

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

Verbale n. 4

Verbale della seduta del 15 marzo 2024

Il giorno 15 marzo 2024 si è riunita la Commissione nominata dalla Consip con atto del 15 febbraio 2024 prot. n. 21. 15-02-2024-I, per l'espletamento della *"Gara a procedura aperta per l'affidamento di un Accordo Quadro avente ad oggetto la fornitura di suture chirurgiche destinate alla chirurgia generale per le Pubbliche Amministrazioni– edizione n. 3 – id 2639"* di cui al Bando di gara pubblicato sulla G.U.U.E. n. S 227 del 24/11/2023 e sulla G.U.R.I. n. 137 del 27/11/2023

La Commissione di gara è così composta:

- Prof. Giuseppe Tisone, con funzioni di Presidente (membro esterno);
- Dott. Davide Cavaliere, con funzioni di membro effettivo (membro esterno);
- Dott. Italo Corsale, con funzioni di membro effettivo (membro esterno).

L'Avv. Maria Colucci e l'Avv. Lucilla Musu svolgeranno, anche disgiuntamente, le funzioni di segretario legale e l'Ing. Vincenzo Di Luca svolgerà le funzioni di segretario tecnico.

Alla seduta odierna sono presenti l'avv. Maria Colucci e l'Ing. Vincenzo Di Luca.

La presente seduta si terrà mediante collegamento da remoto da parte di tutti i membri della Commissione e i Segretari, tramite l'utilizzo di "procedure telematiche" idonee alla salvaguardia della "riservatezza delle comunicazioni" in ossequio a quanto previsto dal par. 19 del Capitolato d'Oneri e dall'art. 93 co. 4 del d.lgs. 36/2023. Una volta stabilita la connessione con tutti i membri della Commissione ed i segretari il Presidente constata la regolare costituzione della Commissione e alle ore 14:15 dichiara aperta la seduta riservata.

Preliminarmente si riepilogano le attività svolte dalla Commissione nelle sedute riservate svoltesi nei giorni 12 e 14 marzo 2024.

Seduta del 12 marzo 2024

La Commissione, nella seduta del 12 marzo 2024, svoltasi anch'essa mediante collegamento da remoto da parte di tutti i membri della Commissione e i Segretari avv. Maria Colucci e Ing. Vincenzo Di Luca, a partire dalle ore 14:40, ha proseguito le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti ammessi.

In particolare la Commissione ha intrapreso la verifica di regolarità in relazione alla documentazione presentata dai concorrenti per il **LOTTO 7** ad esito della quale ha dato atto che tutta la documentazione che compone l'"Offerta Tecnica" prodotta da ciascun concorrente risulta sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante avente i poteri

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
----------------------	--	----------------------

necessari per impegnare il concorrente medesimo nella presente procedura di gara ed è stata presentata secondo le modalità indicate nella *lex specialis* di gara.

Successivamente la Commissione ha proseguito i propri lavori avviando l'esame finalizzato alla verifica della sussistenza delle **caratteristiche tecniche minime** dei prodotti offerti da ciascun concorrente nell'ambito del **LOTTO 7** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 7
Al.Ma.Med. S.r.l.
Assut Europe S.p.A.
B.Braun Milano S.p.A.
Felici S.r.l.
Johnson & Johnson Medical S.p.A.
Medtronic Italia S.p.A.
RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Al.Ma.Med. S.r.l.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara con la seguente precisazione:

il concorrente all'interno della Scheda di Offerta Tecnica in corrispondenza del campo Codice prodotto ha indicato il seguente codice **"DXxxxx"** e all'interno del Catalogo ufficiale prodotti che raccoglie tutte le combinazioni disponibili per il dispositivo **"Polydox monofilamento viola"**, ciascuna contrassegnata da un proprio codice identificativo che ha come parte iniziale la sigla DX seguita da quattro cifre, ha evidenziato le singole combinazioni oggetto di offerta indicando in corrispondenza di ciascun codice **"Codice offerto"** e la corrispondenza con la riga della combinazione richiesta in documentazione di gara.

Alla luce di quanto sopra riportato, considerato che il codice DXxxxx riportato nella Scheda di Offerta Tecnica è riferibile all'intera gamma dei dispositivi **"Polydox monofilamento viola"** e che il concorrente ha chiaramente espresso la volontà di offrire determinate combinazioni all'interno della gamma di dispositivi **"Polydox monofilamento viola"** indicando i relativi codici all'interno del Catalogo ufficiale dei prodotti, la Commissione ha ritenuto che non sussiste alcun dubbio sull'oggetto dell'offerta del concorrente in esame.

