

CONSIP S.p.A. a socio unico
INFORMAZIONI RELATIVE ALLA PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DI UN ACCORDO QUADRO AVENTE AD
OGGETTO LA FORNITURA DI PRESIDI PER L’AUTOCONTROLLO DELLA GLICEMIA PER LE PUBBLICHE
AMMINISTRAZIONI, ED. 2 - ID 2398
DI CUI ALL’AVVISO DI PREINFORMAZIONE PUBBLICATO IN DATA 21/07/2021

1. PREMESSA

In data 21/07/2021 Consip S.p.A. ha inviato, per la pubblicazione sulla GUUE, Avviso di preinformazione al fine di rendere nota l’intenzione di bandire una gara a procedura aperta per la fornitura di Presidi per l’autocontrollo della glicemia, ed. 2, per le Pubbliche Amministrazioni.

Contestualmente a tale Avviso la Consip ha reso disponibili, mediante pubblicazione sul sito www.consip.it, il presente documento contenente alcune informazioni relative alla procedura di cui sopra e un documento contenente le Condizioni della suddetta fornitura (denominato Condizioni di fornitura).

2. INFORMAZIONI

2.1 OGGETTO

Gara a procedura aperta per l’affidamento di un Accordo Quadro, per conto del Ministero dell’Economia e delle Finanze, per le Pubbliche Amministrazioni quali definite ai sensi dell’art. 1 del D. Lgs. n. 165/2001, nonché degli altri soggetti legittimati ad utilizzare l’Accordo Quadro ai sensi della normativa vigente.

La presente procedura sarà finalizzata all’affidamento di un Accordo Quadro **con più operatori economici**, ai sensi e per gli effetti dell’art. 54 comma 4, lett. a) del d. lgs. n. 50/2016 e dell’art. 2, comma 225, Legge n. 191/2009.

L’affidamento degli Appalti Specifici da parte delle Amministrazioni avverrà secondo i termini e le condizioni che saranno specificate nell’Accordo Quadro, senza riaprire il confronto competitivo.

La determinazione dell’operatore economico parte dell’Accordo Quadro che effettuerà la prestazione avverrà alla luce delle condizioni oggettive riconducibili alle specifiche esigenze diagnostiche e/o terapeutiche dei pazienti, al fine di scegliere con appropriatezza i dispositivi più adatti a favorire l’aderenza alle terapie prescritte e/o al piano terapeutico. Si precisa, altresì, che le Amministrazioni potranno ordinare da uno, da più o da tutti gli aggiudicatari dell’Accordo Quadro. Al momento dell’ordine, l’Amministrazione dovrà esplicitare la motivazione clinica alla base della scelta, ad eccezione del caso in cui affidi l’Appalto Specifico al fornitore primo classificato nella graduatoria dell’Accordo Quadro.

2.2 BASI D’ASTA

n.	Descrizione beni	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo
1	KIT composto da: 1 glucometro; 1 dispositivo pungidito; strisce reattive e lancette pungidito, in numero variabile e nella misura prevista da ciascun produttore per lo starter kit	33124110-9 33141300-3	P	11.400.000,00
2	Strisce reattive	33124131-2	P	106.400.000,00
3	Lancette pungidito	33141900-9	P	16.800.000,00
Importo totale a base d’asta				134.600.000,00

I prezzi unitari a base d'asta e le relative quantità sono riportati nella sottostante tabella.

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	QUANTITÀ RICHIESTA
1	KIT composto da: 1 glucometro; 1 dispositivo pungidito; strisce reattive e lancette pungidito, in numero variabile e nella misura prevista da ciascun produttore per lo starter kit	15,0000	760.000
2	Strisce reattive	0,1900	560.000.000
3	Lancette pungidito	0,0300	560.000.000

Tutti gli importi a base di gara sono al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze che saranno quantificati dalle singole PPAA in sede di contratto attuativo.

