPILENE/ePTFE o PVDF o TITANIO o ALTRO MATERIALE CON MEDESIMA FUNZIONE NON RIASSORBIBILE							
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	ASSO	DIPRO MEDICAL	EVOLUZIONE	FERMED	MEDIVAL
A	Conservazione della memoria	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)	0,8 (12)
B	Biocompatibilità	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)
C	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)	0,8 (12)
D	Maneggevolezza nelle tecniche chirurgiche laparoscopiche e a cielo aperto	10	1 (10)	0,8 (8)	1 (10)	0,8 (8)	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	0,8 (8)	1 (10)	0,8 (8)	0,8 (8)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,8 (4)	1 (5)	1 (5)	0,8 (4)
		70	67	65	70	66	59

Per i Lotti 13, deserto

The image shows three handwritten signatures or initials in black ink. The top left signature is a stylized 'ed'. The top right signature is a cursive 'P' followed by a flourish. The bottom signature is a large, flowing cursive 'S' followed by a flourish.

Lotto 14

RETE BICOMPONENTE COMPOSITA O A DOPPIO STRATO IN POLIPROPILE-NE/ePTFE o PVDF o TITANIO o ALTRO MATERIALE CON MEDESIMA FUNZIONE CON FORO CENTRALE PER RIPARAZIONE DI ERNIE PARASTOMALI CON POSIZIONAMENTO INTRAPERITONEALE					
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	DIPRO MEDICAL	MEDIVAL	MEDTRONIC
A	Conservazione della memoria	15	1 (15)	0,8 (12)	1 (15)
B	Biocompatibilità	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
C	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	0,8 (12)	1 (15)
D	Maneggevolezza nelle tecniche chirurgiche laparoscopiche e a cielo aperto	10	1 (10)	0,8 (8)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	0,8 (8)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,8 (4)	1 (5)
		70	67	59	70

Lotto 15

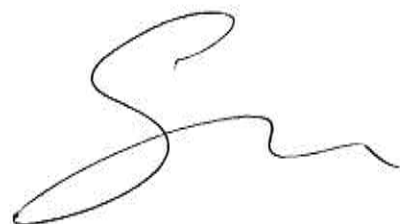
RETE LEGGERA A BASSO PROFILO DOPPIO STRATO IN POLIPROPILENE/ePTFE NON RIASSORBIBILE (senza o con Sistema di Posizionamento) si COMPOSIX OPEN VL					
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	ASSO	DIPRO MEDICAL	EVOLUZIONE
A	Ordito microscopico strato anti-aderenziale	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
B	Ordito macroscopico strato aderenziale	15	0,8 (12)	0,6 (9)	1 (15)
C	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
D	Ampiezza gamma	10	1 (10)	1 (10)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	0,6 (6)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,8 (4)	1 (5)
		70	64	59	70



Lotto 16

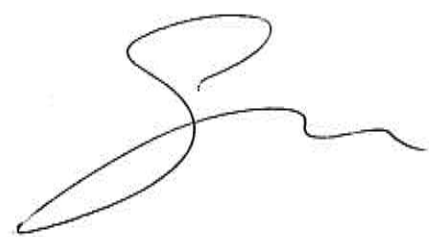
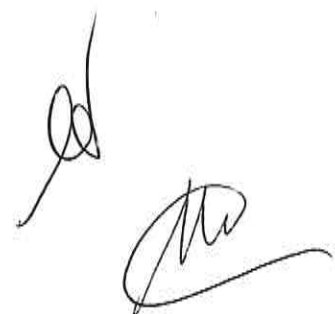
RETE LEGGERA A BASSO PROFILO DOPPIO STRATO IN POLIPROPILENE/ACIDO POLIGLICOLICO O SIMILE CON IDROGEL PARZIALMENTE ASSORBIBILE (senza o con Sistema di Posizionamento) VENTRALIGHT OPEN E VL

	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	ASSO	EVOLUZIONE
A	Ordito macroscopico	15	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	0,8 (12)	1 (15)
C	Riduzione protesi in termini di tempo riassorbimento	15	1 (15)	1 (15)
D	Facile riconoscibilità starto a contatto visceri	10	0,4 (4)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,6 (6)	1 (10)
F	Confezionament o (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	1 (5)
		70	56	70



Lotto 17

RETE LEGGERA A BASSO PROFILO DOPPIO STRATO IN POLIPROPILENE/ACIDO POLIGLICOLICO O POLIGLECAPRONE O SIMILE SENZA IDROGEL PARZIALMENTE ASSORBIBILE					
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	BIANCA MEDICAL	FERMED	J&J
A	Ordito macroscopico	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
C	Riduzione protesi in termini di tempo riassorbimento	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
D	Facile riconoscibilità starto a contatto visceri	10	0,6 (6)	0,6 (6)	0,6 (6)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,6 (6)	0,8 (8)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)	1 (5)
		70	62	64	66



Lotto 18

RETE IN POLIPROPILENE O POLIESTERE CON STRATO VISCERALE RIASSORBIBILE PER RIPARAZIONE ERNIE OmmBELICALI VENTRALEX (BARD) - PARIETEX					
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	ASSO	EVOLUZIONE	MEDTRONIC
A	Ordito macroscopico	15	0,8 (12)	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
C	Riduzione protesi in termini di tempo riassorbimento	15	0,8 (12)	1 (15)	0,8 (12)
D	Facile riconoscibilità starto a contatto visceri	10	1 (10)	1 (10)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	1 (10)	0,6 (6)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	1 (5)	1 (5)
		70	61	70	63

Per i Lotti 19 deserto

Per i Lotti 20 deserto

Per i Lotti 21 deserto

Per i Lotti 22 deserto



CRITERI DI VALUTAZIONE LOTTI DA 23 a 37

Lotto 23

RETE LEGGERA DOPPIO STRATO IN POLIESTERE 3D/COLLAGENE O MATERIALE ANALOGO PARZIALMENTE ASSORBIBILE (VENTRALIGHT OPEN VL)			
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	EVOLUZIONE
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)
D	Facile riconoscibilità della superficie destinata al contatto con i visceri	10	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)
		70	70



Lotto 24

RETE LEGGERA IN POLIESTERE O DERIVATO/ACIDO POLILATTICO O MATERIALE ANALOGO AUTOADERENTE USO LAPAROSCOPICO PARZIALMENTE ASSORBIBILE			
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	MEDTRONIC
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)
D	Facile riconoscibilità della superficie destinata al contatto con i visceri	10	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici (N3)	10	0,8 (8)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)
		70	68

Handwritten signature and initials in black ink, located at the bottom right of the page.

