



Sede Legale
Viale Strasburgo n.233 - 90146 Palermo
Tel 0917801111 - P.I. 05841780827
U.O.C. Provveditorato
Tel. 091.7808231

Prot. 4187 5/CS

Palermo 27-03-2019

OGGETTO: AVVISO PUBBLICO CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PROPEDEUTICA ALL'INDIZIONE DI UNA PROCEDURA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI MATERIALE SANITARIO VARIO

L'AZIENDA OSPEDALIERA OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA – CERVELLO – UNITA' OPERATIVA PROVVEDITORATO – VIALE STRASBURGO n°233 – 90146 PALERMO TELEFONO 091/7808231 – PEC:appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it intende avviare un'indagine conoscitiva di mercato per l'affidamento di **MATERIALE SANITARIO VARIO**, avviare un'indagine conoscitiva di mercato per l'affidamento di **materiale per i processi di sterilizzazione** rivolta ad invitare gli operatori economici che fossero interessati alla procedura di gara da indire per addivenire alla fornitura in questione secondo il fabbisogno annuo::

LOTTO 1: DEFLUSSORI CON PRESA D'ARIA CND A03010101.

Caratteristiche generali:

I deflussori per infusione devono avere le caratteristiche comuni di seguito riportate, devono essere a perfetta tenuta e forniti di:

- un dispositivo, idoneo a perforare il tappo dei flaconi in vetro o in materiale plastico, privo di asperità per non provocare il distacco di frammenti dal tappo durante la perforazione. Lo stesso deve, inoltre, essere rigido e indeformabile per l'uso cui è destinato;
- una camera di gocciolamento trasparente in materiale plastico conforme a quanto prescritto dalla F.U. vigente e successivi aggiornamenti.

Detta camera è provvista di un dispositivo di presa d'aria, oblitterabile, on/off, con filtro antibatterico e con porosità non superiore a 0,45 micron, supportato da un tessuto di fibra di vetro o altro materiale idoneo, posto all'esterno rispetto alla membrana per garantirne l'integrità; il foro di uscita dell'aria, sulla punta del

membrana per garantirne l'integrità; il foro di uscita dell'aria, sulla punta del perforatore, deve essere in posizione contrapposta a quella di entrata del liquido e distante non meno di mm. 5, al fine di evitare richiami di bolle d'aria nel circuito del liquido;

- un regolatore di deflusso affidabile tipo "roller";
- un dispositivo di erogazione in materiale plastico trasparente, atossico, privo di ftalati, conforme a quanto previsto dalla F.U. (lunghezza minima cm. 150) e munito di raccordo Luer-lock;
- cappucci protettivi accoppiati alle due parti terminali;
- un raccordo in elastomero plastico di lunghezza di circa cm 5 per l'eventuale introduzione di altri farmaci. Tale manicotto dovrebbe essere posto a distanza non troppo prossimale al cono di innesto ago affinché i medicinali aggiunti siano sempre più diluiti prima di arrivare in vena. Latex free.

Confezione: in involucro termosaldato ermeticamente capace di conservare la sterilità nel tempo e confezionati in pacchi o scatole da 100 pezzi unitari.

DESCRIZIONE	Quantità triennale presunta
Voce a) DEFLUSSORI PER FLEBO, STANDARD, con presa d'aria con filtro, senza ago. Monouso-sterili.	1.320.000
Voce b) DEFLUSSORE CON CAMERETTA STOP FLOW, monouso sterile privo di ftalati con perforatore a 2 vie e filtro idrofobico da 0,45 micron, tappino apri e chiudi, camera di gocciolamento con filtro soluzione da 10 micron con sistema antisvuotamento, roller, 1 via d'accesso posta in pozione terminale dotata di sistema di sicurezza senz'ago unidirezionale verso il paziente, luer-lock girevole con filtro idrofobico antibatterico lunghezza cm 180.	150.000
Voce c) DEFLUSSORI PER FLEBO CON UN PUNTO DI INFUSIONE A "Y" e con un perforatore, lunghezza cm 200. Monouso, sterili. Oltre alle caratteristiche generali sopradescritte devono essere dotati di un punto di infusione a "Y" latex free e devono avere sul fondo della camera di gocciolamento in corrispondenza del raccordo con il tubo di deflusso un filtro per le soluzioni da 15 micron.	3.000
Voce d) DEFLUSSORI PER FLEBO CON PERFORATORI MULTIPLI, lunghezza cm 200 (compresa la lunghezza dei bracci ad Y). Monouso, sterili. Oltre le caratteristiche generali sopradescritte hanno la particolarità di essere dotati di due o tre perforatori ed essere collegati alla via di deflusso. I bracci a "Y" devono essere lunghi circa cm 30, e provvisti di camera di gocciolamento e di roller di regolazione. Il tubo collettore deve essere dotato a sua volta di camera di gocciolamento e deve essere lungo cm 200 circa, con diametro interno idoneo a regolare il flusso di liquido. Il collettore deve terminare con un tubicino connettore per catetere (collegato direttamente al tubo collettore), in materiale plastico, atossico, privo di ftalati, morbido, idoneo, lungo circa cm 15. Il terminale del deflussore deve essere con attacco per catetere venoso periferico.	3.000

