



**PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO
DEL SERVIZIO DI NOLEGGIO DI UN PORTATILE
PER RADIOSCOPIA DA DESTINARSI AI
BLOCCHI OPERATORI DEL P.O. DI LECCO PER
UN PERIODO DI 36 MESI (CIG 92893527C5)**

**VERBALE DELLA PRIMA SEDUTA RISERVATA
DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE**

21 settembre 2022



In data odierna 21 settembre 2022 alle ore 14:00 la Commissione Giudicatrice della "procedura aperta per l'affidamento del servizio di noleggio di un portatile per radioscopia da destinarsi ai Blocchi Operatori del P.O. di Lecco per un periodo di 36 mesi" si riunisce in seduta riservata.

Sono presenti:

- ing. Caterina Gennaro, Direttore f.f. della S.C. Ingegneria Clinica, nel ruolo di Presidente della Commissione Giudicatrice,
- dott. Paolo Faccioli, Direttore della S.C. Radiologia Lecco, nel ruolo di Componente della Commissione Giudicatrice,
- dott.ssa Giulia Sangalli, Dirigente Fisico della S.S.D. Fisica Sanitaria, nel ruolo di Componente della Commissione Giudicatrice.

All'ordine del giorno vi sono:

- l'insediamento della Commissione Giudicatrice;
- la lettura delle regole di valutazione indicate nel documento di gara *Regole di Valutazione delle Offerte*;
- verifica della documentazione tecnica presentata dai concorrenti.

PREMESSE

In apertura di seduta si ricorda il principio secondo cui la Commissione di Aggiudicazione deve operare con il plenum dei suoi componenti e non con la semplice maggioranza e che ai fini della tutela della segretezza delle offerte e della par condicio e trasparenza delle operazioni concorsuali, si raccomanda l'adozione di particolari cautele per la riservatezza delle procedure di valutazione e della documentazione presentata.

La procedura è espletata mediante l'utilizzo della piattaforma Sintel e pertanto la valutazione avverrà su documentazione in formato elettronico, conservata all'interno del portale sopra citato. La segretezza della documentazione è garantita dal sistema informatico di ARIA, al quale è possibile accedere soltanto mediante autenticazione con user e password.

La documentazione tecnica è stata fornita ai commissari di gara su supporto CD.

Tutti i componenti hanno già sottoscritto, prima della nomina, la dichiarazione circa l'inesistenza di cause di incompatibilità e di astensione allo svolgimento dell'incarico di componente/presidente della Commissione Giudicatrice.

Si ricorda inoltre la necessità di svolgere l'attività di valutazione tecnica nel rispetto e nei tempi previsti dalla normativa vigente e dalle regole aziendali.

**CRITERI DI AGGIUDICAZIONE**

L'offerta tecnica, presentata da ciascun concorrente, sarà esaminata e valutata, antecedentemente all'apertura dell'offerta economica, da un'apposita Commissione Giudicatrice la quale attribuirà, a suo insindacabile giudizio, un voto medio compreso tra 0 e 10; calcolato nel seguente modo:

- per ogni prodotto offerto, con riferimento ai parametri e ai criteri motivazionali di seguito descritti, verrà attribuito da ciascun componente della Commissione Giudicatrice, un giudizio sintetico a cui corrisponde un voto compreso da 0 a 10;
- successivamente la Commissione Giudicatrice calcolerà la media dei voti assegnati dai singoli componenti per ogni parametro.

Si specifica che, in caso di assenza di documenti per il parametro di riferimento, la Commissione Giudicatrice assegnerà il voto 0 (ad esempio in mancanza della Relazione post-vendita e assistenza tecnica al cliente).

Si determinerà quindi il **punteggio qualità** dell'offerta tecnica di ciascun concorrente, calcolando la media ponderata tra i voti ottenuti dalla stessa nei vari parametri e sotto parametri a cui sono assegnati i pesi specificati nella tabella seguente:

PARAMETRO	PESO
A Caratteristiche Tecniche Generali	80
A.1 Caratteristiche dello stativo ad arco a C	16
A.2 Caratteristiche del generatore RX	16
A.3 Caratteristiche del complesso radiogeno	6
A.4 Caratteristiche del sistema di rilevazione digitale	16
A.5 Caratteristiche del sistema di acquisizione e gestione delle immagini	26
B. Prova Pratica	20
B.1 Praticità di utilizzo ed ergonomia	20

Gli elenchi puntati presenti in corrispondenza di ciascun sotto-parametro rappresentano a titolo indicativo e non esaustivo i principali elementi che saranno valutati dalla Commissione Giudicatrice.