Lotto 25

RETE IN POLIVINILIDENFLUORURO O ANALOGO POLIMERO PER RIPARAZIONE ERNIE ADDOMINALI ED OMBELICALI CON POSIZIONAMENTO EXTRAPERITONEALE			
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	MEDIVAL
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	0,8 (12)
D	Resistenza all'usura, allo strappo e alle sostanze chimiche	10	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0.8 (4)
		70	66

Handwritten signature and initials in black ink, located at the bottom right of the page.

Lotto 26

RETE IN POLIVINILIDENFLUORURO O ANALOGO POLIMERO SAGOMATA PER RIPARAZIONE ERNIE INGUINALI CON POSIZIONAMENTO EXTRAPERITONEALE SECONDO LA METODICA LICHTENSTEIN (NO)

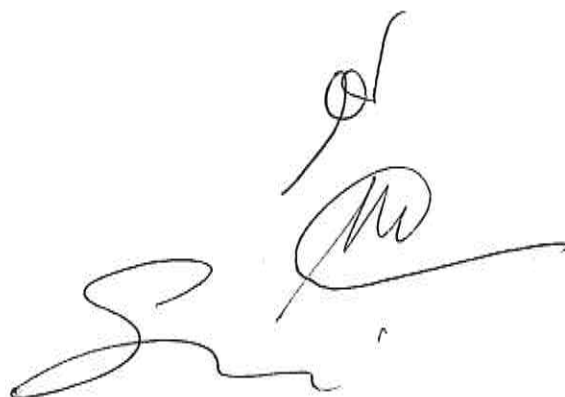
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	DIPRO MEDICAL	EVOLUZIONE	MEDIVAL	MEDTRONIC
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	0,8 (12)	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)	0,8 (12)	1 (15)	1 (15)
D	Resistenza all'usura, allo strappo e alle sostanze chimiche	10	0,8 (8)	0,8 (8)	1 (10)	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	0,8 (8)	1 (10)	0,8 (8)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)	0,8 (4)	1 (5)
		70	68	60	69	66

Handwritten signature and initials in black ink, located at the bottom right of the page.

Lotto 27

RETE IN POLIVINILIDENFLUORURO O ANALOGO POLIMERO PER RIPARAZIONE ERNIE INGUINALI CON POSIZIONAMENTO PRERITONEALE IN ENDOSCOPIA, LA-PAROSCOPIA O A CIELO APERTO

	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	DIPRO MEDICAL	HERNIAMESH	MEDIVAL	MEDTRONIC
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)
D	Resistenza all'usura, allo strappo e alle sostanze chimiche	10	0,8 (8)	1 (10)	1 (10)	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	0,6 (6)	1 (10)	0,8 (8)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)	0,8 (4)	1 (5)
		70	68	66	69	66



Handwritten signature and stamp, likely indicating approval or completion of the evaluation process.

Lotto 28

RETE IN POLIVINILIDENFLUORURO O ANALOGO POLIMERO PER IL TRATTAMENTO CHIRURGICO DEL CISTOCELE (PROLASSO PELVICO FEMMINILE)				
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	DIPRO MEDICAL	MEDIVAL
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)	1 (15)
D	Resistenza all'usura, allo strappo e alle sostanze chimiche	10	0.8 (8)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)
		70	68	70

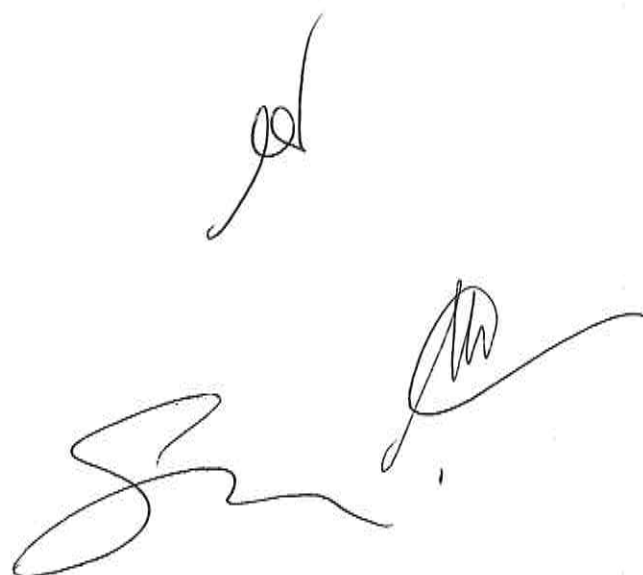
Handwritten signature and initials in the bottom right corner of the page.

RETE IN POLIVINILIDENFLUORURO O ANALOGO POLIMERO PER IL TRATTAMENTO CHIRURGICO DEL PROLASSO UTERINO E DEL PROLASSO DEL MONCONE VAGINALE				
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	DIPRO MEDICAL	MEDIVAL
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)	1 (15)
D	Resistenza all'usura, allo strappo e alle sostanze chimiche	10	0,8 (8)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)
		70	68	70



Lotto 30

RETE IN COLLAGENE PORCINO BIOCOMPATIBILE CROSS-LINKED				
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	Johnson & Johnson	MEDTRONIC
A	Caratteristiche del reticolato (cross-linking) in rapporto alla sua realizzazione (descrizione del procedimento chimico)	15	0,6 (9)	1 (15)
B	Tempo di degradazione enzimatica. Punteggio direttamente proporzionale al tempo di riassorbimento (scheda tecnica)	15	0,6 (9)	1 (15)
C	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)
D	Indicazione d'uso in ernie complesse e contaminate	10	1 (10)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	0,8 (8)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)
		70	56	68



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

Lotto 31

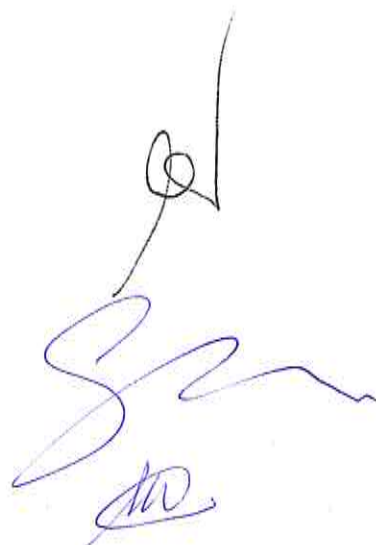
SISTEMA DI SIGILLATURA CHIRURGICA DURALE, SINTETICO, ASSORBIBILE			
	Elementi e di parametri di valutazione	Punti assegnabili	INTEGRA
A	Maneggevolezza dei componenti per la preparazione del sigillante chirurgico (facilità di miscelazione delle due soluzioni)	15	0,8 (12)
B	Facilità di applicazione della miscela ricostituita nella sede indicata	15	1 (15)
C	Biocompatibilità	15	1 (15)
D	Comprovata efficacia nella prevenzione della fistola	10	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)
F	Completezza di accessori e confezionamento	5	1 (5)
		70	63



Handwritten signature and a circular stamp with illegible text inside, located at the bottom right of the page.

