

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653	05 marzo 2024
---------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------

### Verbale n. 3

#### Verbale unico

Il giorno 05 marzo 2024 alle ore 15:08 si è riunita, in seduta riservata, la Commissione nominata dalla Consip con atto prot. NOMINA.COMMISSIONI 14.12-02-2024-I del 12.02.2024, per l'espletamento della *"Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653"* di cui al Bando di gara pubblicato sulla G.U.U.E. n. S 237 dell'8/12/2023 e sulla G.U.R.I. n. 143 del 13/12/2023.

La Commissione è così composta:

- Dott. Giovanni Ciaccio, con funzioni di Presidente (membro esterno);
- Dott. Nicola Cillara, con funzioni di membro effettivo (membro esterno);
- Dott. Gian Matteo Paroli, con funzioni di membro effettivo (membro esterno).

L'avv. Ida Bianco svolge le funzioni di segretario legale e la Dott.ssa Roberta Di Leva le funzioni di segretario tecnico.

Il Presidente dà atto che, la presente seduta è svolta mediante collegamento da remoto da parte di tutti i membri della Commissione e dei Segretari, tramite l'utilizzo di "procedure telematiche" idonee alla salvaguardia della "riservatezza delle comunicazioni", in ossequio a quanto previsto dal Capitolato d'oneri di gara e dall'art. 93 co. 4 del d.lgs. 36/2023.

Pertanto, stabilita la connessione tra tutti i componenti della Commissione e dei Segretari, come sopra individuati, il Presidente constata la regolare costituzione della Commissione e dichiara aperta la seduta riservata.

#### **Seduta del 23/02/2024**

Alle ore 15:15 il Presidente, una volta stabilita la connessione e constatata la regolare costituzione della Commissione, ha dichiarato aperta la seduta riservata.

Preliminarmente, la Commissione ha deliberato di eseguire le attività di verifica, analisi e valutazione delle offerte tecniche presentate dai concorrenti seguendo l'ordine progressivo dei lotti e ha precisato, anche in osservanza di quanto stabilito al paragrafo 20 del Capitolato d'Oneri di gara, di procedere dapprima alla verifica della documentazione a comprova relativa alle caratteristiche minime per tutti i concorrenti con riferimento a ciascun lotto e successivamente di quelle migliorative (ove offerte), compreso l'esame della campionatura prodotta dai concorrenti e l'esecuzione delle prove di valutazione da eseguire con le modalità meglio descritte nell'Allegato n. 14 del Capitolato d'Oneri *"Protocollo per l'esecuzione delle prove di valutazione"*; all'esito di tali attività si procederà all'attribuzione dei punteggi tecnici delle caratteristiche verificate, secondo i criteri e le formule indicati nel presente Capitolato d'Oneri.

<b>CONSIP S.p.A.</b>	<b>Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653</b>	<b>05 marzo 2024</b>
----------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------

La Commissione ha, quindi, avviato l'esame della documentazione di offerta tecnica e della documentazione a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara, presentate dai concorrenti del **Lotto 1**):

<b>Concorrenti - Lotto 1</b>
1) Applied Medical Distribution Europe B.V. Filiale Italiana
2) B. Braun Milano S.P.A.
3) Euroclone S.P.A.
4) Innovamedica S.P.A.
5) Medtronic Italia S.P.A.
6) Johnson & Johnson Medical S.P.A.
7) RTI Costituendo Medi Line S.r.l. e Carlo Bianchi S.r.l.

La Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Applied Medical Distribution Europe B.V. Filiale Italiana**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, e sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha proceduto nell'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

A seguire, la Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **B. Braun Milano S.P.A.**

La Commissione ha effettuato dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, constatando che la stessa è stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed è stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara per il dispositivo principale e dal dispositivo aggiuntivo offerto dal concorrente.

