

PROT./PR

PALERMO, 06 GIUGNO 2019

Oggetto: II° Verbale di Gara inerente la procedura “RDO n.2281504 del 16 aprile 2019 “ per la fornitura quinquennale di un sistema di terapia per la somministrazione della specialità medicinale Ossido di Azoto comprensivo della fornitura in noleggio dell’Apparecchiatura elettromedicale per l’erogazione del Farmaco e della relativa manutenzione Ful Risk necessaria per l’attività istituzionale dell’U.O.C. Neonatologia UTIN dell’Azienda Sanitaria. – Codice identificativo gara ANAC n.7402544 CIG.786940459D del 09 aprile 2019.

Il giorno 06 del mese di giugno 2019 alle ore 15:23 in presenza del Direttore FF dell’U.O.C. Neonatologia Dr. Calogero Fabio Giardina e del Responsabile dell’U.O.C. Farmacia Dr. Igor Aleo, e con la Collaborazione del Direttore U.O.C. Provveditorato Dr. Albano, viene aperta e visualizzata la documentazione di gara “Schede Tecniche” prodotte dalle seguenti ditte concorrenti alla procedura di gara espletata su piattaforma MEPA/CONSIP:

Premesso

► che in riscontro alla procedura indicata in oggetto sono state presentate documentazione “Tecnica” di gara dalle seguenti ditte concorrenti (come si evince dal primo verbale stilato in data 30 maggio 2019 – Apertura documentazione Amm./va):

- 1) Ditta Air Liquide Sanità Service;
- 2) Ditta Linde Medicale S.r.l.;
- 3) Ditta Rivoira Pharma S.r.l.;
- 4) Ditta Sol S.p.A.

► che dalla verifica della succitata Procedura negoziata, è rilevato quanto segue:

- Che le seguenti ditte non hanno presentato le concentrazioni del prodotto “Ossido di Azoto” richieste nel Capitolato Speciale di Gara:

- 1) Ditta Air Liquide Sanità Service;
- 2) Ditta Sol S.p.A. ; pertanto le stesse sono escluse dalla procedura di gara.

► dato atto che la predetta seduta sarà continuata alle ore 14,30 del 01 luglio 2019, con la presenza della sopracitata Commissione di gara;

► ► Rivoira Pharma S.r.l. , pur avendo presentato correttamente le concentrazioni del prodotto (Ossido di Azoto 400 ppm – 800 ppm Mol/mol in bombola da 10 lt.), che dalle schede tecniche risulta conforme non si evincono invece alcuni dati riguardanti l’apparecchiatura e l’erogazione del prodotto e precisamente:

- Il sistema di somministrazione deve essere completo nelle sue caratteristiche indispensabili per una attenta e corretta terapia è deve essere predisposta per la maggior parte dei ventilatori oggi disponibili per neonati, e completa di tutti gli accessori per l’uso;
- deve possedere 2 o più riduttori di pressione affinché sia possibile collegare 2 o più bombole e quindi garantire il passaggio da una bombola all’altra senza mai interrompere la terapia ed evitare problemi dovuti al cosiddetto effetto “rebound” secondo quanto previsto dalle linee guida CEN in relazione alle apparecchiature per somministrazione di Ossido d’Azoto;

- deve disporre di un sistema di somministrazione manuale in caso di avaria del sistema automatico;
- deve disporre inoltre di monitoraggio continuo, con relativi allarmi sonori e visibili impostabili dall'Operatore, dei seguenti parametri: NO somministrato – NO₂ – FiO₂;
- Può somministrare il medicinale nel circuito inspiratorio del ventilatore in maniera costante nel tempo indipendentemente dal tipo di ventilatore e dalla fase respiratoria (la somministrazione deve essere costante sia in fase inspiratoria che espiratoria) per evitare picchi associati alla formazione di biossido d'azoto e questo viene assicurato dal sistema Inoterapy tramite il modulo iniettore;
- deve essere in grado di erogare il medicinale anche quando vengono utilizzati flussi del ventilatore molto bassi(nel caso in cui si tenti di svezzare un neonato);
- può essere comodamente utilizzata per il trasporto sia tra i reparti dell'ospedale che tra strutture ospedaliere differenti, con peso e dimensioni tali da poter essere posizionato in ambulanze e su sistemi di trasporto quali incubatrici;
- deve possedere una batteria backup in grado di garantire il funzionamento fino a sei ore in caso di eventuale mancanza di erogazione di corrente elettrica o durante il trasporto del paziente;
- deve prevedere un Kit di gas calibrazione per l'NO e l'NO₂ dello strumento presentato completo di valvola ed accessori per l'uso.

Pertanto alla luce di quanto sopra esposto, la ditta Rivora Pharma S.r.l. viene ammessa con riserva, sarà cura della U.O.C. Provveditorato, con apposita nota, richiedere i chiarimenti sopracitati al fine di verificare che l'apparecchiatura prodotta dalla ditta concorrente sia idonea per il trattamento dei pazienti afferenti all'U.O.C. Neonatologia.

► Evidenziato che la Ditta Linde S.r.l. viene anch'essa ammessa con riserva, non menzionando la concentrazione da 400 ppm Mol/mol richiesta nel Capitolato di gara; per quanto sopra si chiedono chiarimenti in merito, circa la disponibilità della summenzionata concentrazione; sarà cura della U.O.C. Provveditorato, con apposita nota, richiedere i chiarimenti sopracitati.

Tutto ciò premesso, ci si riserva di effettuare una successiva seduta, in presenza degli Organi sopracitati "Direttore U.O.C. Neonatologia – Responsabile U.O.C. Farmacia – Direttore U.O.C. Provveditorato, non appena perverranno i chiarimenti richiesti.

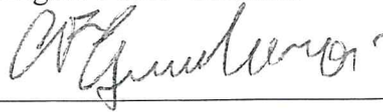
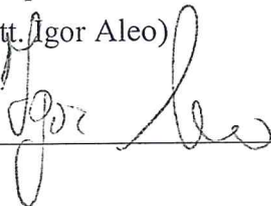
Il Presente verbale è composto di n. 2 pag. la seduta si chiude, letto confermato e sottoscritto.

Il Responsabile dell' U.O.C. Farmacia

Il Direttore FF U.O.C. Neonatologia

(Dott. Igor Aleo)

(Dott. Calogero Fabio Giardina



IL DIRETTORE U.O.C. PROVVEDITORATO

(Dott. Aldo Albano)