A ciascun sotto-parametro sarà assegnato un voto (da 0 a 10) sulla base di riscontri documentali, come di seguito indicato:

A. Caratteristiche tecniche generali

Per quanto riguarda la documentazione tecnica verrà valutata l'effettiva corrispondenza alle prescrizioni del Capitolato Tecnico per ogni singolo sotto parametro (A.1, A.2, A.3, A.4, A.5) indicato nella tabella sopra riportata. Verrà pertanto assegnato:



- un voto pari a 1 per proposte rispondenti a quanto prescritto dal capitolato, senza caratteristiche aggiuntive rilevanti rispetto a quanto richiesto dal capitolato;
- un voto da 2 a 5 per proposte rispondenti a quanto prescritto dal capitolato, con caratteristiche aggiuntive in termini di aumento qualitativo rispetto a quanto richiesto dal capitolato;
- un voto da 6 a 9 per proposte rispondenti a quanto prescritto dal capitolato, con caratteristiche aggiuntive rilevanti in termini di aumento qualitativo rispetto a quanto richiesto dal capitolato;
- un voto pari a 10 per proposte rispondenti a quanto prescritto dal capitolato, con caratteristiche aggiuntive e complementari che rilevino un'eccellenza in termini di aumento qualitativo rispetto a quanto richiesto dal capitolato.

B. Prova Pratica

Per quanto riguarda la prova comparativa, verrà assegnato:

- un voto pari a 1 per un esito assai negativo della prova in uso riguardo a molti degli aspetti valutati e indicati nel sotto parametro B1;
- un voto da 2 a 3 per un esito negativo della prova in uso riguardo ad alcuni degli aspetti valutati e indicati nel sotto parametro B1;
- un voto da 4 a 6 per un esito della prova in uso di valore sufficiente rispetto agli aspetti valutati e indicati nel sotto parametro B1;
- un voto da 7 a 9 per un esito della prova in uso di valore discreto o buono rispetto agli aspetti valutati e indicati nel sotto parametro B1;
- un voto pari a 10 per un esito della prova in uso di valore eccellente rispetto agli aspetti valutati e indicati nel sotto parametro B1.

Per determinare il "voto medio ponderato qualità" verranno applicate le seguenti formule:

$$\frac{A1X16 + A2X16 + A3X6 + A4X16 + A5X26 + B1X20}{100}$$

100

ASSEGNAZIONE PUNTEGGI

Al concorrente idoneo, che in sede di valutazione qualitativa avrà ottenuto il voto medio ponderato più alto saranno attribuiti 70 punti ed agli altri concorrenti, punteggi direttamente proporzionali, applicando la seguente formula:

$$\text{Punteggio di qualità del concorrente considerato} = 70 * \frac{\text{Voto assegnato in decimi al concorrente considerato}}{\text{Miglior voto assegnato in decimi}}$$



Al concorrente che avrà proposto l'offerta con il miglior prezzo, verranno attribuiti 30 punti e ai prezzi degli altri concorrenti punteggi inversamente proporzionali secondo la seguente formula:

$$\text{Punteggio prezzo del concorrente considerato} = 30 * \frac{\text{Prezzo più basso offerto}}{\text{Prezzo offerto dal concorrente considerato}}$$

OFFERTE PERVENUTE

Entro i termini previsti sono pervenute le offerte dei seguenti concorrenti:

1. SIPAR S.R.L., con sede legale in via Firenze, n. 6/A – 20063, Cernusco sul Naviglio (MI),
2. G.E. MEDICAL SYSTEMS ITALIA S.P.A., con sede legale in via Galeno, n. 36 – 20126, Milano (MI),
3. SIEMENS HEALTHCARE S.R.L., con sede legale in via Vipiteno, n. 4 – 20128, Milano (MI);

VERIFICA DELLA DOCUMENTAZIONE TECNICA PRESENTATA DAI CONCORRENTI

La Commissione Giudicatrice verifica che la documentazione tecnica presentata a corredo dell'offerta da parte dei concorrenti corrisponda esattamente a quella richiesta dai documenti di gara. L'esito di tale verifica è positivo per tutti i concorrenti, come si evince dai seguenti prospetti:

DOCUMENTAZIONE RICHIESTA	SIPAR S.R.L.
Allegato A compilato in tutte le sue parti.	Presente
Configurazione senza prezzi dell'offerta	Presente
Relazione tecnica dettagliata per ciascun elemento oggetto di valutazione qualitativa	Presente
Schede e materiale illustrativo.	Presente
Descrizione delle procedure di sanificazione.	Presente
Specifica certificazione, da parte delle Società produttrici o distributrici, attestante l'assenza di lattice.	Presente
Copia della certificazione CE relativa al prodotto o all'apparecchiatura offerta secondo la Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. o secondo Nuovo Regolamento 2017/745.	Presente



