

## SERVIZIO PROVVEDITORATO

**OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA BIENNALE, RINNOVABILE PER UN ALTRO ANNO, DI DISPOSITIVI MEDICI PER L'ALLESTIMENTO DI FARMACI ANTIBLASTICI PER L'U.M.A.C.A. DEL P.O. MOSCATI DI AVERSA.**

**Numero Gara ANAC 9076811**

**Valore totale stimato € 901.000,00 oltre IVA, di cui base d'asta € 530.000,00 opzione del rinnovo contrattuale di ulteriori 12 mesi € 265.000,00.**

## PROCESSO VERBALE n. 6

L'anno duemilaventitrè il giorno trentuno (31) del mese di Ottobre alle ore 09:35 presso gli Uffici dell'U.O.C. Provveditorato dell'ASL Caserta si è riunito in seduta riservata il Seggio di gara costituito da:

- Dott.ssa Marisa Di Sano – Direttore del Servizio Provveditorato – RUP - **Presidente;**
- Dr.ssa Gioia Giuseppina Cristofaro – Collaboratore Amministrativo del Servizio Provveditorato - **Componente**
- Dott.ssa Floriana Landolfi – Collaboratore Amministrativo del Servizio Provveditorato - **Segretario Verbalizzante**

**È altresì presente**, per la verifica della conformità delle offerte tecniche e della relativa campionatura presentata dalle Ditte partecipanti alla gara, quale Referente Delegato dal Direttore del Dipartimento Farmaceutico Funzionale, il Dr. Valerio Marotta – Farmacista Dirigente P.O. “S.G. Moscati” di Aversa – **Referente Tecnico**

## PREMESSO

- Che nella seduta riservata del 30.10.2023, come da verbale n. 5, il Referente Tecnico, quale delegato dal Direttore *ff.* del Dipartimento Farmaceutico Funzionale per procedere

alla verifica di conformità della campionatura e delle relative schede tecniche presentati dagli O.E. concorrenti, procedeva alla verifica di conformità dal lotto 1 al lotto 5;

- Che, a tal proposito, il Referente Tecnico predisponendo nella seduta del 30.10.2023, come da verbale n.5, una specifica "TABELLA" nella quale sono riportati ciascuno dei 9 lotti di cui si compone la gara, il numero di offerenti per lotto e, per ciascuno di essi, l'indicazione "CONFORME" e "NON CONFORME", a seconda che il prodotto presentato sia o meno conforme alle caratteristiche indicate negli atti di gara;
- Che il Referente valutava i lotti dal n. 1 al n. 5, riservandosi di concludere la verifica di conformità degli altri lotti in gara in successiva seduta;
- Che il Referente Tecnico decideva di rinviare al 31.10.2023 per il prosieguo dei lavori in seduta riservata;

#### TANTO PREMESSO

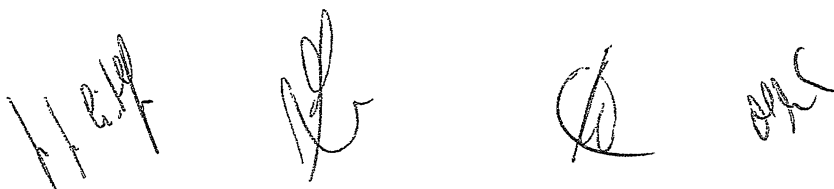
Il Presidente, constatata la regolarità dell'adunanza per la presenza di tutti i componenti facenti parte del Seggio di gara nonché del Referente Tecnico, dichiara validamente aperta la seduta.

Il Seggio di gara mostra al Referente Tecnico la documentazione tecnica presentata dagli O.E. concorrenti e gli consegna la campionatura presentata dagli O.E., come da nota prot. n. 179259/AAGG del 24/07/2023, al fine di verificare che la stessa sia conforme a quanto richiesto dagli atti di gara, e se siano tra di loro equivalenti.

A questo punto, il Referente Tecnico procede con la compilazione della "TABELLA" predisposta nella seduta del 30.10.2023 (All. 1), nella quale sono riportati ciascuno dei 9 lotti di cui si compone la gara, il numero di offerenti per lotto e, per ciascuno di essi, l'indicazione "CONFORME" e "NON CONFORME", a seconda che il prodotto presentato sia o meno conforme alle caratteristiche suindicate.

Il Referente Tecnico procede quindi con la valutazione a partire dal **LOTTO N. 6**.

Il Referente Tecnico procede con la valutazione della documentazione tecnica e della campionatura offerta dagli Operatori Economici partecipanti al **LOTTO N. 6**, per il quale sono state presentate n. 2 offerte.



Il Referente Tecnico, constatato il rispetto delle caratteristiche richieste dal Capitolato Tecnico - e dall'Allegato A "Elenco Fabbisogno" - per i prodotti offerti dall'O.E. ICU MEDICAL EUROPE S.r.l., riporta l'esito nella tabella allegata, che forma parte integrante e sostanziale del presente verbale.