La Commissione è passata poi all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Assut Europe S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **B.Braun S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Felici S.r.l.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto di quanto segue:

nell'abito della documentazione a comprova il concorrente ha prodotto, come richiesto dalla documentazione di gara, la Scheda Tecnica del dispositivo offerto dalla quale, tuttavia, non si evincono indicazioni in merito alla presenza o meno di lattice, tanto all'interno del dispositivo quanto nel confezionamento, né si evincono informazioni relative alle leghe in acciaio chirurgico con cui sono prodotti gli aghi. A tal riguardo il Capitolato Tecnico espressamente richiede, al paragrafo 2, che i dispositivi siano *"latex free compreso il confezionamento"* e, al paragrafo 2.1, che *"gli aghi delle suture offerte in gara dovranno essere in acciaio chirurgico della serie 300 e/o della serie 400. Resta inteso che potranno essere offerte in gara suture montate su aghi prodotti con leghe in acciaio chirurgico migliorative rispetto a quelle indicate"* conseguentemente la Commissione ha ritenuto di dover richiedere precisazioni al concorrente nel senso di indicare in quale parte della documentazione a comprova prodotta siano presenti le informazioni relative alla presenza o meno di lattice nel dispositivo e nel confezionamento nonché quelle relative alle serie delle leghe in acciaio chirurgico utilizzate per la produzione degli aghi presenti nei dispositivi offerti, ovvero di produrre apposita documentazione che comprovi quanti richiesto in relazione ai dispositivi offerti così come identificati dai codici riportati nella Scheda di Offerta Tecnica.

La Commissione è passata poi all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Johnson & Johnson Medical S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Medtronic S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto di quanto segue:

analogamente a quanto già evidenziato per l'offerta del medesimo concorrente per i lotti 1,2,4 e 6, nell'ambito della documentazione a comprova prodotta dal concorrente non risulta presente il catalogo ufficiale dei prodotti

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

espressamente richiesto al paragrafo 14.2 del Capitolato d’Oneri, pertanto, la Commissione ha sospeso la verifica di possesso delle caratteristiche minime per i dispositivi offerti dal concorrente in attesa del predetto documento. Considerato che il medesimo Capitolato d’Oneri (paragrafo 14) prevede che sia sanabile la mancata produzione o la produzione parziale della documentazione a comprova, la Commissione ritiene di dover richiedere al concorrente in esame di produrre il catalogo ufficiale dei prodotti dal quale risultino tutti i dispositivi offerti identificati con l’apposito codice indicato dallo stesso concorrente in offerta tecnica nonché le caratteristiche di curvatura, tipologia lunghezza dell’ago, calibro e lunghezza del filo di ciascuna combinazione.

La Commissione ha dato, dunque, atto che sono terminate le attività di verifica relative alla sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 7 e ha conferito mandato al Presidente affinché proceda ad inviare ai concorrenti **Felici S.r.l.** e **RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.** le richieste di precisazioni/integrazioni nei termini sopra indicati.

Terminate le attività di verifica della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 7, la Commissione ha avviato le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti nell’ambito del **LOTTO 8** ad esito della quale ha dato atto che tutta la documentazione che compone l’”Offerta Tecnica” prodotta da ciascun concorrente risulta sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare il concorrente medesimo nella presente procedura di gara ed è stata presentata secondo le modalità indicate nella *lex specialis* di gara.

Successivamente la Commissione ha proseguito i propri lavori avviando l’esame finalizzato alla verifica della sussistenza delle **caratteristiche tecniche minime** dei prodotti offerti da ciascun concorrente nell’ambito del **LOTTO 8** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 8
Assut Europe S.p.A.
B.Braun Milano S.p.A.
Felici S.r.l.
Johnson & Johnson Medical S.p.A.
Medtronic Italia S.p.A.
RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.

La Commissione ha proceduto all’esame della documentazione prodotta dal concorrente **Assut Europa S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

La Commissione è passata poi all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **B.Braun Milano S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Felici S.r.l.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto di quanto segue:

Nell'ambito della documentazione a comprova delle caratteristiche tecniche del dispositivo offerto, in relazione alla voce "Assorbimento", è indicato *"L'azione idrolitica tramite cui il materiale decomposto consente un assorbimento totale fra i 56 e i 70 giorni. Approssimativamente dopo 21 giorni rimane il 50% della resistenza tensile."*; tale indicazione sulle tempistiche di assorbimento è confermata anche dal grafico riportato nel medesimo documento che riporta la percentuale di assorbimento 100% in corrispondenza del giorno 70.