Lotto 32 BIS: MEMBRANA DI COLLAGENE BOVINO PER LA RIGENERAZIONE DURALE (a fronte del punteggio massimo assegnabile si procede al suo ricalcolo in 70 punti valore massimo come per tutti gli altri lotti)

	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	B BRAUN	PROMED
A	Caratteristiche strutturali e meccaniche della matrice biologica acellulare di collagene in rapporto alla rigenerazione tissutale (documentazione tecnica)	17,5	0,8 (14)	1 (17,5)
B	Impermeabilità al liquor	13,125	0,8 (10,5)	0,8 (10,5)
C	Biocompatibilità	13,125	1 (13,125)	1 (13,125)
D	Facilità di taglio e di sutura	8,75	1 (8,75)	1 (8,75)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	8,75	0,6 (5,25)	0,8 (7)
F	Non sfilacciabilità dei bordi	8,75	1 (8,75)	1 (8,75)
		70	60,375	65,625



Lotto 32 MEMBRANA DI COLLAGENE BOVINO PER LA RIGENERAZIONE DURALE (errore di assegnazione punteggio nella griglia fornita)

	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	B BRAUN	PROMED
A	Caratteristiche strutturali e meccaniche della matrice biologica acellulare di collagene in rapporto alla rigenerazione tissutale (documentazione tecnica)	20	0,8 (16)	1 (20)
B	Impermeabilità al liquor	15	0,8 (12)	0,8 (12)
C	Biocompatibilità	15	1 (15)	1 (15)
D	Facilità di taglio e di sutura	10	1 (10)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,6 (6)	0,8 (8)
F	Non sfilacciabilità dei bordi	10	1 (10)	1 (10)
TOTALE				
80				
anziché				
70				



Lotto 33

MEMBRANA DI COLLAGENE PORCINO PER LA RIGENERAZIONE TISSUTALE ORALE

	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	GEISTLICH
A	Integrazione tissutale e rigenerazione rispetto al solo utilizzo di un sostituto osseo (documentazione tecnica)	15	0,8 (12)
B	Tasso di deiscenze (fistole) in rapporto alla struttura in collagene nativo	15	0,6 (9)
C	Biocompatibilità	10	0,8 (8)
D	Idrofilia, proprietà adesive, suturabilità e fissaggio	10	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)
F	Riassorbimento rapido in tempi brevi senza rimozione chirurgica successiva (documentazione tecnica)	10	0,8 (8)
		70	55




Lotto 34

SOSTITUTO OSSEO PER ODONTOIATRIA RIGENERATIVA A BASE DI SPONGIOSA BOVINA E COLLAGENE SUINO				
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	ACTIVA	GEISTLICH
A	Caratteristiche della struttura bicomponente (documentazione tecnica)	15	0,6 (9)	1 (15)
B	Tasso di sopravvivenza degli impianti dell'osso rigenerato in rapporto a quello degli impianti inseriti nell'osso nativo (documentazione tecnica)	10	0,8 (8)	0,8 (8)
C	Proprietà osteoconduttive	15	0,6 (9)	0,8 (12)
D	Biocompatibilità	10	1 (10)	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	1 (10)
F	Facilità di applicazione e numero di indicazioni	10	1 (10)	1 (10)
		70	54	63

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a large stylized 'S' and several other cursive marks.

Lotto 35

MAGLIA MONOFILAMENTO INTRECCIATA COMPLETAMENTE RIASSORBIBILE (PHASIX)			
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	EVOLUZIONE
A	Degradazione (idrolisi) in CO ₂ e H ₂ O, documentazione tecnico-scientifica relativa al processo	15	1 (15)
B	Resistenza dopo 3 mesi non inferiore al 70%	15	0,8 (12)
C	Assorbimento totale della protesi compreso tra 12 e 18 mesi	15	1 (15)
D	Tagliabilità della protesi senza sfilacciatura	10	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)
		70	67

The image shows three handwritten signatures or initials in black ink. The top signature is a stylized 'A' or 'd'. The middle signature is a cursive 'M' or 'P'. The bottom signature is a long, flowing cursive line, possibly 'S' or 'G'.

Lotti 36 RETE BIOASSORBIBILE SINTETICA PER RINFORZO TISSUTALE

NON AGGIUDICABILE PER LOTTO INCOMPLETO (MANCA PLUG)

Elementi e parametri di valutazione		Punti assegnabili	GORE			
A	Degradazione (idrolisi) in CO ₂ e H ₂ O, documentazione tecnico-scientifica relativa al processo	15	1 (15)			
	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	0,8 (12)			
	Assorbimento totale della protesi compreso tra 6 e 7 mesi	15	1 (15)			
	Biocompatibilità	10	1 (10)			
	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)			
	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)			
		70	67			



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

Lotto 37

RINFORZO BIOASSORBIBILE PER LINEA DI SUTURA MECCANICA			
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	GORE
A	Degradazione (idrolisi) in CO ₂ e H ₂ O, documentazione tecnico-scientifica relativa al processo	15	1 (15)
B	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	0,8 (12)
C	Assorbimento totale della protesi compreso tra 6 e 7 mesi	15	1 (15)
D	Biocompatibilità	10	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)
		70	67

Handwritten signature and initials, likely representing the official approval or certification of the data presented in the table above.

OGGETTO: PROCEDURA RISTRETTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI PROTESICI IMPIANTABILI VARI – RETI – PATCH TISSUTALI – ALTRI PRODOTTI SOSTITUTIVI OSSEI E TENDINEI (Alcuni)- PRODOTTI RIASSORBIBILI PER RIEMPIMENTO E RICOSTRUZIONE (Alcuni)- (P90)", PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA. Numero di gara 7292392-

VERBALE SEDUTA PUBBLICA 27.01.2022

Il giorno 27/01/2022, alle ore 15:30, presso la sede della USL Umbria 2, Viale D. Bramante Terni, si è riunita in seduta pubblica telematica la Commissione giudicatrice, composta come di seguito:

- Dr. Cordellini – Presidente,
- Dr. Graziano Ceccarelli –componente,
- Dr.ssa Monya Costantini–componente;

per la comunicazione dei punteggi attribuiti alle offerte tecniche.