Si precisa che il quantitativo dell'Accordo Quadro è frutto di una stima relativa al presumibile fabbisogno delle Amministrazioni che ricorreranno agli Appalti Specifici nell'arco temporale di durata dell'Accordo Quadro. Pertanto, la stima sopra indicata non è in alcun modo impegnativa, né vincolante per le Amministrazioni e per la Consip S.p.A. nei confronti degli aggiudicatari dell'Accordo Quadro.

2.3 CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

2.3.1) ABILITAZIONE ALL'ESERCIZIO DELL'ATTIVITÀ PROFESSIONALE, INCLUSI I REQUISITI RELATIVI ALL'ISCRIZIONE NELL'ALBO PROFESSIONALE O NEL REGISTRO COMMERCIALE

Iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara. Il Concorrente non stabilito in Italia ma in altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'art. 83, comma 3, del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

2.3.2) CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

Fatturato medio annuo specifico per forniture di presidi per l'autocontrollo della glicemia riferito agli ultimi tre esercizi finanziari approvati alla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte pari a euro 2.700.000,00.

2.3.3) CAPACITÀ PROFESSIONALE E TECNICA

Requisiti di capacità professionale e tecnica non previsti.

2.4 CAUZIONE PROVVISORIA

Sarà richiesta la produzione di una cauzione provvisoria ai sensi dell'art. 93 del D.lgs. 50/2016 di importo pari a euro 673.000,00.

2.5 CRITERI DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto sarà aggiudicato con il criterio **dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo.**

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
TOTALE	100

2.5.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione indicati nella tabella sotto riportata.

Nella colonna "Tipologia di punteggio" della tabella vengono indicati:

- Con la lettera "D", i "punteggi discrezionali", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione dell'esercizio della discrezionalità spettante alla commissione giudicatrice.
- Con la lettera "Q", i "punteggi quantitativi", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito mediante applicazione di una formula matematica.
- Con la lettera "T", i "punteggi tabellari", vale a dire i punteggi i cui coefficienti fissi e predefiniti saranno attribuiti o non attribuiti in ragione dell'offerta o mancata offerta di quanto specificamente richiesto.

Criteri di valutazione

	Caratteristica	Tipologia di punteggio
1a	Range dell'ematocrito - Valore minimo < 30%	T
1b	Range dell'ematocrito - Valore massimo > 55%	T
2a	Accuratezza dei valori entro ± 5 mg/dl per glicemie < 100 mg/dl	T
2b	Accuratezza dei valori entro $\pm 5\%$ per glicemie ≥ 100 mg/dl	T
2c	Accuratezza dei valori entro ± 10 mg/dl per glicemie < 100 mg/dl	Q
2d	Accuratezza dei valori entro $\pm 10\%$ per glicemie ≥ 100 mg/dl	Q
3	Coefficiente di variazione per misure ripetute $\leq 5\%$ per valori reali di glicemia ≥ 100 mg/dl	T
4	Presenza di Display retroilluminato	T
5	Presenza di vano inserimento striscia illuminato	T
6	Calcolatore di bolo e/o suggeritore di dose disponibile sullo strumento o su app registrata come dispositivo medico	D
7	Messaggi di errore descrittivi visualizzati sul display che non siano caratterizzati dal solo codice	T
8	Presenza, sullo strumento, di indicatori, visivi ed acustici, a supporto dell'interpretazione del dato	D
9	Funzione di espulsione automatica della striscia o internalizzazione della parte reattiva al fine della successiva eliminazione	T
10	App registrata come dispositivo medico e relative funzionalità.	D
11	Funzione di misurazione della chetonemia	T
12	Numero di livelli di profondità/penetrazione del dispositivo pungidito	T
13	Meccanismo di espulsione della lancetta	D

Caratteristica		Tipologia di punteggio
14	Diametro della lancetta	T

Il concorrente dovrà inviare, attraverso l’inserimento a Sistema nell’apposita Sezione, la “**documentazione a comprova**” del possesso delle **caratteristiche tecniche minime** e, ove offerte, delle **caratteristiche migliorative** di cui ai criteri tabellari e quantitativi, e la **relazione tecnica** per l’attribuzione dei punteggi discrezionali.