DESCRIZIONE	Quantità triennale presunta
Voce e) DEFLUSSORI SCHERMATI PER INFUSIONE DI SOLUZIONI FOTOSENSIBILI. Hanno le caratteristiche generali sopradescritte con la particolarità di essere di colore scuro per l'utilizzo cui sono destinati.	3.000
Voce f) DEFLUSSORI CON REGOLATORE DI FLUSSO. Caratteristiche: devono avere oltre, alle caratteristiche generali dei deflussori con presa d'aria, un regolatore di flusso di precisione, da 5 a 250 ml/h in materiale plastico, con sistema a ghiera, con doppia scala graduata, affidabile e sicuro, di facile manualità, adatto a regolare con assoluta precisione la velocità di deflusso di soluzioni perfusionali secondo valori che devono essere mantenuti costanti. Devono essere dotati inoltre di punto di iniezione ad "Y" latex free e di filtro soluzione da 15 micron posto nella camera di gocciolamento.	150.000
Voce g) DEFLUSSORI MICROGOCCIOLATORI (PEDIATRICI). Caratteristiche: Devono essere dotati di: un dispositivo idoneo a perforare il tappo dei flaconi; una camera di gocciolamento trasparente che può essere provvista di una presa d'aria con filtro antibatterico, tale camera è dotata di un sistema regolabile che permette di suddividere 1 ml di liquido in un numero consistente di gocce pari a 60; un dispositivo di erogazione in materiale plastico trasparente, atossico, privo di ftalati, conforme a quanto previsto dalla F.U. e munito di cono luer-lock.	54.000
Voce h) REGOLATORI DI FLUSSO. CARATTERISTICHE: Devono essere adatti a regolare con assoluta precisione la velocità di deflusso di soluzioni perfusionali secondo valori che devono essere mantenuti costanti. Devono essere in materiale plastico, da 5 a 250 ml/h, con sistema a ghiera, a doppia scala graduata, affidabili e sicuri, di facile manualità, dotati di punto di infusione a "Y", latex free e collegabili e interponibili tra il flacone ed il punto di iniezione. Monouso, sterili, privi di ftalati.	18.000
Voce i) REGGIFLACONI PER FLEBOCLISI, in plastica rigida con conformazione a cestello.	900

LOTTO 2: N° 1 DISPOSITIVO A CIRCUITO CHIUSO PER LA GESTIONE DEI CAMPIONI BIOPTICI.

Dispositivo a circuito chiuso a secco, ovvero non preriempito di formalina, che permetta invece il rilascio di formalina all'interno del dispositivo in sicurezza, solo dopo la deposizione del campione, evitando al personale in modo assoluto, qualsivoglia contatto aereo/inalatorio con la sostanza in questione o con altre basi contenente parti o frazioni di formalina.

Caratteristiche tecniche

- 1) La formalina 4% in soluzione acquosa, deve essere sigillata nel tappo e scendere da esso, mediante erogazione controllata tramite sistema di apertura a pressione, dopo che l'operatore a disposto il campione biotico nel contenitore. Il sistema deve possedere un filtro a retina che di fatti non permetta l'ingresso del campione biotico nel tappo stesso del contenitore.
- 2) Capacità del contenitore di 20 ml, 30 ml, 60 ml.
- 3) Quantità di formalina pari a 20 ml, tale da permettere il riempimento completo del contenitore e quindi evitando fenomeni di galleggiamento del campione stesso.
- 4) Si richiede anche supporto in plexiglass per contenitori Formalina per il corretto trasporto del campione in posizione tale da non capovolgersi.

Lotto 3: AGHI CANNULA DI SICUREZZA A 2 VIE MISURE DA 14G A 22G.

