



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA FEDERICO II AVVISO

Procedura aperta per la fornitura, articolata in lotti, di varie apparecchiature occorrenti all'allestimento del Complesso Operatorio di Chirurgia Pediatrica - Gara 3031 - CIG vari.

Si informa che l'apertura delle offerte economiche si effettuerà, in seduta pubblica, il giorno **19.10.2016 alle ore 10.00**, presso i locali dell'UOC Gestione Acquisizione Beni e Servizi di questa A.O.U., al piano terra dell'edificio 11H.

Si informa, altresì, che, giusta verbali della Commissione di gara del 12.08.2016, sono state escluse dal proseguimento di gara le società come di seguito indicato:

Lotto 4:

- 1) Getinge per la seguente motivazione: *ha offerto un'attrezzatura da 6 U.S. anziché n. 2 da 3 U.S.;*
- 2) Angelantoni Life Science per le seguenti motivazioni: *non sono presenti la base carrellata (carrello di carico/scarico), 4 ruote piroettanti con dispositivo di blocco anteriore, il blocco strutture, il dispositivo di aggancio autoclavi; non fornisce, inoltre, alcuna comprovante l'equivalenza, in termini di efficienza ed efficacia, dell'attrezzatura offerta per i requisiti minimi non rispettati;*

Lotto 6:

Erbe Italia per la seguente motivazione: *non si evincono le caratteristiche di coagulazione bipolare, il controllo di sicurezza su variazione dei parametri di uscita selezionati, l'elettrodo di tipo REM con cavo da circa 3 m e possibilità di utilizzo di elettrodi monouso; per tale requisito non si riscontra alcuna certificazione, documentazione comprovante l'equivalenza del dispositivo in termini di efficacia ed efficienza;*

Lotto 9:

Sebamed per le seguenti motivazioni:

a) 2 finestre saliscendi con tunnel passasporco:

Non si evince il possesso del requisito "nella parte inferiore tunnel passasporco: apertura lato sporco e pulito con 1+1 portina a battente con guarnizione perimetrale antipolvere siliconica. Fondo liscio. Completo con interblocco elettrico, in conformità con le norme europee e nazionali vigenti CEI EN 60601-1 che non consente l'apertura contemporanea delle porte opposte"; non si evince il possesso del requisito "finitura scotch brite"; non si evince il possesso del requisito "luce foro mm 700 x 2200 h".

b) 2 finestre saliscendi:

Non si evincono i seguenti requisiti:

per il passaggio strumentario: costruita completamente in acciaio inox AISI 304 18/10, satinato scotch brite: nella parte a vista, montaggio a doppio guscio: senza necessità di particolari opere murarie, dimensioni utile orientativa: mm 640 x 455 h, luce foro: dimensione orientativa mm 800 x 1200 h, ingombro: dimensione orientativa mm 870 x 1283 h.

c) 2 pareti tecniche:

Non si evincono i seguenti requisiti:

realizzata in acciaio inox AISI 304 zona a sinistra così realizzata: vano tecnico chiuso con inserimento di un negatiscopio da mm 900 x 430 h inox; conformità con le norme europee e nazionali vigenti CEI EN 60601-1, pannello centrale tecnico dotato di 6 prese schuko, 2 prese bipasso, tutte complete di interruttore e spia, 2 prese di terra, n. 4 + 4 cassette estraibili su guide con fermo di sicurezza antiribaltamento, zona a destra così realizzata: parte superiore armadiata con 2 portine a battente con vetro stratificato di sicurezza, dotate di guarnizione antipolvere in gomma e maniglie ad arco in acciaio inox, ripiano interno spostabile in altezza ed un piano di fondo fisso, vano centrale a catgutiera con una portina ribaltabile, parte inferiore chiusa con due portine a battente, dotata di guarnizione antipolvere in gomma e maniglie ad arco in acciaio inox, ripiano interno spostabile in altezza ed un piano di fondo fisso, n. 3 armadiature: dimensioni orientative mm 1000 x 500 x 2900 h, montaggio su piedini regolabili in altezza.

La Commissione precisa che l'offerta presentata dalla Sebamed srl oltre a non essere rispondente ai citati requisiti minimi, non è ritenuta equivalente in termini di efficienza ed efficacia a quanto richiesto dalla stazione appaltante;

Lotto 10:

1) Siare Engineering International Group per le seguenti motivazioni:

a) 2 sistemi per anestesia uso pediatrico e neonatale:

Non si evincono la possibilità di visualizzare 3 curve, di monitorare il valore di MAC con apposito allarme, di somministrare alogenati a macchina spenta, la presenza di uscita ausiliaria e la possibilità di impostare la PEEP a partire da 0 cm H₂O.

b) 2 pensili porta utenze anestesia e 2 pensili chirurgici:

Non si evincono la possibilità di estensione massima fino a 2200 mm per i pensili porta utenze anestesia, la possibilità di movimentazione basculante di 400 mm, la presenza di freno elettropneumatico, che la colonna abbia una lunghezza di almeno 1200 mm ed il numero dei ripiani e delle utenze.

c) 2 monitor parametri vitali:

Non si evincono la presenza dell'interfaccia di collegamento rete e sistema informatizzato dell'A.O.U., si in modalità wireless che wired e la presenza del modulo di collegamento al ventilatore ed inoltre si riscontra l'impossibilità di utilizzo in presenza di anestetico infiammabile miscelato con aria, ossigeno e protossido di azoto

2) Maquet Italia per le seguenti motivazioni:

a) 2 sistemi per anestesia uso pediatrico e neonatale:

non si evincono la possibilità di monitorare il valore di MAC con apposito allarme, la possibilità di somministrare alogenati a macchina spenta e la presenza di testata riscaldata.

b) 2 pensili porta utenze anestesia e 2 pensili chirurgici:

non si vince la presenza di freno elettropneumatico.

c) 2 monitor parametri vitali:

non si evincono la possibilità di collegamento al sistema informatizzato dell'AOU, la possibilità di inserimento dei dati paziente e di configurazione personalizzabile.

La Commissione precisa che le offerte presentate dalle società Siare Engineering International Group e Maquet Italia oltre a non essere rispondenti ai citati requisiti minimi previsti dal capitolato, non sono ritenute equivalenti in termini di efficienza ed efficacia a quanto richiesto dalla stazione appaltante.

F.to IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Vincenzo VIGGIANI