Certificazione di rispondenza delle attrezzature fornite alle vigenti norme di sicurezza ed in particolare alle norme CEI ad esse applicabili (generalì e particolari).	Presente
Certificato di rispondenza della destinazione d'uso come richiesto nelle caratteristiche tecniche.	Presente
Protocollo delle manutenzioni programmate così come previste dal produttore nel manuale dell'apparecchiatura.	Presente
Manuale d'uso	Presente
Dichiarazione del produttore che attesti la continuità dell'assistenza tecnica e degli aggiornamenti dell'Azienda Ospedaliera per almeno 10 anni.	Presente
Dichiarazione attestante che ogni onere relativo all'installazione e al collaudo necessari alla completa messa in funzione dell'apparecchiatura è a carico dell'Aggiudicatario.	Presente
Eventuali certificazioni ISO 9000 (o similari) conseguite.	Presente

DOCUMENTAZIONE RICHIESTA	G.E. MEDICAL SYSTEMS ITALIA S.P.A.
Allegato A compilato in tutte le sue parti.	Presente
Configurazione senza prezzi dell'offerta	Presente
Relazione tecnica dettagliata per ciascun elemento oggetto di valutazione qualitativa	Presente
Schede e materiale illustrativo.	Presente
Descrizione delle procedure di sanificazione.	Presente
Specifica certificazione, da parte delle Società produttrici o distributrici, attestante l'assenza di lattice.	Presente
Copia della certificazione CE relativa al prodotto o all'apparecchiatura offerta secondo la Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. o secondo Nuovo Regolamento 2017/745.	Presente



Certificazione di rispondenza delle attrezzature fornite alle vigenti norme di sicurezza ed in particolare alle norme CEI ad esse applicabili (generali e particolari).	Presente
Certificato di rispondenza della destinazione d'uso come richiesto nelle caratteristiche tecniche.	Presente
Protocollo delle manutenzioni programmate così come previste dal produttore nel manuale dell'apparecchiatura.	Presente
Manuale d'uso	Presente
Dichiarazione del produttore che attesti la continuità dell'assistenza tecnica e degli aggiornamenti dell'Azienda Ospedaliera per almeno 10 anni.	Presente
Dichiarazione attestante che ogni onere relativo all'installazione e al collaudo necessari alla completa messa in funzione dell'apparecchiatura è a carico dell'Aggiudicatario.	Presente
Eventuali certificazioni ISO 9000 (o similari) conseguite.	Presente

DOCUMENTAZIONE RICHIESTA	SIEMENS HEALTHCARE S.R.L.
Allegato A compilato in tutte le sue parti.	Presente
Configurazione senza prezzi dell'offerta	Presente
Relazione tecnica dettagliata per ciascun elemento oggetto di valutazione qualitativa	Presente
Schede e materiale illustrativo.	Presente
Descrizione delle procedure di sanificazione.	Presente
Specifica certificazione, da parte delle Società produttrici o distributrici, attestante l'assenza di lattice.	Presente
Copia della certificazione CE relativa al prodotto o all'apparecchiatura offerta secondo la Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. o secondo Nuovo Regolamento 2017/745.	Presente



Certificazione di rispondenza delle attrezzature fornite alle vigenti norme di sicurezza ed in particolare alle norme CEI ad esse applicabili (generali e particolari).	Presente
Certificato di rispondenza della destinazione d'uso come richiesto nelle caratteristiche tecniche.	Presente
Protocollo delle manutenzioni programmate così come previste dal produttore nel manuale dell'apparecchiatura.	Presente
Manuale d'uso	Presente
Dichiarazione del produttore che attesti la continuità dell'assistenza tecnica e degli aggiornamenti dell'Azienda Ospedaliera per almeno 10 anni.	Presente
Dichiarazione attestante che ogni onere relativo all'installazione e al collaudo necessari alla completa messa in funzione dell'apparecchiatura è a carico dell'Aggiudicatario.	Presente
Eventuali certificazioni ISO 9000 (o similari) conseguite.	Presente

La Commissione, alle ore 16:00, decide di aggiornare i lavori alla successiva seduta riservata, fissata per il 22 settembre 2022., in cui è previsto l'avvio delle attività di verifica della rispondenza delle apparecchiature offerte alle caratteristiche tecniche minime prescritte dal Capitolato Tecnico.

Lecco, 21 settembre 2022

Il Presidente della Commissione – Ing. Caterina Gennaro

Caterina Gennaro

I Componenti:

Dott. Paolo Faccioli

Paolo Faccioli

Dott.ssa Giulia Sangalli

Giulia Sangalli