Aghi cannula con cannula in teflon, poliuretano o altro materiale plastico, così composto:

- 1) Ago sterile, monouso, in acciaio inox con punta a triplice affilatura, sfilabile dopo l'introduzione della cannula in vena con distanza breve tra il taglio dell'ago e l'inizio del catetere per garantire un corretto posizionamento;
- 2) Cannula radiopaca, a superficie liscia, biocompatibile e termoplastica per ridurre eventuali traumatismi alla parete vascolare, con pareti lubrificate e sottili, senza memoria in caso di inginocchiamento, non deve interagire con i farmaci somministrati;
- 3) Alette di fissaggio;
- 4) Sito di iniezione costituito da valvola antireflusso, completa di tappo di chiusura a perfetta tenuta;
- 5) Attacco Luer-lock;
- 6) Camera antireflusso in plastica trasparente per visualizzare il sangue che refluisce, provvista di tappo a perfetta tenuta con attacco luer-lock e filtro microporoso a membrana.

Devono essere monouso, sterili, apirogeni, atossici, privi di lattice, in confezioni da massimo 50 pezzi.

Dispositivo di sicurezza

- 1) Deve essere parte integrante del dispositivo e non un accessorio;
- 2) Il meccanismo di sicurezza deve essere attivabile con una sola mano o in autonomia;
- 3) Le mani dell'operatore, durante l'attivazione del meccanismo di sicurezza, devono trovarsi in posizione arretrata rispetto all'ago;
- 4) L'attivazione del meccanismo di sicurezza deve creare una barriera protettiva irreversibile tra operatore ed ago;
- 5) L'attivazione deve avvenire sempre al primo tentativo;
- 6) L'attivazione deve essere irreversibile;
- 7) Il meccanismo d'attivazione deve essere il più semplice possibile;
- 8) L'attivazione del meccanismo di sicurezza deve avvenire tramite un segnale visibile e/o udibile;

Descrizione	Fabbisogno triennale presunto
14G	20.000
16G	20.000
18G	39.000
20G	120.000
22G	120.000

Lotto 4: AGHI CANNULA DI SICUREZZA A 2 VIE MISURA 24G.

Aghi cannula con cannula in teflon, poliuretano o altro materiale plastico, così composto:

- 1) Ago sterile, monouso, in acciaio inox con punta a triplice affilatura, sfilabile dopo l'introduzione della cannula in vena con distanza breve tra il taglio dell'ago e l'inizio del catetere per garantire un corretto posizionamento;
- 2) Cannula radiopaca, a superficie liscia, biocompatibile e termoplastica per ridurre eventuali traumatismi alla parete vascolare, con pareti lubrificate e sottili, senza memoria in caso di inginocchiamento, non deve interagire con i farmaci somministrati;
- 3) Alette di fissaggio;
- 4) Sito di iniezione costituito da valvola antireflusso, completa di tappo di chiusura a perfetta tenuta;
- 5) Attacco Luer-lock;
- 6) Camera antireflusso in plastica trasparente per visualizzare il sangue che refluisce, provvista di tappo a perfetta tenuta con attacco luer-lock e filtro microporoso a membrana.

Devono essere monouso, sterili, apirogeni, atossici, privi di lattice, in confezioni da massimo 50 pezzi.

Dispositivo di sicurezza

- 1) Deve essere parte integrante del dispositivo e non un accessorio;
- 2) Il meccanismo di sicurezza deve essere attivabile con una sola mano o in autonomia;
- 3) Le mani dell'operatore, durante l'attivazione del meccanismo di sicurezza, devono trovarsi in posizione arretrata rispetto all'ago;
- 4) L'attivazione del meccanismo di sicurezza deve creare una barriera protettiva irreversibile tra operatore ed ago;
- 5) L'attivazione deve avvenire sempre al primo tentativo;
- 6) L'attivazione deve essere irreversibile;
- 7) Il meccanismo d'attivazione deve essere il più semplice possibile;
- 8) L'attivazione del meccanismo di sicurezza deve avvenire tramite un segnale visibile e/o udibile;

Fabbisogno triennale presunto 45000

Lotto 5: SONDE PER ASPIRAZIONE IN PVC TERMOSENSIBILE.

Descrizione	Fabbisogno triennale presunto
Sonde per aspirazione in PVC termosensibile. Latex free, trasparenti a punta dritta, margine arrotondato e foro centrale, con raccordo che consente controllo dell'aspirazione. In confezione singola, sterile, lunghezza 55cm circa. Misure da cm 10 a cm 18.	180.000

Al fine di fornire il contributo richiesto, si allega al presente avviso la documentazione redatta in bozza e disponibile sul sito www.ospedaliriuntipalermo.it sezioni bandi.