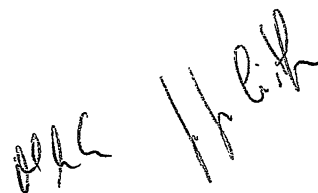
Il Referente Tecnico, constatato il rispetto delle caratteristiche richieste dal Capitolato Tecnico - e dall'Allegato A "Elenco Fabbisogno" - per i prodotti offerti dall'O.E. A.M.G. MEDICAL SRL, riporta l'esito nella tabella allegata, che forma parte integrante e sostanziale del presente verbale.

Il Referente Tecnico procede con la valutazione della documentazione tecnica e della campionatura offerta dall'Operatori Economici partecipante al LOTTO N. 7, per il quale sono state presentate n. 3 offerte.

Il Referente Tecnico, constatato il rispetto delle caratteristiche richieste dal Capitolato Tecnico - e dall'Allegato A "Elenco Fabbisogno" - per i prodotti offerti dall'O.E. ICU MEDICAL EUROPE S.r.l., riporta l'esito nella tabella allegata, che forma parte integrante e sostanziale del presente verbale.

Il Referente Tecnico, constatato il rispetto delle caratteristiche richieste dal Capitolato tecnico - e dall'Allegato A "Elenco Fabbisogno" - per i prodotti offerti dall'O.E. A.M.G. MEDICAL SRL, rileva che per *" Il dispositivo offerto è per uso neonatale e pertanto non adeguato. La scheda tecnica non indica specifica destinazione d'uso per farmaci antiblastici. Il documento "offerta tecnica" erroneamente riporta una descrizione del prodotto errata. Pertanto, il dispositivo offerto non è conforme alle specifiche richieste."*, pertanto non è conforme a quanto stabilito negli atti di gara; NON CONFORME.

Il Referente Tecnico, constatato il rispetto delle caratteristiche richieste dal Capitolato tecnico - e dall'Allegato A "Elenco Fabbisogno" - per i prodotti offerti dall'O.E. FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. CON SOCIO UNICO, rileva che *"La scheda tecnica non indica la destinazione d'uso per farmaci antiblastici e la documentazione presentata non riporta la compatibilità del prodotto con farmaci antiblastici. Pertanto, il dispositivo offerto non è conforme alle specifiche richieste"*. pertanto non è conforme a quanto stabilito negli atti di gara; NON CONFORME.



Il Referente Tecnico procede con la valutazione della documentazione tecnica e della campionatura offerta dall'Operatore Economico partecipante al **LOTTO N. 8**, per il quale sono state presentate n. 1 offerte.

Il Referente Tecnico, constatato il rispetto delle caratteristiche richieste dal Capitolato tecnico - e dall'Allegato A "Elenco Fabbisogno" - per i prodotti offerti dall'O.E. WELLSPECT S.r.l., riporta l'esito nella tabella allegata, che forma parte integrante e sostanziale del presente verbale.

Il Referente Tecnico procede con la valutazione della documentazione tecnica e della campionatura offerta dall'Operatore Economico partecipante al **LOTTO N. 9**, per il quale sono state presentate n. 1 offerte.

Il Referente Tecnico, constatato il rispetto delle caratteristiche richieste dal Capitolato tecnico - e dall'Allegato A "Elenco Fabbisogno" - per i prodotti offerti dall'O.E. ICU MEDICAL EUROPE S.r.l., rileva che per : ***Sub 1:** il dispositivo offerto presenta tubatismo in Poliuretano, non conforme alla specifica richiesta di tubatismo in PVC. **Sub2:** il dispositivo offerto non è ambrato e pertanto non conforme alla specifica richiesta di dispositivo ambrato per fotoprotezione. **Sub3:** il dispositivo offerto risulta conforme alle specifiche richieste. In considerazione della valutazioni sopra espresse, il lotto 9, costituito dai sùblotti 1, 2 e 3, non risulta conforme alle specifiche richieste.*, pertanto non è conforme a quanto stabilito negli atti di gara; **NON CONFORME**.

Il Referente Tecnico conclude i lavori della valutazione delle offerte tecniche alle ore 14:30.

Il Seggio di gara, alla chiusura del presente verbale, prende atto dell'esito della verifica tecnica effettuata per i restanti suindicati Lotti, dal Referente Tecnico

Del che è verbale. Letto, confermato e sottoscritto.