<b>CONSIP S.p.A.</b>	<b>Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653</b>	<b>05 marzo 2024</b>
----------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime sia del dispositivo principale sia del dispositivo aggiuntivo, offerti da **B. Braun Milano S.P.A.**, a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Euroclone S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, e sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime sia del dispositivo principale sia del dispositivo aggiuntivo, offerti da **Euroclone S.P.A.**, a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **INNOVAMEDICA SPA**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, e sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara, comprovate dal documento denominato "*Relazione Tecnica LAGIS Trocar con lama e scudo di protezione TRC*"; tuttavia, è stato rilevato che tale documento non è una scheda tecnica del produttore del dispositivo pertanto, in conformità a quanto richiesto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri, è necessario che il Concorrente produca apposita documentazione tecnica ufficiale del produttore del dispositivo offerto contenente i dati di fabbrica (quali datasheet, ovvero schede tecniche), in originale o in copia conforme all'originale, con l'avvertenza che qualora la caratteristica non sia esplicitata in documentazione tecnica ufficiale, il Concorrente dovrà fornire apposita dichiarazione, resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del produttore, da cui si evinca il possesso

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653	05 marzo 2024
---------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------

della predetta caratteristica e in cui si attesti che la stessa non è effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale. Questa dichiarazione, qualora non fornita in originale, dovrà essere accompagnata da attestazione di conformità all'originale, ai sensi del DPR 445/2000, resa dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del Concorrente (cfr. par. 14.2 del Capitolato d'oneri di gara). La Commissione, quindi, in ossequio a quanto stabilito al paragrafo 14 del Capitolato d'Oneri, ha deliberato di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire la documentazione necessaria a completare la comprova del possesso della caratteristica secondo quanto previsto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione è passata all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Johnson & Johnson Medical S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, e sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Medtronic Italia S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo principale e dal dispositivo aggiuntivo offerto dal concorrente.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo principale offerto da **Medtronic Italia S.P.A.** a quelle previste dai documenti di gara; con riferimento al dispositivo aggiuntivo, la Commissione ha rilevato la rispondenza delle caratteristiche minime del predetto dispositivo ad eccezione della caratteristica "*Cannula a becco di flauto in materiale plastico trasparente dotata di zigrinatura o cannula con altro sistema di fissaggio (es. palloncino)*", in quanto non è stato possibile evincere con certezza nella documentazione prodotta a comprova se la cannula del dispositivo aggiuntivo proposto risulta

<b>CONSIP S.p.A.</b>	<b>Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653</b>	<b>05 marzo 2024</b>
----------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------

dotata di *zigrinatura* oppure vi è *altro sistema di fissaggio*. La Commissione, pertanto, ha deliberato di richiedere al Concorrente ove nella documentazione a comprova prodotta sia rinvenibile, con riferimento ai codici prodotto dei dispositivi proposti, l'informazione relativa alla caratteristica minima in argomento.

La Commissione ha proseguito le attività, procedendo all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **RTI Costituendo Medi Line S.r.L. e Carlo Bianchi S.r.L.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, e sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

\*

A seguire, la Commissione è passata all'esame della documentazione di offerta tecnica e della documentazione a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara, presentate dai concorrenti del **Lotto 2**):

<b>Concorrenti - Lotto 2</b>
1) Applied Medical Distribution Europe B.V. Filiale Italiana
2) B. Braun Milano S.P.A.
3) Euroclone S.P.A.
4) Innovamedica S.P.A.
5) Medtronic Italia S.P.A.
6) Movi S.P.A.
7) RTI Costituendo Medi Line S.r.L. e Carlo Bianchi S.r.L.

La Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Applied Medical Distribution Europe B.V. Filiale Italiana**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

<b>CONSIP S.p.A.</b>	<b>Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653</b>	<b>05 marzo 2024</b>
----------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

Successivamente, la Commissione ha condotto l'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **B. Braun Milano S.P.A.**

La Commissione ha effettuato dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, constatando che la stessa è stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed è stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo principale e dal dispositivo aggiuntivo offerto dal concorrente.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime sia del dispositivo principale sia del dispositivo aggiuntivo, offerti da **B. Braun Milano S.P.A.**, a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Euroclone S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, e sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione è passata all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **INNOVAMEDICA SPA**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653	05 marzo 2024
---------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------

accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, e sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara, comprovate dal documento denominato "*Relazione Tecnica LAGIS Trocar TRC ottici dilatanti*"; tuttavia, è stato rilevato che tale documento non è una scheda tecnica del produttore del dispositivo pertanto, in conformità a quanto richiesto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri, è necessario che il Concorrente produca apposita documentazione tecnica ufficiale del produttore del dispositivo offerto contenente i dati di fabbrica (quali datasheet, ovvero schede tecniche), in originale o in copia conforme all'originale, con l'avvertenza che qualora la caratteristica non sia esplicitata in documentazione tecnica ufficiale, il Concorrente dovrà fornire apposita dichiarazione, resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del produttore, da cui si evinca il possesso della predetta caratteristica e in cui si attesti che la stessa non è effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale. Questa dichiarazione, qualora non fornita in originale, dovrà essere accompagnata da attestazione di conformità all'originale, ai sensi del DPR 445/2000, resa dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del Concorrente (cfr. par. 14.2 del Capitolato d'oneri di gara). La Commissione, quindi, in ossequio a quanto stabilito al paragrafo 14 del Capitolato d'Oneri, ha deliberato di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire la documentazione necessaria a completare la comprova del possesso della caratteristica secondo quanto previsto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Medtronic Italia S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo principale e dal dispositivo aggiuntivo offerto dal concorrente.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo principale offerto da **Medtronic Italia S.P.A.** a quelle previste dai documenti di gara; con

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653	05 marzo 2024
---------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------

riserimento al dispositivo aggiuntivo, la Commissione ha rilevato la rispondenza delle caratteristiche minime del predetto dispositivo ad eccezione della caratteristica *“Cannula a becco di flauto in materiale plastico trasparente dotata di zigrinatura o cannula con altro sistema di fissaggio (es. palloncino)”*, in quanto non è stato possibile evincere con certezza nella documentazione prodotta a comprova se la cannula del dispositivo aggiuntivo proposto, essendo liscia, sia dotata di altro *sistema di fissaggio*. La Commissione, pertanto, ha deliberato di richiedere al Concorrente ove nella documentazione a comprova prodotta sia rinvenibile l'informazione relativa alla caratteristica minima in argomento.

La Commissione ha proceduto ad esaminare la documentazione prodotta dal Concorrente **Movi S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, e sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione ha intrapreso all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **RTI Costituendo Medi Line S.r.L. e Carlo Bianchi S.r.l.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

Alle ore 17:30 il Presidente dichiara chiusa la seduta, rinviando la prosecuzione dei lavori ad altra seduta.



CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653	05 marzo 2024
---------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------

#### Seduta del 28/02/2024

Alle ore 16:30 il Presidente, una volta stabilita la connessione e constatata la regolare costituzione della Commissione, ha dichiarato aperta la seduta riservata.

La Commissione ha avviato l'esame della documentazione di offerta tecnica e della documentazione a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara, presentate dai concorrenti del **Lotto 3**):

Concorrenti - Lotto 3
1) Applied Medical Distribution Europe B.V. Filiale Italiana
2) B. Braun Milano S.P.A.
3) Innovamedica S.P.A.
4) Johnson & Johnson Medical S.P.A.
5) Medtronic Italia S.P.A.
6) Movi S.P.A.

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Applied Medical Distribution Europe B.V. Filiale Italiana**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

A seguire, la Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **B. Braun Milano S.P.A.**

La Commissione ha effettuato dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, constatando che la stessa è stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed è stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653	05 marzo 2024
---------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo principale e dal dispositivo aggiuntivo offerto dal concorrente.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime sia del dispositivo principale sia del dispositivo aggiuntivo, offerti da **B. Braun Milano S.P.A.**, a quelle previste dai documenti di gara.