A tal riguardo il Capitolato Tecnico di gara al paragrafo 2.2 "CARATTERISTICHE MINIME PER I LOTTI DI SUTURE ASSORBIBILI" prevede espressamente che *"Per ciascun lotto relativo alle suture assorbibili i concorrenti dovranno offrire dispositivi medici conformi alle ulteriori caratteristiche minime riportate di seguito, pena l'esclusione dalla procedura di gara."* e all'interno della sottostante tabella prevede per il lotto 8 Sutura sintetica assorbibile plurifilamento a rapida perdita di resistenza tensile rivestita e premontata: tempo completo di assorbimento entro 60 giorni dall'impianto.

Alla luce di quanto sopra riportato la Commissione ha preso atto che il dispositivo offerto dal concorrente in esame nell'ambito del lotto 8 non soddisfa le caratteristiche minime richieste dalla documentazione di gara sotto il profilo del tempo di assorbimento che, dalla documentazione a comprova prodotta, risulta evidentemente superiore al termine massimo previsto dalla documentazione di gara (60 giorni) essendo compreso in un *range* che va da 56 giorni a 70 giorni quindi un tempo superiore a quello richiesto, conseguentemente ha deliberato di proporre alla stazione appaltante di escludere il concorrente Felici S.r.l. dal lotto 8 della procedura di gara in esame e ha conferito mandato al Presidente affinché formuli la proposta nei termini sopra riportati.

La Commissione è passata poi all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Johnson & Johnson Medical S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto di quanto segue:

analogamente a quanto già evidenziato per l'offerta del medesimo concorrente per i lotti 1,2,4,6 e 7, nell'ambito della documentazione a comprova prodotta dal concorrente non risulta presente il catalogo ufficiale dei prodotti espressamente richiesto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri, pertanto, la Commissione ha sospeso la verifica di possesso delle caratteristiche minime per i dispositivi offerti dal concorrente in attesa del predetto documento. Considerato che il medesimo Capitolato d'Oneri (paragrafo 14) prevede che sia sanabile la mancata produzione o la produzione parziale della documentazione a comprova, la Commissione ritiene di dover richiedere al concorrente in esame di produrre il catalogo ufficiale dei prodotti dal quale risultino tutti i dispositivi offerti identificati con l'apposito codice indicato dallo stesso concorrente in offerta tecnica nonché le caratteristiche di curvatura, tipologia lunghezza dell'ago, calibro e lunghezza del filo di ciascuna combinazione.

La Commissione dà, dunque, atto che sono terminate le attività di verifica relative alla sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 8 e ha conferito mandato al Presidente affinché proceda ad inviare al concorrente **RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.** la richiesta di precisazioni/integrazioni nei termini sopra indicati.

La Commissione ha deliberato, inoltre, analogamente a quanto fatto nelle precedenti sedute, di procedere all'invio di tutte le richieste di precisazioni come sopra rappresentate al termine delle attività di verifica in ordine alla sussistenza delle **caratteristiche tecniche minime** dei prodotti offerti da ciascun concorrente nell'ambito di tutti i lotti.

Alle ore 17:55 il Presidente ha dichiarato chiusa la seduta.

Seduta del 14 marzo 2024

La Commissione, nella seduta del 14 marzo 2024, svoltasi mediante collegamento da remoto da parte di tutti i membri della Commissione e i Segretari avv. Maria Colucci e Ing. Vincenzo Di Luca, a partire dalle ore 14:00, ha proseguito le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti ammessi.

In particolare la Commissione ha intrapreso la verifica di regolarità in relazione alla documentazione presentata dai concorrenti per il **LOTTO 9** ad esito della quale ha dato atto che tutta la documentazione che compone l'“Offerta Tecnica” prodotta da ciascun concorrente risulta sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare il concorrente medesimo nella presente procedura di gara ed è stata presentata secondo le modalità indicate nella *lex specialis* di gara.