Il Seggio di Gara

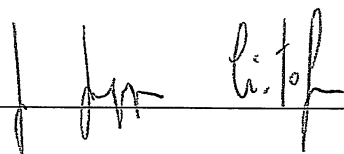
**Il Presidente- RUP**

- Dr.ssa Marisa di Sano

  
\_\_\_\_\_

**Componente**

- Dr.ssa Gioia Giuseppina Cristofaro

  
\_\_\_\_\_





**Il Segretario Verbalizzante**

- Dr.ssa Floriana Landolfi



---

**Il Referente Tecnico**

- Dr. Valerio Marotta



---

Dr. Valerio Marotta

**VALUTAZIONE TECNICA GARA DISPOSITIVI PER ALLESTIMENTO  
FARMACI ANTIBLASTICI – TABELLA – ALLEGATO 1**

<b>LOTTO 1</b>	
<b>DITTA</b>	<b>VALUTAZIONE</b>
<b>Ditta ICU MEDICAL EUROPE</b>	Dalle schede tecniche presentate per i dispositivi 011-CL-72 e 011-CL-70S si evince che il sistema offerto al lotto 1 è corredato di un semplice filtro idrofobico per l'equalizzazione di pressione, privo di barriera specifica per il blocco dell'emissione di vapori (gas) all'esterno del sistema. Pertanto, il sistema offerto al lotto 1 non risulta conforme alle specifiche di sicurezza richieste.
<b>Ditta MEDINAT EUROPE</b>	Il sistema offerto è conforme alle specifiche richieste
<b>Ditta SCOGNAMIGLIO</b>	Dai documenti presentati per il sistema offerto al lotto 1 (costituito dai punti 1, 2 e 3), non si evince il dato relativo al numero di aperture (accessi multipli) per le quali il sistema garantisce la sterilità del contenuto della linea/siringa/flaconcino cui è collegato. Tale specifica risulta espressamente richiesta dall' "Allegato 1 – Elenco fabbisogno" del capitolato di gara (valore minimo richiesto: 10 aperture). Pertanto, in assenza di tale informazione, il sistema offerto al lotto 1 non può essere valutato conforme.

<b>LOTTO 2</b>	
<b>DITTA</b>	<b>VALUTAZIONE</b>
<b>Ditta ICU MEDICAL EUROPE</b>	Il Dispositivo offerto è conforme alle specifiche richieste.

*Handwritten signature*

<b>LOTTO 3</b>	
<b>DITTA</b>	<b>VALUTAZIONE</b>
<b>Ditta ICU MEDICAL EUROPE</b>	Il Dispositivo offerto è conforme alle specifiche richieste.

*Handwritten signature*

<b>LOTTO 4</b>	
<b>DITTA</b>	<b>VALUTAZIONE</b>
<b>Ditta ICU MEDICAL EUROPE</b>	Il Dispositivo offerto è conforme alle specifiche richieste.

*Handwritten signature*

<b>LOTTO 5</b>	
<b>DITTA</b>	<b>VALUTAZIONE</b>
<b>Ditta ICU MEDICAL EUROPE</b>	Il Dispositivo offerto è conforme alle specifiche richieste.
<b>Ditta AMG MEDICAL</b>	Il dispositivo offerto è privo di tappo di chiusura per il filtro aria con membrana idrofobica da 0.2 micron. La documentazione presentata non riporta il dato relativo al mantenimento della sterilità del farmaco anche dopo prelievi ripetuti (almeno 10 aperture della linea e 72 ore). Pertanto, il dispositivo offerto risulta non conforme alle specifiche richieste.
<b>Ditta BD</b>	Il Dispositivo offerto è conforme alle specifiche richieste.

*Handwritten signature*

<b>LOTTO 6</b>	
<b>DITTA</b>	<b>VALUTAZIONE</b>
<b>Ditta ICU MEDICAL EUROPE</b>	Il Dispositivo offerto è conforme alle specifiche richieste.
<b>Ditta AMG MEDICAL</b>	Il Dispositivo offerto è conforme alle specifiche richieste.

<b>LOTTO 7</b>	
<b>DITTA</b>	<b>VALUTAZIONE</b>
<b>Ditta ICU MEDICAL EUROPE</b>	Il Dispositivo offerto è conforme alle specifiche richieste.
<b>Ditta AMG MEDICAL</b>	Il dispositivo offerto è per uso neonatale e pertanto non adeguato. La scheda tecnica non indica specifica destinazione d'uso per farmaci antiblastici. Il documento "offerta tecnica" erroneamente riporta una descrizione del prodotto errata. Pertanto, il dispositivo offerto non è conforme alle specifiche richieste.
<b>Ditta FRESENIUS KABI</b>	La scheda tecnica non indica la destinazione d'uso per farmaci antiblastici e la documentazione presentata non riporta la compatibilità del prodotto con farmaci antiblastici. Pertanto, il dispositivo offerto non è conforme alle specifiche richieste.

<b>LOTTO 8</b>	
<b>DITTA</b>	<b>VALUTAZIONE</b>
<b>Ditta WELLSPECT</b>	Il Dispositivo offerto è conforme alle specifiche richieste.

<b>LOTTO 9</b>	
<b>DITTA</b>	<b>VALUTAZIONE</b>
<b>Ditta ICU MEDICAL EUROPE</b>	<p>Sub 1: il dispositivo offerto presenta tubatismo in Poliuretano, non conforme alla specifica richiesta di tubatismo in PVC.</p> <p>Sub2: il dispositivo offerto non è ambrato e pertanto non conforme alla specifica richiesta di dispositivo ambrato per fotoprotezione.</p> <p>Sub3: il dispositivo offerto risulta conforme alle specifiche richieste.</p> <p>In considerazione della valutazioni sopra espresse, il lotto 9, costituito dai sublotti 1, 2 e 3, non risulta conforme alle specifiche richieste.</p>