Proseguendo nelle attività, la Commissione ha effettuato l'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **INNOVAMEDICA SPA**, procedendo dapprima alla verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara, comprovate dal documento denominato "*Relazione Tecnica LAGIS Trocar TRC ottici dilatanti*"; tuttavia, è stato rilevato che tale documento non è una scheda tecnica del produttore del dispositivo pertanto, in conformità a quanto richiesto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri, è necessario che il Concorrente produca apposita documentazione tecnica ufficiale del produttore del dispositivo offerto contenente i dati di fabbrica (quali datasheet, ovvero schede tecniche), in originale o in copia conforme all'originale, con l'avvertenza che qualora la caratteristica non sia esplicitata in documentazione tecnica ufficiale, il Concorrente dovrà fornire apposita dichiarazione, resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del produttore, da cui si evinca il possesso della predetta caratteristica e in cui si attesti che la stessa non è effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale. Questa dichiarazione, qualora non fornita in originale, dovrà essere accompagnata da attestazione di conformità all'originale, ai sensi del DPR 445/2000, resa dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del Concorrente (cfr. par. 14.2 del Capitolato d'oneri di gara). La Commissione, quindi, in ossequio a quanto stabilito al paragrafo 14 del Capitolato d'Oneri, ha deliberato di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire la documentazione necessaria a completare la comprova del possesso della caratteristica secondo quanto previsto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653	05 marzo 2024
---------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------

La Commissione è passata all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Johnson & Johnson Medical S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Medtronic Italia S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo principale e dal dispositivo aggiuntivo offerto dal concorrente.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo principale offerto da **Medtronic Italia S.P.A.** a quelle previste dai documenti di gara; con riferimento al dispositivo aggiuntivo, la Commissione ha rilevato la rispondenza delle caratteristiche minime del predetto dispositivo ad eccezione della caratteristica "*Cannula a becco di flauto in materiale plastico trasparente dotata di zigrinatura o cannula con altro sistema di fissaggio (es. palloncino)*", in quanto non è stato possibile evincere con certezza nella documentazione prodotta a comprova se la cannula del dispositivo aggiuntivo proposto, essendo liscia, sia dotata di altro *sistema di fissaggio*. La Commissione, pertanto, ha deliberato di richiedere al Concorrente ove nella documentazione a comprova prodotta sia rinvenibile l'informazione relativa alla caratteristica minima in argomento.

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Movi S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per

<b>CONSIP S.p.A.</b>	<b>Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653</b>	<b>05 marzo 2024</b>
----------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------

impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

Alle ore 18:00 il Presidente dichiara chiusa la seduta, rinviando la prosecuzione dei lavori ad altra seduta.

#### **Seduta del 01/03/2024**

Alle ore 15:10 il Presidente, una volta stabilita la connessione e constatata la regolare costituzione della Commissione, ha dichiarato aperta la seduta riservata.

La Commissione ha avviato l'esame della documentazione di offerta tecnica e della documentazione a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara, presentate dai concorrenti del **Lotto 4**:

<b>Concorrenti - Lotto 4</b>
1) Applied Medical Distribution Europe B.V. Filiale Italiana
2) B. Braun Milano S.P.A.
3) Euroclone SPA
4) Innovamedica S.P.A.
5) Johnson & Johnson Medical S.P.A.
6) Medtronic Italia S.P.A.
7) RTI Costituendo Medi Line S.r.L. e Carlo Bianchi S.r.l.

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Applied Medical Distribution Europe B.V. Filiale Italiana**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto.