La Stazione appaltante invita pertanto tutti i soggetti interessati a partecipare alla "consultazione" fornendo i contributi ritenuti necessari. In particolare, sono oggetto di contributo gli aspetti disciplinati dalla documentazione allegata al presente avviso.

Sarà cura dei soggetti interessati al presente avviso evidenziare i contributi per i quali ritengano motivatamente sussistenti aspetti meritevoli di tutela della segretezza dal punto di vista tecnico e commerciale.

Si evidenzia che per le forniture in oggetto, per le specifiche tecniche richieste in ragione delle peculiari esigenze da soddisfare, si ritiene sussistente una situazione di infungibilità quale definita dalle Linee Guida dell'ANAC n. 8. Ai sensi di quanto previsto dalle medesime Linee Guida, si rappresenta che:

- la procedura di gara non sarà suddivisa in lotti;
- i fabbisogni e gli strumenti per farvi fronte sono rilevabili dalla documentazione allegata;
- la Stazione appaltante valuterà le soluzioni alternative ragionevoli eventualmente proposte nel contesto dei contributi forniti;
- la Stazione appaltante procederà all'acquisto mediante procedura negoziata senza pubblicazione del bando ai sensi dell'art. 63 comma 2 lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016, qualora a conclusione dell'istruttoria ravvisi la sussistenza dei relativi presupposti e non ritenga quindi percorribili le soluzioni alternative ragionevoli eventualmente proposte;
- la stazione appaltante, infine, rimane disponibile a fornire ulteriori informazioni che gli operatori economici potrebbero richiedere nel rispetto dei principi di trasparenza e par condicio.

L'affidamento della fornitura oggetto della presente "consultazione" è subordinato ad eventuale, successiva e separata procedura espletata ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. 50/2016.

La presente “consultazione” non rappresenta, pertanto, un invito a proporre offerta, né impegna a nessun titolo la Stazione appaltante nei confronti dei soggetti interessati.

La Stazione appaltante potrà a suo insindacabile giudizio interrompere, sospendere o revocare la presente “consultazione”, nonché interrompere la consultazione di uno o più dei soggetti interessati, in qualsiasi momento.

La Stazione appaltante si riserva di utilizzare quanto raccolto nell'ambito della presente “consultazione” per la pianificazione e lo svolgimento della procedura di appalto, “a condizione che non abbia l'effetto di falsare la concorrenza e non comporti una violazione dei principi di non discriminazione e di trasparenza” (art. 66 comma 2 D.Lgs. n. 50/2016)

Tutti i soggetti interessati a concorrere alla presente procedura sono invitati, (indicare nell'oggetto: “Indagine di mercato per la fornitura di **materiale sanitario vario**” – ed il numero di protocollo del presente avviso .), a presentare apposita istanza di partecipazione alla procedura in oggetto sottoscritta dal Legale Rappresentante o da altra persona abilitata ad impegnare l'Impresa e presentare la documentazione di seguito indicata, da far pervenire entro **e non oltre il 15 APRILE** :

1. il prezzo orientativo di mercato (non di listino) per la fornitura completa di cui sopra;
2. relativo stralcio dei prezzi di listino in vigore;
3. Sintetica presentazione dell'impresa e dati di riferimento ed elenco delle principali forniture analoghe effettuate nell'ultimo triennio con rispettivo importo, data e destinatario.
4. Questionario tecnico (allegato A) e Schede tecniche riportanti il modello esatto ed il costruttore dell'apparecchiatura proposta, il codice CIVAB, ove esistente, e la descrizione dettagliata delle caratteristiche tecniche della strumentazione offerta.

A tal fine l'Impresa concorrente è pregata di indicare:

1. Se codesta ditta dispone di apparecchiature aventi caratteristiche collimanti con quelle descritte nell' allegata scheda tecnica (-**Allegato A-**);
2. Acquisire il riscontro al questionario di cui all'allegata scheda tecnica (-**Allegato A-**), (non è richiesto in tale fase di indagine di mercato l'invio di manuali, o altra documentazione voluminosa);
3. Si invita, altresì, a produrre, ove ne sussistano i presupposti, dichiarazione opportunamente documentata che attesti eventuali esclusività afferenti il prodotto da acquistare per ogni altra determinazione che questa Stazione Appaltante assumerà nel merito.

Qualora codesta ditta dovesse riscontrare divergenze tra le caratteristiche richieste e quelle possedute, voglia cortesemente segnalare le eventuali discrasie, supportando se del caso, con motivate considerazioni da specificare nell'apposita colonna.