E' altresì presente il RUP con funzioni di verbalizzante.

Premesso che:

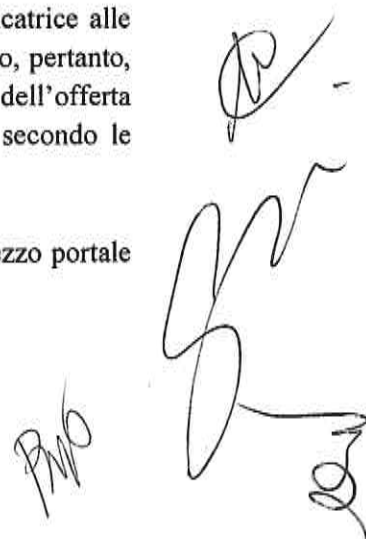
-Umbria Salute e Servizi Scarl, dal 1° gennaio 2022 ha assunto la denominazione di "Punto Zero S.c.ar.l.";

-la Commissione Giudicatrice ha completato la valutazione delle offerte tecniche, come da verbale della seduta riservata del 15/12/2021;

-che a seguito della valutazione della offerta tecnica presentata dalla W.L. GORE, per il Lotto 36 **"RETE BIOASSORBIBILE SINTETICA PER RINFORZO TISSUTALE"**, la Commissione giudicatrice ne ha disposto la esclusione dal suddetto lotto per la seguente motivazione: *"offerta lotto incompleta (manca plug; il Rup provvederà alla formalizzazione della esclusione alla ditta suddetta a mezzo Pec, ai sensi dell'art.76, comma 5, lett.b) del D.lgs 50/2016:*

- che i punteggi attribuiti discrezionalmente da parte della Commissione giudicatrice alle ditte ammesse e riparametrati ai sensi dell'art 8 del Capitolato di gara, saranno, pertanto, inseriti all'interno della Piattaforma telematica Net4Market, in corrispondenza dell'offerta tecnica di ciascun Operatore Economico, risultante dalle operazioni svolte secondo le modalità ed i criteri stabiliti nella Lex Specialis;

-che della odierna seduta pubblica telematica è stata data comunicazione a mezzo portale Net4market a tutti gli operatori economici concorrenti abilitati;



Tutto ciò premesso, il Presidente, constatata la regolare costituzione della Commissione, procede con l'inserimento, all'interno della Piattaforma telematica Net4market, dei rispettivi punteggi, per lotto e per ditta, attribuiti alle offerte tecniche da parte della Commissione giudicatrice, punteggi riparametrati sia in ordine ai singoli coefficienti, che in ordine al totale del lotto, come previsto nel Capitolato di gara all' art.8.

L'esito della suddetta attività è riepilogata nel documento **All 2- "Prospetto punteggi offerte tecniche con riparametrazione"**, parte integrante e sostanziale del presente verbale.

Il Presidente evidenzia che tutti gli operatori concorrenti hanno superato la soglia di sbarramento.

Alle ore 17:00 il Presidente della Commissione chiude la seduta pubblica e rimette al RUP gli atti di gara per gli adempimenti di competenza.

Letto, confermato e sottoscritto

La Commissione Giudicatrice

Dr. Marino Cordellini

Dr. Graziano Ceccarelli

Dr.ssa Monya Costantini

Il Responsabile unico del procedimento e Segretario verbalizzante

Dott.ssa Paola Bellini Longetti

Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 1

RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO, NON RIASSOBIBILE, NON SAGOMATA

	Elementi e di parametri valutazione	Punti assegnabili	TAU	HERNIAMESH	DIPRO	Tau Rip.	Herniamesh Rip.	DIPRO Rip.
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	15	15	15
B	Atraumaticità del bordo	15	0,6 (9)	0,8 (12)	0,6 (9)	11,25	15	11,25
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	0,6 (9)	0,8 (12)	0,8 (12)	11,25	15	15
D	Carico di rottura e Modulo di elasticità	10	0,8 (8)	0,6 (6)	0,6 (6)	10	7,5	7,5
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	0,6 (6)	0,6 (6)	10	7,5	7,5
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,6 (3)	0,8 (4)	5	3,75	5
		70	53	54	52	62,5	63,75	61,25
RIPARAMETRAZIONE TOTALE						68,63	70	67,25

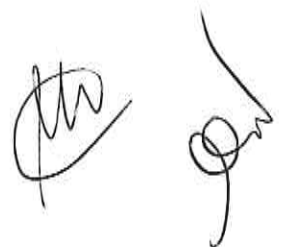
Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 2

RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO, NON RIASSOBIBILE, SAGOMATA CON FORO

	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	DIPRO	HERNIAMESH	Dipro Rip.	Herniamesh Rip.
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)	15	15
B	Atraumaticità del bordo	15	0,6 (9)	0,8 (12)	11,25	15
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	0,8 (12)	0,8 (12)	15	15
D	Carico di rottura e Modulo di elasticità	10	0,6 (6)	0,6 (6)	10	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,6 (6)	0,6 (6)	10	10
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,6 (3)	0,8 (4)	3,75	5
		70	51	55	65	70

RIPARAMETRAZIONE TOTALE	65	70
--------------------------------	-----------	-----------

Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 3

RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO TRIDIMENSIONALE, NON RIASSOBIBILE, SAGOMATA CON PLUG ANCORATO

	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	MEDTRONIC	Punteggio riparametrato
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	15
B	Atraumaticità del bordo	15	0,8 (12)	15
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	1 (15)	15
D	Carico di rottura e Modulo di elasticità	10	0,8 (8)	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,6 (6)	10
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	5
		70	60	70
RIPARAMETRAZIONE TOTALE				70



Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati All.2

Lotto 4

RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO RADIOPACA, NON RIASSORBIBILE, PRETAGLIATA MORBIDA, SEMIRIGIDA, RIGIDA

	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	BIANCA MEDICAL	Punt. riparametrato
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	0,8 (12)	15
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	15
C	Assenza di sfilaccature al taglio della protesi	15	0,8 (12)	15
D	Carico di rottura e Modulo di elasticità	10	0,8 (8)	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,4 (4)	10
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	5
		70	55	70
RIPARAMETRAZIONE TOTALE				70



Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati **All.2**

Lotto 5

RETE (BENDERELLA) IN POLIPROPILENE SUBURETRALE PER IL TRATTAMENTO DELL'INCONTINENZA URINARIA DA SFORZO					
		Punti assegnabili	DBI	DIPRO	TAU
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	0,8 (12)	1 (15)	1 (15)
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	0,8 (12)	1 (15)	1 (15)
D	Dispositivo di rilascio (accessori e funzionamento)	10	1 (10)	1 (10)	0,4 (4)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	0,4 (4)	0,4(4)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	0,8 (4)	0,8 (4)
		70	64	63	57
RIPARAMETRAZIONE TOTALE			70	68,91	62,34