<b>CONSIP S.p.A.</b>	<b>Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653</b>	<b>05 marzo 2024</b>
----------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

A seguire, la Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **B. Braun Milano S.P.A.**

La Commissione ha effettuato dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, constatando che la stessa è stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed è stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto dal concorrente.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto da **B. Braun Milano S.P.A.**, a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Euroclone S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime sia del dispositivo offerto da **Euroclone S.P.A.** a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione è passata, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **INNOVAMEDICA SPA**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653	05 marzo 2024
---------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara, comprovate dal documento denominato *"Relazione Tecnica LAGIS Trocar di Hasson"*; tuttavia, è stato rilevato che tale documento non è una scheda tecnica del produttore del dispositivo pertanto, in conformità a quanto richiesto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri, è necessario che il Concorrente produca apposita documentazione tecnica ufficiale del produttore del dispositivo offerto contenente i dati di fabbrica (quali datasheet, ovvero schede tecniche), in originale o in copia conforme all'originale, con l'avvertenza che qualora la caratteristica non sia esplicitata in documentazione tecnica ufficiale, il Concorrente dovrà fornire apposita dichiarazione, resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del produttore, da cui si evinca il possesso della predetta caratteristica e in cui si attesti che la stessa non è effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale. Questa dichiarazione, qualora non fornita in originale, dovrà essere accompagnata da attestazione di conformità all'originale, ai sensi del DPR 445/2000, resa dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del Concorrente (cfr. par. 14.2 del Capitolato d'oneri di gara). La Commissione, quindi, in ossequio a quanto stabilito al paragrafo 14 del Capitolato d'Oneri, ha deliberato di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire la documentazione necessaria a completare la comprova del possesso della caratteristica secondo quanto previsto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Johnson & Johnson Medical S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione esaminato la documentazione prodotta dal Concorrente **Medtronic Italia S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, e sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

<b>CONSIP S.p.A.</b>	<b>Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653</b>	<b>05 marzo 2024</b>
----------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto dal concorrente.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

A seguire, la Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **RTI Costituendo Medi Line S.r.L. e Carlo Bianchi S.r.L.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

\*

Proseguendo nelle attività, la Commissione ha avviato l'esame della documentazione di offerta tecnica e della documentazione a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara, presentate dai concorrenti del **Lotto 5**):

<b>Concorrenti - Lotto 5</b>
1) Applied Medical Distribution Europe B.V. Filiale Italiana
2) B. Braun Milano S.P.A.
3) F.A.S.E. S.r.L.
4) Medtronic Italia S.P.A.
5) RTI Costituendo Medi Line S.r.L. e Carlo Bianchi S.r.L.

La Commissione ha esaminato la documentazione prodotta dal Concorrente **Applied Medical Distribution Europe B.V. Filiale Italiana**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

<b>CONSIP S.p.A.</b>	<b>Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653</b>	<b>05 marzo 2024</b>
----------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

A seguire, la Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **B. Braun Milano S.P.A.**

La Commissione ha effettuato dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, constatando che la stessa è stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed è stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto dal concorrente.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime sia del dispositivo offerto da **B. Braun Milano S.P.A.**, a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **F.A.S.E S.R.L.**

La Commissione ha effettuato dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, constatando che la stessa è stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed è stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto dal concorrente.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime sia del dispositivo offerto da **F.A.S.E S.R.L.** a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione esaminato la documentazione prodotta dal Concorrente **Medtronic Italia S.P.A.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, e sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.



<b>CONSIP S.p.A.</b>	<b>Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653</b>	<b>05 marzo 2024</b>
----------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto dal concorrente.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **RTI Costituendo Medi Line S.r.L. e Carlo Bianchi S.r.l.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara.