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
----------------------	--	----------------------

Successivamente la Commissione ha proseguito i propri lavori avviando l'esame finalizzato alla verifica della sussistenza delle **caratteristiche tecniche minime** dei prodotti offerti da ciascun concorrente nell'ambito del **LOTTO 9** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 9
Assut Europe S.p.A.
B.Braun Milano S.p.A.
Johnson & Johnson Medical S.p.A.
Medtronic Italia S.p.A.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Assut Europa S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione è passata poi all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **B.Braun Milano S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto poi all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Johnson & Johnson Medical S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione passa poi all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara con la seguente precisazione:

All'interno della Scheda di Offerta Tecnica il concorrente ha indicato:

- in corrispondenza della combinazione (j) 12 curvatura ago 3/8 c tipo ago tagliente esterno lunghezza ago 19 calibro 3-0 e lunghezza filo 70 il codice prodotto SL – 636 mentre nel listino prezzi, dove sono state indicate in corrispondenza di ciascuna combinazione le caratteristiche di curvatura ago, tipo ago, lunghezza ago, calibro e lunghezza filo, il codice SL – 636 è stato inserito tra i prodotti aggiuntivi offerti (combinazione 403).

Considerato che il codice prodotto indicato in Scheda Offerta Tecnica è comunque presente nel listino prezzi e le caratteristiche corrispondono a quelle indicate in documentazione di gara la Commissione ne prende atto espungendo

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

il predetto codice dall'elenco prodotti aggiuntivi offerti del concorrente dal momento che lo stesso andrà considerato quale combinazione base ad offerta obbligatoria.

La Commissione ha dato, dunque, atto che sono terminate le attività di verifica relative alla sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 9.

Terminate le attività di verifica della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 9, la Commissione ha avviato le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti nell'ambito del **LOTTO 10** ad esito della quale ha dato atto che tutta la documentazione che compone l' "Offerta Tecnica" prodotta dall'unico concorrente risulta sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare il concorrente medesimo nella presente procedura di gara ed è stata presentata secondo le modalità indicate nella *lex specialis* di gara.

Successivamente la Commissione ha proseguito i propri lavori avviando l'esame finalizzato alla verifica della sussistenza delle **caratteristiche tecniche minime** dei prodotti offerti dall'unico concorrente nell'ambito del **LOTTO 10** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dallo stesso prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 10

Johnson & Johnson Medical S.p.A.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Johnson & Johnson Medical S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha dato, dunque, atto che sono terminate le attività di verifica relative alla sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 10.

Terminate le attività di verifica della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 10, la Commissione ha avviato le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dall'unico concorrente nell'ambito del **LOTTO 11** ad esito della quale ha dato atto che tutta la documentazione che compone l' "Offerta Tecnica" prodotta dall'unico concorrente risulta sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare il concorrente medesimo nella presente procedura di gara ed è stata presentata secondo le modalità indicate nella *lex specialis* di gara.

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

Successivamente la Commissione prosegue i propri lavori avviando l'esame finalizzato alla verifica della sussistenza delle **caratteristiche tecniche minime** dei prodotti offerti dall'unico concorrente nell'ambito del **LOTTO 11** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 11
Johnson & Johnson Medical S.p.A.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Johnson & Johnson Medical S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha dato, dunque, atto che sono terminate le attività di verifica relative alla sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 11.

Terminate le attività di verifica della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 11, la Commissione ha avviato le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti nell'ambito del **LOTTO 12** ad esito della quale ha dato atto che tutta la documentazione che compone l'“Offerta Tecnica” prodotta da ciascun concorrente risulta sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare il concorrente medesimo nella presente procedura di gara ed è stata presentata secondo le modalità indicate nella *lex specialis* di gara.

Successivamente la Commissione ha proseguito i propri lavori avviando l'esame finalizzato alla verifica della sussistenza delle **caratteristiche tecniche minime** dei prodotti offerti da ciascun concorrente nell'ambito del **LOTTO 12** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 12
B.Braun Milano S.p.A.
Johnson & Johnson Medical S.p.A.
RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **B.Braun Milano S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

La Commissione è passata poi all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Johnson & Johnson Medical S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto di quanto segue:

analogamente a quanto già evidenziato per l'offerta del medesimo concorrente per i lotti 1,2,4,6,7 e 8, nell'ambito della documentazione a comprova prodotta dal concorrente non risulta presente il catalogo ufficiale dei prodotti espressamente richiesto al paragrafo 14.2 del Capitolato d'Oneri, pertanto, la Commissione ha sospeso la verifica di possesso delle caratteristiche minime per i dispositivi offerti dal concorrente in attesa del predetto documento. Considerato che il medesimo Capitolato d'Oneri (paragrafo 14) prevede che sia sanabile la mancata produzione o la produzione parziale della documentazione a comprova, la Commissione ritiene di dover richiedere al concorrente in esame di produrre il catalogo ufficiale dei prodotti dal quale risultino tutti i dispositivi offerti identificati con l'apposito codice indicato dallo stesso concorrente in offerta tecnica nonché le caratteristiche di curvatura, tipologia lunghezza dell'ago, calibro e lunghezza del filo di ciascuna combinazione.