Costituiscono idonea “documentazione a comprova”:

- 1) **documentazione tecnica ufficiale** dei dispositivi offerti contenente i dati di fabbrica (quali schede tecniche e/o dossier tecnico);
- 2) **manuali d’uso necessari per l’utilizzo dei dispositivi;**
- 3) **certificazioni, anche di organismi esterni riconosciuti, dai quali si evincano il possesso, relativamente ai prodotti offerti, delle caratteristiche tecniche minime e migliorative dichiarate in Offerta Tecnica.**

Tutti i documenti soprarichiamati devono essere forniti per intero (non è consentita la presentazione di estratti) e prodotti in **originale o in copia conforme all’originale**; in tale ultimo caso la copia dovrà essere accompagnata da attestazione di conformità all’originale, ai sensi del d.P.R. n. 445/2000, resa dal legale rappresentante o da soggetto munito di idonei poteri del Concorrente.

Per le sole caratteristiche minime e/o migliorative (eventualmente offerte), che non siano esplicitate in nessuno dei documenti di cui all’elenco che precede, il Concorrente dovrà fornire apposita dichiarazione da parte del legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del produttore da cui si evinca il possesso delle predette caratteristiche e in cui si attesti che le caratteristiche minime e/o migliorative oggetto di dichiarazione, non sono effettivamente presenti in nessun altro documento ufficiale. Questo documento, qualora non fornito in originale, dovrà essere accompagnato da attestazione di conformità all’originale, ai sensi del DPR 445/2000, resa dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del Concorrente.

Si sottolinea che non sono considerati idonei “documenti a comprova”: brochure, depliant, materiale commerciale/pubblicitario o documentazione meramente illustrativa.

L’eventuale produzione di tale tipo di documenti in luogo di quelli richiesti è sanabile mediante soccorso istruttorio, a condizione che tutte le caratteristiche del bene siano state indicate dal concorrente in offerta tecnica.

Tutta la documentazione da presentare deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

Per la sola documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice.

È consentito presentare direttamente in lingua inglese eventuali certificazioni rilasciate da enti notificati accreditati (quali ad esempio CE/ISO).

Con riferimento ai criteri di valutazione discrezionali indicati con la lettera “D”, il Concorrente che intenda offrire tali caratteristiche migliorative, dovrà inviare, attraverso l’inserimento a Sistema, una Relazione Tecnica, sottoscritta digitalmente, che dovrà contenere una descrizione completa e dettagliata che illustri gli elementi di cui alle corrispondenti caratteristiche migliorative.

Con riferimento a tutti i criteri Discrezionali, la Relazione Tecnica dovrà:

- essere presentata con font libero non inferiore al carattere 10;
- essere contenuta entro le 20 (venti) pagine

Si precisa che:

- nel caso in cui il numero di pagine della Relazione Tecnica sia superiore a quello stabilito, le pagine eccedenti

- non verranno prese in considerazione dalla Commissione ai fini della valutazione dell'offerta;
- nel numero delle pagine stabilito non verranno computati l'eventuale indice e l'eventuale copertina della Relazione Tecnica.

Si rappresenta che, ai fini dell'attribuzione del punteggio relativo ai criteri discrezionali, la Commissione procederà alla valutazione della sola Relazione Tecnica. Pertanto, nel caso in cui il Concorrente produca documentazione aggiuntiva, quest'ultima non sarà sottoposta a valutazione.

2.6 AGGIUDICATARI DELL'ACCORDO QUADRO

Il numero degli aggiudicatari dell'Accordo Quadro sarà pari al numero di offerte valide presenti in graduatoria.

L'Amministratore Delegato

Ing. Cristiano Cannarsa