\*

Proseguendo nelle attività, la Commissione ha avviato l'esame della documentazione di offerta tecnica e della documentazione a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara, presentate dai concorrenti del **Lotto 6**):

<b>Concorrenti - Lotto 6</b>
1) B. Braun Milano S.P.A.
2) Effebi Hospital S.r.l.
3) Euroclone SPA
4) INNOVAMEDICA SPA
5) Medical Lume S.r.l.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **B. Braun Milano S.P.A.**

La Commissione ha effettuato dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, constatando che la stessa è stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed è stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto dal concorrente.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653	05 marzo 2024
---------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime sia del dispositivo offerto da **B. Braun Milano S.P.A.**, a quelle previste dai documenti di gara

La Commissione è passata, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Effebi Hospital S.r.l.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara, comprovate dal documento denominato "*VERESS NEEDLE\_ST*"; tuttavia, è stato rilevato che tale documento non è una scheda tecnica del produttore del dispositivo pertanto, in conformità a quanto richiesto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri, è necessario che il Concorrente produca apposita documentazione tecnica ufficiale del produttore del dispositivo offerto contenente i dati di fabbrica (quali datasheet, ovvero schede tecniche), in originale o in copia conforme all'originale, con l'avvertenza che qualora la caratteristica non sia esplicitata in documentazione tecnica ufficiale, il Concorrente dovrà fornire apposita dichiarazione, resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del produttore, da cui si evinca il possesso della predetta caratteristica e in cui si attesti che la stessa non è effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale. Questa dichiarazione, qualora non fornita in originale, dovrà essere accompagnata da attestazione di conformità all'originale, ai sensi del DPR 445/2000, resa dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del Concorrente (cfr. par. 14.2 del Capitolato d'oneri di gara). La Commissione, quindi, in ossequio a quanto stabilito al paragrafo 14 del Capitolato d'Oneri, ha deliberato di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire la documentazione necessaria a completare la comprova del possesso della caratteristica secondo quanto previsto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **EUROCLONE SPA**.

La Commissione ha effettuato dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, constatando che la stessa è stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed è stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653	05 marzo 2024
---------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto dal concorrente.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime sia del dispositivo offerto da **EUROCLONE SPA.**, a quelle previste dai documenti di gara

A seguire, la Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **INNOVAMEDICA SPA.**

La Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **INNOVAMEDICA SPA**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, e sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto; la Commissione ha dato altresì atto che il concorrente non ha proposto alcun dispositivo aggiuntivo.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara, comprovate dal documento denominato "*Relazione Tecnica TK MEDICAL Aghi di Veress*"; tuttavia, è stato rilevato che tale documento non è una scheda tecnica del produttore del dispositivo pertanto, in conformità a quanto richiesto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri, è necessario che il Concorrente produca apposita documentazione tecnica ufficiale del produttore del dispositivo offerto contenente i dati di fabbrica (quali datasheet, ovvero schede tecniche), in originale o in copia conforme all'originale, con l'avvertenza che qualora la caratteristica non sia esplicitata in documentazione tecnica ufficiale, il Concorrente dovrà fornire apposita dichiarazione, resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del produttore, da cui si evinca il possesso della predetta caratteristica e in cui si attesti che la stessa non è effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale. Questa dichiarazione, qualora non fornita in originale, dovrà essere accompagnata da attestazione di conformità all'originale, ai sensi del DPR 445/2000, resa dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del Concorrente (cfr. par. 14.2 del Capitolato d'oneri di gara). La Commissione, quindi, in ossequio a quanto stabilito al paragrafo 14 del Capitolato d'Oneri, ha deliberato di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire la documentazione necessaria a completare la comprova del possesso della caratteristica secondo quanto previsto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri.

Alle ore 18:15 il Presidente dichiara chiusa la seduta, rinviando la prosecuzione dei lavori ad altra seduta.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653	05 marzo 2024
---------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------

\*\*\*

Nell'odierna seduta Commissione ha proceduto, quindi, all'esame della documentazione prodotta dal Concorrente **Medical Lume S.r.l.**, effettuando dapprima la verifica di regolarità e conformità alla *lex specialis* di gara della documentazione, volta ad accertare che la stessa sia stata sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura, ed sia stata presentata secondo le modalità indicate dalla *lex specialis* di gara; l'esame condotto ha dato esito positivo.