La risposta in merito al possesso delle caratteristiche tecniche dovrà essere fornita riscontrando al questionario tecnico allegato, e deve seguire l'ordine e le indicazioni

numeriche riportate nella scheda tecnica (seconda colonna SI/NO), così come le specifiche tecniche in riferimento a ciascuna caratteristica relativamente all'apparecchiatura commercializzata (terza colonna) e le segnalazioni rilevate, argomentando eventuali equivalenze (quarta colonna).

Le domande e la documentazione ad esse allegata dovranno essere inoltrate con una delle seguenti modalità:

- 1) consegna a mano all'Ufficio Protocollo dell'Azienda sito in Viale Strasburgo, 233, cap 90146 Palermo;
- 2) mediante casella di posta elettronica certificata (PEC), intestata al candidato, al seguente indirizzo PEC: appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it

L'invio deve avvenire in un'unica spedizione, (non superiore a 25 MB) con i seguenti allegati solo in formato PDF bianco e nero:

1. manifestazione di interesse;
2. elenco dei documenti richiesti e sopraindicati;
3. cartella (zippata) con tutta la documentazione.

In caso di file PDF ottenuti da scansioni, si consiglia, per limitare la dimensione degli allegati, di impostare lo scanner ad una risoluzione massima di 100dpi.

La partecipazione alla presente "consultazione" non determina alcuna aspettativa o diritto nei confronti dell'Azienda Ospedaliera ed i contributi resi non danno diritto ad alcun compenso o rimborso ed è finalizzata ad incrementare il livello di concorrenza e rendere più trasparenti le condizioni di partecipazione alla procedura in argomento.

Per ulteriori informazioni in merito al contenuto del presente avviso potranno essere richieste direttamente all'Area Provveditorato dell'Azienda Ospedaliera nella persona del Responsabile del Procedimento Dott. Aldo ALBANO e-mail aldo.albano@villasofia.it .
od in assenza Daniela AIELLO telefono 0917808333_e mail d.aiello@villasofia.it.

IL DIRETTORE U.O.C. PROVVEDITORATO
(Dott. Aldo ALBANO)



ALLEGATO A

CARATTERISTICHE TECNICHE MATERIALE SANITARIO VARIO.

Lotto NR.	CARATTERISTICA RICHIESTA	INDICARE IL POSSESSO DELLA CARATTERISTICA RICHIESTA (SI/NO)	DESCRIVERE E SPECIFICARE LE CARATTERISTICHE DEL BENE PROPOSTO	MOTIVARE EVENTUALI DISCRASIE TRA LE CARATTERISTICHE RICHIESTE E QUELLE POSSEDUTE ARGOMENTANDO LE EVENTUALI EQUIVALENZE
1	DEFLUSSORI CON PRESA D'ARIA CND A03010101.			
1/a	DEFLUSSORI PER FLEBO, STANDARD			
1/b	DEFLUSSORE CON CAMERETTA STOP FLOW			
1/c	DEFLUSSORI PER FLEBO CON UN PUNTO DI INFUSIONE A "Y"			
1/d	DEFLUSSORI PER FLEBO CON PERFORATORI MULTIPLI			
1/e	DEFLUSSORI SCHERMATI PER INFUSIONE DI SOLUZIONI FOTOSENSIBILI			
1/f	DEFLUSSORI CON REGOLATORE DI FLUSSO			
1/g	DEFLUSSORI MICROGOCCIOLATORI (PEDIATRICI)			
1/h	REGOLATORI DI FLUSSO. CARATTERISTICHE			
1/i	REGGIFLACONI PER FLEBOCLISI			
2	N° 1, DISPOSITIVO A CIRCUITO CHIUSO PER LA GESTIONE DEI CAMPIONI BIOPTICI.			
3	AGHI CANNULA DI SICUREZZA A 2 VIE MISURE DA 14G A 22G.			

Lotto NR.	CARATTERISTICA RICHIESTA	INDICARE IL POSSESSO DELLA CARATTERISTICA RICHIESTA (SI/NO)	DESCRIVERE E SPECIFICARE LE CARATTERISTICHE DEL BENE PROPOSTO	MOTIVARE EVENTUALI DISCRASIE TRA LE CARATTERISTICHE RICHIESTE E QUELLE POSSEDUTE ARGOMENTANDO LE EVENTUALI EQUIVALENZE
4	AGHI CANNULA DI SICUREZZA A 2 VIE MISURA 24G.			
5	SONDE PER ASPIRAZIONE IN PVC TERMOSENSIBILE.			