**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 6

		Punti assegnabili	DIPRO	HERNIAMESH	TAU	DIPRO Rip.	HERNIAMESH Rip.	TAU Rip.
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	15	15	15
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	15	15	15
C	Assenza di sfilaccature al taglio della protesi	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	15	15	15
D	Dispositivo di rilascio (accessori e funzionamento)	10	0,8(8)	0,8 (8)	0,8 (8)	10	10	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,4 (4)	0,6 (6)	0,4 (4)	6,66	10	6,66
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,8 (4)	0,8 (4)	5	5	5
		70	61	63	61	66,66	70	66,66

SISTEMA PER LA CORREZIONE DEI DIFETTI DEL COMPARTO ANTERIORE (PROLASSO PELVICO ANTERIORE) MEDIANTE APPROCCIO TRANSOTTURATORIO OUT IN





**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 7

SISTEMA PER LA CORREZIONE DEI DIFETTI DEL COMPARTO POSTERIORE (PROLASSO PELVICO POSTERIORE) E CENTRALE MEDIANTE APPROCCIO TRANSPERINEALE.

		Punti assegnabili	DIPRO	HERNIAMESH	MEDIVAL	DIPRO Rip	HERNIAMESH Rip.	MEDIVAL Rip.
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	15	15	15
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	15	15	15
C	Assenza di sfilaccature al taglio della protesi	15	0,8 (12)	0,8 (12)	0,8 (12)	15	15	15
D	Dispositivo di rilascio (accessori e funzionamento)	10	0,8 (8)	0,8 (8)	0,8 (8)	10	10	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,4 (4)	0,4 (4)	0,8 (8)	5	5	10
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,8 (4)	0,8 (4)	5	5	5
		70	58	58	62	65	65	70

**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 8

SISTEMA PER LA CORREZIONE DEI DIFETTI ANTERIORI (CISTOCELE) E/O CENTRALI (UTERO-CUPOLA) MEDIANTE TECNICA "SINGLE-INCISION"				
		Punti assegnabili	TAU	Punt. Rip.
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	15
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	15
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	1 (15)	15
D	Dispositivo di rilascio (accessori e funzionamento)	10	0,8 (8)	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,4 (4)	10
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	5
		70	61	70



Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 9

SISTEMA PER LA CORREZIONE DEI DIFETTI POSTERIORI (ENTEROCELE E/O RETTOCELE) MEDIANTE TECNICA "SINGLE- INCISION"				
		Punti assegnabili	TAU	Punt. rip.
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	15
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	15
C	Assenza di sfilacciature al taglio della protesi	15	1 (15)	15
D	Dispositivo di rilascio (accessori e funzionamento)	10	0,8 (8)	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,4 (4)	10
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	5
		70	61	70



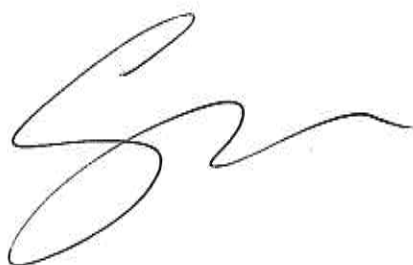


**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

LOTTO 10

RETE IN ePTFE A DIVERSA POROSITÀ NON RIASSORBIBILE

		Punti asseg- nabili	EVOLUZIONE	W.L. GORE
A	Ordito microporoso strato antiaderenziale (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	0,6 (9)	1 (15)
B	Ordito macroporoso strato aderenziale (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	0,6 (9)	1 (15)
C	Atraumaticità del bordo	15	0,8 (12)	1 (15)
D	Ampiezza della gamma delle misure offerte (devono essere comprese tutte quelle richieste)	10	1 (10)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,6 (6)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)
		70	51	70





**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

LOTTO 11

RETE IN ePTFE A DIVERSA POROSITÀ NON RIASSORBIBILE CON ANTIMICROBICI			
		Punti assegnabili	W.L. GORE
A	Ordito microporoso strato antiaderenziale (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)
B	Ordito macroporoso strato aderenziale (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)
C	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)
D	Ampiezza della gamma delle misure offerte (devono essere comprese tutte quelle richieste)	10	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)
		70	70





**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 12

RETE BICOMPONENTE COMPOSITA O A DOPPIO STRATO IN POLIPROPILENE/ePTFE o PVDF o TITANIO o ALTRO MATERIALE CON MEDESIMA FUNZIONE NON RIASSORBIBILE							
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	ASSO	DIPRO MEDICAL	EVOLUZIONE	FERMED	MEDIVAL
A	Conservazione della memoria	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)	0,8 (12)
B	Biocompatibilità	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)
C	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)	0,8 (12)
D	Maneggevolezza nelle tecniche chirurgiche laparoscopiche e a cielo aperto	10	1 (10)	0,8 (8)	1 (10)	0,8 (8)	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	0,8 (8)	1 (10)	0,8 (8)	0,8 (8)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,8 (4)	1 (5)	1 (5)	0,8 (4)
		70	67	65	70	66	59





Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

LOTTO 13: DESERTO

A large, stylized handwritten signature in black ink, consisting of a series of loops and a long horizontal stroke.A small, stylized handwritten signature in black ink, featuring a few loops and a horizontal base.A small, stylized handwritten signature in black ink, with a vertical line and a loop.