Successivamente, la Commissione ha intrapreso l'esame della documentazione a comprova prodotta a Sistema dal Concorrente, per accertare la sussistenza delle caratteristiche minime previste dai documenti di gara da parte del dispositivo offerto.

Ad esito dell'approfondita analisi condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche minime del dispositivo offerto dal concorrente a quelle previste dai documenti di gara, comprovate dal documento denominato "*Scheda Tecnica*"; tuttavia, è stato rilevato che tale documento non è una scheda tecnica del produttore del dispositivo pertanto, in conformità a quanto richiesto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri, è necessario che il Concorrente produca apposita documentazione tecnica ufficiale del produttore del dispositivo offerto contenente i dati di fabbrica (quali datasheet, ovvero schede tecniche), in originale o in copia conforme all'originale, con l'avvertenza che qualora la caratteristica non sia esplicitata in documentazione tecnica ufficiale, il Concorrente dovrà fornire **apposita dichiarazione**, resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri **del produttore**, da cui si evinca il possesso della predetta caratteristica e in cui si attesti che la stessa non è effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale. Questa dichiarazione, qualora non fornita in originale, dovrà essere accompagnata da attestazione di conformità all'originale, ai sensi del DPR 445/2000, resa dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del Concorrente (cfr. par. 14.2 del Capitolato d'oneri di gara). La Commissione, quindi, in ossequio a quanto stabilito al paragrafo 14 del Capitolato d'Oneri, ha deliberato di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire la documentazione necessaria a completare la comprova del possesso della caratteristica secondo quanto previsto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri.

Concluse le sopra riportate operazioni di verifica, la Commissione conferisce mandato al Presidente affinché provveda, tramite il Sistema, all'inoltro ai Concorrenti **INNOVAMEDICA SPA, Medtronic Italia S.P.A., Effebi Hospital S.r.l. e Medical Lume S.r.l.** delle comunicazioni contenenti le richieste documentali, nel rispetto di quanto collegialmente deciso e riportato nel presente verbale. Il Concorrente dovrà fare pervenire la documentazione richiesta **entro 7 (sette) giorni solari dalla ricezione della comunicazione**, attraverso l'invio del riscontro in formato elettronico tramite il Sistema.

La Commissione delibera, inoltre, di fissare la data di apertura dei plichi contenenti la campionatura prodotta dai concorrenti partecipanti al giorno **14 marzo 2024 ore 11:00**, conferendo mandato al Presidente affinché proceda alla relativa comunicazione.

<b>CONSIP S.p.A.</b>	<b>Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in sei lotti, per l'affidamento - in relazione a ciascun lotto - di un Accordo Quadro con più operatori economici, avente ad oggetto la fornitura di Trocar per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 - ID 2653</b>	<b>05 marzo 2024</b>
----------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------

Il Presidente dà atto che la sottoscrizione del verbale da parte dei membri di Commissione non potrà essere contestuale, pertanto, procede alla lettura del verbale affinché tutti prendano piena coscienza e conoscenza del suo contenuto. Ultimata la lettura del verbale i membri di Commissione ne prendono atto e ne accettano il contenuto, dichiarando che lo stesso risulta rispondente alle attività svolte.

Il Presidente dà atto che ciascun membro della Commissione apporrà sul documento la propria firma digitale.

Alle ore 16:00 il Presidente dichiara chiusa la seduta.

#### **La Commissione**

Dott. Giovanni Ciaccio, con funzioni di Presidente

\_\_\_\_\_

Dott. Nicola Cillara, con funzioni di membro effettivo

\_\_\_\_\_

Dott. Gian Matteo Paroli, con funzioni di membro effettivo

\_\_\_\_\_

#### **I Segretari**

Dott.ssa Roberta Di Leva

\_\_\_\_\_

Avv. Ida Bianco

\_\_\_\_\_