Prospetto punteggi offerte tecniche riparame-trati
All.2

Lotto 14

RETE BICOMPONENTE COMPOSITA O A DOPPIO STRATO IN POLIPROPILE- NE/ePTFE o PVDF o TITANIO o ALTRO MATERIALE CON MEDESIMA FUNZIONE CON FORO CENTRALE PER RIPARAZIONE DI ERNIE PARASTOMALI CON POSIZIONAMENTO INTRAPERITONEALE					
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	DIPRO MEDICAL	MEDIVAL	MEDTRONIC
A	Conservazione della memoria	15	1 (15)	0,8 (12)	1 (15)
B	Biocompatibilità	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
C	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	0,8 (12)	1 (15)
D	Maneggevolezza nelle tecniche chirurgiche laparoscopiche e a cielo aperto	10	1 (10)	0,8 (8)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	0,8 (8)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,8 (4)	1 (5)
		70	67	59	70





Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 15

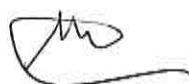
RETE LEGGERA A BASSO PROFILO DOPPIO STRATO IN POLIPROPILENE/ePTFE NON RIASSORBIBILE (senza o con Sistema di Posizionamento) si COMPOSIX OPEN VL					
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	ASSO	DIPRO MEDICAL	EVOLUZIONE
A	Ordito microscopico strato anti-aderenziale	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
B	Ordito macroscopico strato aderenziale	15	0,8 (12)	0,6 (9)	1 (15)
C	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
D	Ampiezza gamma	10	1 (10)	1 (10)	1 (10)
E	Documentazione e scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	0,6 (6)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	0,8 (4)	1 (5)
		70	64	59	70



Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 16

RETE LEGGERA A BASSO PROFILO DOPPIO STRATO IN POLIPROPILENE/ACIDO POLIGLICOLICO O SIMILE CON IDROGEL PARZIALMENTE ASSORBIBILE (senza o con Sistema di Posizionamento) VENTRALIGHT OPEN E VL				
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	ASSO	EVOLUZIONE
A	Ordito macroscopico	15	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	0,8 (12)	1 (15)
C	Riduzione protesi in termini di tempo riassorbimento	15	1 (15)	1 (15)
D	Facile riconoscibilità starto a contatto visceri	10	0,4 (4)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,6 (6)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	1 (5)
		70	56	70

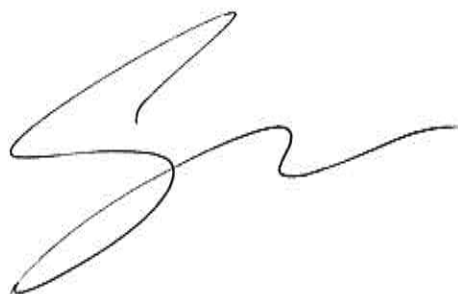


**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 17

RETE LEGGERA A BASSO PROFILO DOPPIO STRATO IN POLIPROPILENE/ACIDO POLIGLICOLICO O POLIGLECAPRONE O SIMILE SENZA IDROGEL PARZIALMENTE ASSORBIBILE.

	Elementi e di parametri di valutazione	Punti assegnabili	BIANCA MEDICAL	FERMED	J&J	BIANCA MEDICAL Rip.	FERMED Rip.	J&J Rip.
A	Ordito macroscopico	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	15	15	15
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	15	15	15
C	Riduzione protesi in termini di tempo riassorbimento	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	15	15	15
D	Facile riconoscibilità starto a contatto visceri	10	0,6 (6)	0,6 (6)	0,6 (6)	10	10	10
E	Documentazione e scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,6 (6)	0,8 (8)	1 (10)	6	8	10
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)	1 (5)	5	5	5
		70	62	64	66	66	68	70





Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

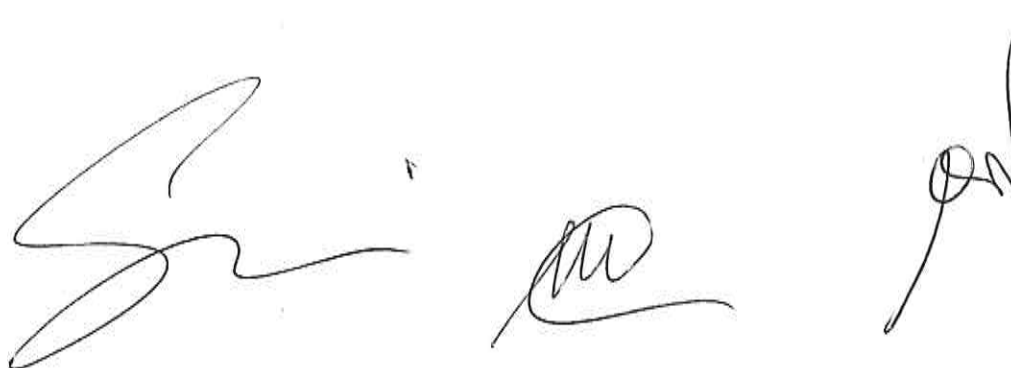
Lotto 18

RETE IN POLIPROPILENE O POLIESTERE CON STRATO VISCERALE RIASSORBIBILE PER RIPARAZIONE ERNIE OMBELICALI VENTRALEX (BARD) – PARIETEX.					
	Elementi parametri e di valutazione	Punti assegnabili	ASSO	EVOLUZIONE	MEDTRONIC
A	Ordito macroscopico	15	0,8 (12)	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)
C	Riduzione protesi in termini di tempo riassorbimento	15	0,8 (12)	1 (15)	0,8 (12)
D	Facile riconoscibilità starto a contatto visceri	10	1 (10)	1 (10)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	1 (10)	0,6 (6)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0,8 (4)	1 (5)	1 (5)
		70	61	70	63

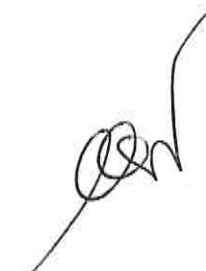
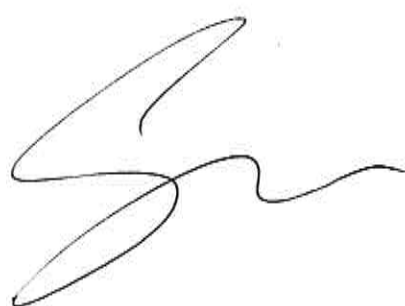


Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

LOTTO 19: DESERTO

Three handwritten signatures in black ink, arranged horizontally. The first signature on the left is a stylized, cursive 'S' followed by a horizontal line. The middle signature is a cursive 'M' with a horizontal line extending to the right. The third signature on the right is a cursive 'P' with a vertical line extending upwards.

LOTTO 20: DESERTO



Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

LOTTO 21: DESERTO

Gr. M. A.

Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

LOTTO 22: DESERTO

Three handwritten signatures in black ink, arranged horizontally. The first signature on the left is a large, stylized 'S' with a long horizontal stroke. The middle signature is a smaller, more compact cursive mark. The third signature on the right is a short, quick cursive stroke.

Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 23

RETE LEGGERA DOPPIO STRATO IN POLIESTERE 3D/COLLAGENE O MATERIALE ANALOGO PARZIALMENTE ASSORBIBILE (VENTRALIGHT OPEN VL).			
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	EVOLUZIONE
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)
D	Facile riconoscibilità della superficie destinata al contatto con i visceri	10	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)
		70	70



Prospetto punteggi offerte tecniche riparimetrati
All.2

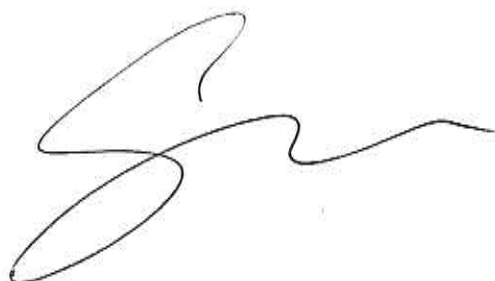
Lotto 24

RETE LEGGERA IN POLIESTERE O DERIVATO/ACIDO POLILATTICO O MATERIALE ANALOGO AUTOADERENTE USO LAPAROSCOPICO PARZIALMENTE ASSORBIBILE				
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	MEDTRONIC	Punt. riparimetrato
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione e AMID)	15	1 (15)	15
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	15
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)	15
D	Facile riconoscibilità della superficie destinata al contatto con i visceri	10	1 (10)	10
E	Documentazio ne scientifica pubblicata, trials clinici (N3)	10	0,8 (8)	10
F	Confezioname nto (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	5
		70	68	70

Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 25

RETE IN POLIVINILIDENFLUORURO O ANALOGO POLIMERO PER RIPARAZIONE ERNIE ADDOMINALI ED OMBELICALI CON POSIZIONAMENTO EXTRAPERITONEALE,				
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	MEDIVAL	Punt. riparametrato
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	15
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	15
C	Conservazione della memoria	15	0,8 (12)	15
D	Resistenza all'usura, allo strappo e alle sostanze chimiche	10	1 (10)	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	10
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	0.8 (4)	5
		70	66	70




**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 26

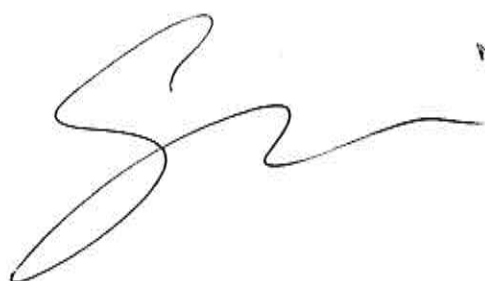
RETE IN POLIVINILIDENFLUORURO O ANALOGO POLIMERO SAGOMATA PER RIPARAZIONE ERNIE INGUINALI CON POSIZIONAMENTO EXTRAPERITONEALE SECONDO LA METODICA LICHTENSTEIN (NO)						
	Elementi e di parametri di valutazione	Punti assegnabili	DIPRO MEDICAL	EVOLUZIONE	MEDIVAL	MEDTRONIC
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	0,8 (12)	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)	0,8 (12)	1 (15)	1 (15)
D	Resistenza all'usura, allo strappo e alle sostanze chimiche	10	0,8 (8)	0,8 (8)	1 (10)	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	0,8 (8)	1 (10)	0,8 (8)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)	0,8 (4)	1 (5)
		70	68	60	69	66
RIPARAMETRAZIONE TOTALE			68.99	60.87	70	66,96



Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 27

RETE IN POLIVINILIDENFLUORURO O ANALOGO POLIMERO PER RIPARAZIONE ERNIE INGUINALI CON POSIZIONAMENTO PRERITONEALE IN ENDOSCOPIA, LA-PAROSCOPIA O A CIELO APERTO						
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	DIPRO MEDICAL	HERNIAMESH	MEDIVAL	MEDTRONIC
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)	1 (15)	1 (15)	1 (15)
D	Resistenza all'usura, allo strappo e alle sostanze chimiche	10	0,8 (8)	1 (10)	1 (10)	0,8 (8)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	0,6 (6)	1 (10)	0,8 (8)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)	0,8 (4)	1 (5)
		70	68	66	69	66
RIPARAMETRAZIONE TOTALE			68,99	66,96	70	66,96





Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 28

RETE IN POLIVINILIDENFLUORURO O ANALOGO POLIMERO PER IL TRATTAMENTO CHIRURGICO DEL CISTOCELE (PROLASSO PELVICO FEMMINILE)				
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	DIPRO MEDICAL	MEDIVAL
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)	1 (15)
D	Resistenza all'usura, allo strappo e alle sostanze chimiche	10	0.8 (8)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)
		70	68	70



**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 29

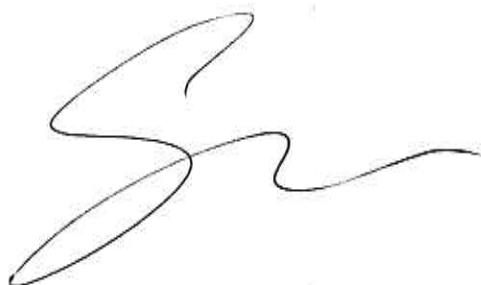
RETE IN POLIVINILIDENFLUORURO O ANALOGO POLIMERO PER IL TRATTAMENTO CHIRURGICO DEL PROLASSO UTERINO E DEL PROLASSO DEL MONCONE VAGINALE				
	Elementi parametri valutazione e di	Punti assegnabili	DIPRO MEDICAL	MEDIVAL
A	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	1 (15)	1 (15)
B	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)
C	Conservazione della memoria	15	1 (15)	1 (15)
D	Resistenza all'usura, allo strappo e alle sostanze chimiche	10	0,8 (8)	1 (10)
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	1 (10)
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)
		70	68	70



**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 30

RETE IN COLLAGENE PORCINO BIOCOMPATIBILE CROSS-LINKED						
	Elementi e di parametri valutazione	Punti assegnabili	Johnson & Johnson	MEDTRONIC	J&J	MEDTRONIC
A	Caratteristiche del reticolato (cross-linking) in rapporto alla sua realizzazione (descrizione del procedimento chimico)	15	0,6 (9)	1 (15)	9	15
B	Tempo di degradazione enzimatica. Punteggio direttamente proporzionale al tempo di riassorbimento (scheda tecnica)	15	0,6 (9)	1 (15)	9	15
C	Atraumaticità del bordo	15	1 (15)	1 (15)	15	15
D	Indicazione d'uso in ernie complesse e contaminate	10	1 (10)	1 (10)	10	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	0,8 (8)	10	10
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	1 (5)	5	5
		70	56	68	57,65	70





**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 31

SISTEMA DI SIGILLATURA CHIRURGICA DURALE, SINTETICO, ASSORBIBILE				
	Elementi parametri e di valutazione	Punti assegnabili	INTEGRA LIFESCIENCE	Punt- Rip.
A	Maneggevolezza dei componenti per la preparazione del sigillante chirurgico (facilità di miscelazione delle due soluzioni)	15	0,8 (12)	15
B	Facilità di applicazione della miscela ricostituita nella sede indicata	15	1 (15)	15
C	Biocompatibilità	15	1 (15)	15
D	Comprovata efficacia nella prevenzione della fistola	10	0,8 (8)	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	10
F	Completezza di accessori e confezionamento	5	1 (5)	5
		70	63	70



Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 32 bis MEMBRANA DI COLLAGENE BOVINO PER LA RIGENERAZIONE DURALE

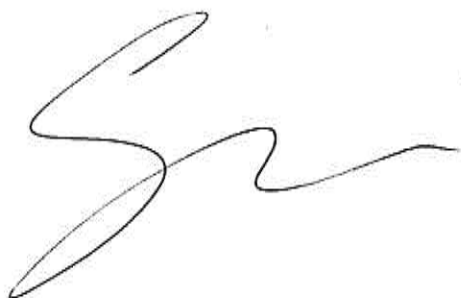
(a fronte del punteggio massimo assegnabile si procede al suo ricalcolo in 70 punti valore massimo come per tutti gli altri lotti.)

	Elementi parametri di valutazione	Punti assegnabili	B BRAUN	PROMED	B BRAUN riparametrazione	PROMED riparametrazione
A	Caratteristiche strutturali e meccaniche della matrice biologica acellulare di collagene in rapporto alla rigenerazione tissutale (documentazione tecnica)	17,5	0,8 (14)	1 (17,5)	14	17,5
B	Impermeabilità al liquor	13,125	0,8 (10,5)	0,8 (10,5)	13,125	13,125
C	Biocompatibilità	13,125	1 (13,125)	1 (13,125)	13,125	13,125
D	Facilità di taglio e di sutura	8,75	1 (8,75)	1 (8,75)	8,75	8,75
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	8,75	0,6 (5,25)	0,8 (7)	6,56	8,75
F	Non sfilacciabilità dei bordi	8,75	1 (8,75)	1 (8,75)	8,75	8,75
		70	60,375	65,625	64,31	70

Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2

Lotto 33

MEMBRANA DI COLLAGENE PORCINO PER LA RIGENERAZIONE TISSUTALE ORALE				
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	GEISTLICH	Punt. Rip.
A	Integrazione tissutale e rigenerazione rispetto al solo utilizzo di un sostituto osseo (documentazione tecnica)	15	0,8 (12)	15
B	Tasso di deiscenze (fistole) in rapporto alla struttura in collagene nativo	15	0,6 (9)	15
C	Biocompatibilità	10	0,8 (8)	10
D	Idrofilia, proprietà adesive, suturabilità e fissaggio	10	0,8 (8)	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	10
F	Riassorbimento rapido in tempi brevi senza rimozione chirurgica successiva (documentazione tecnica)	10	0,8 (8)	10
		70	55	70





**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 34

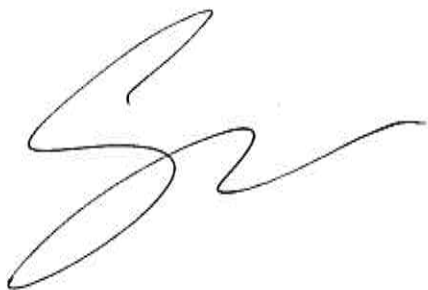
SOSTITUTO OSSEO PER ODONTOIATRIA RIGENERATIVA A BASE DI SPONGIOSA BOVINA E COLLAGENE SUINO						
	Elementi parametri valutazione	Punti assegnabili	ACTIVA	GEISTLIC H	ACTIVA	GEISTLIC H
A	Caratteristiche della struttura bicomponente (documentazione tecnica)	15	0,6 (9)	1 (15)	15	15
B	Tasso di sopravvivenza degli impianti dell'osso rigenerato in rapporto a quello degli impianti inseriti nell'osso nativo (documentazione tecnica)	10	0,8 (8)	0,8 (8)	10	10
C	Proprietà osteoconduttive	15	0,6 (9)	0,8 (12)	11.25	15
D	Biocompatibilità	10	1 (10)	0,8 (8)	10	8
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	0,8 (8)	1 (10)	8	10
F	Facilità di applicazione numero di indicazioni	10	1 (10)	1 (10)	10	10
10		70	54	63	64,25	68
RIPARAMETRAZIONE TOTALE					66.14	70

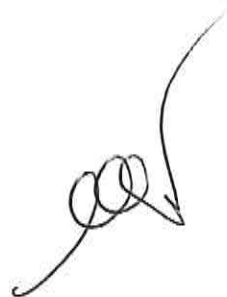


**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 35

MAGLIA MONOFILAMENTO INTRECCIATA COMPLETAMENTE RIASSORBIBILE (PHASIX)				
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	EVOLUZIONE	Punt. Rip.
A	Degradazione (idrolisi) in CO ₂ e H ₂ O, documentazione tecnico- scientifica relativa al processo	15	1 (15)	15
B	Resistenza dopo 3 mesi non inferiore al 70%	15	0,8 (12)	15
C	Assorbimento totale della protesi compreso tra 12 e 18 mesi	15	1 (15)	15
D	Tagliabilità della protesi senza sfilacciatura	10	1 (10)	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	10
F	Confezionament o (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	5
		70	67	70





**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 36

RETE BIOASSORBIBILE SINTETICA PER RINFORZO TISSUTALE

NON AGGIUDICABILE PER LOTTO INCOMPLETO (MANCA PLUG)

	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	WL.GOR E
A	Degradazione (idrolisi) in CO ₂ e H ₂ O, documentazione tecnico-scientifica relativa al processo	15	1 (15)
	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	0,8 (12)
	Assorbimento totale della protesi compreso tra 6 e 7 mesi	15	1 (15)
	Biocompatibilità	10	1 (10)
	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)
	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)
		70	67



**Prospetto punteggi offerte tecniche riparametrati
All.2**

Lotto 37

RINFORZO BIOASSORBIBILE PER LINEA DI SUTURA MECCANICA				
	Elementi e parametri di valutazione	Punti assegnabili	W.L. GORE	Punt. rip.
A	Degradazione (idrolisi) in CO ₂ e H ₂ O, documentazione tecnico-scientifica relativa al processo	15	1 (15)	15
B	Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo Classificazione AMID)	15	0,8 (12)	15
C	Assorbimento totale della protesi compreso tra 6 e 7 mesi	15	1 (15)	15
D	Biocompatibilità	10	1 (10)	10
E	Documentazione scientifica pubblicata, trials clinici	10	1 (10)	10
F	Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura)	5	1 (5)	5
		70	67	70