La Commissione dà, dunque, atto che sono terminate le attività di verifica relative alla sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 12 e ha conferito mandato al Presidente affinché proceda ad inviare al concorrente **RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.** la richiesta di precisazioni/integrazioni nei termini sopra indicati.

Terminate le attività di verifica della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 12, la Commissione ha avviato le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti nell'ambito del **LOTTO 13** ad esito della quale ha dato atto che tutta la documentazione che compone l'“Offerta Tecnica” prodotta da ciascun concorrente risulta sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare il concorrente medesimo nella presente procedura di gara ed è stata presentata secondo le modalità indicate nella *lex specialis* di gara.

Successivamente la Commissione ha proseguito i propri lavori avviando l'esame finalizzato alla verifica della sussistenza delle **caratteristiche tecniche minime** dei prodotti offerti da ciascun concorrente nell'ambito del **LOTTO 13** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 13

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

Assut Europe S.p.A.
Corza Medical S.r.l.
Johnson & Johnson Medical S.p.A.
Medtronic Italia S.p.A.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Assut Europe S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Corza Medical** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione è passata poi all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Johnson & Johnson Medical S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha dato, dunque, atto che sono terminate le attività di verifica relative alla sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 13.

La Commissione ha deliberato, inoltre, analogamente a quanto fatto nelle precedenti sedute, di procedere all'invio di tutte le richieste di precisazioni/integrazioni come sopra rappresentate al termine delle attività di verifica in ordine alla sussistenza delle **caratteristiche tecniche minime** dei prodotti offerti da ciascun concorrente nell'ambito di tutti i lotti.

Concluse le attività di verifica della regolarità delle offerte e della loro rispondenza alle caratteristiche tecniche minime previste nel Capitolato Tecnico, sebbene la valutazione di alcuni concorrenti sotto il profilo del possesso delle caratteristiche tecniche minime non sia conclusa in attesa di ricevere riscontro alle richieste di precisazioni riportate nel presente verbale e nel precedente, la Commissione, per ragioni di economia procedurale, ha deliberato di avviare l'attività di valutazione dei **criteri migliorativi tabellari e quantitativi** di cui alle tabelle del paragrafo 16.1 del

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

Capitolato d'Oneri secondo le modalità previste al paragrafo 16.2 del medesimo Capitolato seguendo l'ordine progressivo dei lotti. Laddove previsto la Commissione ha proceduto con la verifica di rispondenza della documentazione prodotta dai concorrenti a comprova con quanto dagli stessi dichiarato in Offerta Tecnica.

La Commissione ha proceduto, dunque, alla valutazione del criterio tabellare "Formazione del personale" per ciascun concorrente e per ciascun lotto.

Ad esito dell'analisi condotta, in relazione al predetto criterio, che prevedeva la messa a disposizione delle Amministrazioni Contraenti di una piattaforma di e-learning per l'erogazione di attività di formazione ulteriore rispetto a quella prevista nel Capitolato Tecnico, la Commissione ha rilevato quanto segue:

- i concorrenti **Assut Europe S.p.A. (Lotti 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 13), Felici S.r.l. (Lotti 2, 7, 8)** hanno dichiarato di non offrire una piattaforma e-learning per l'erogazione di attività di formazione, conseguentemente la Commissione ha proceduto ad attribuire ai predetti concorrenti un punteggio tecnico pari a 0 (zero) in relazione al criterio "Formazione del personale" in tutti i lotti per i quali hanno presentato offerta;

- i concorrenti **B.Braun Milano S.p.A. (Lotti 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 12), FG. Service S.r.l. (Lotti 1, 3, 5), Johnson & Johnson Medical S.p.A. (Lotti 1, 2, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13), Medtronic Italia S.p.A. (Lotti 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 13), RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l. (Lotti 1, 2, 4, 6, 7, 8, 12), Al.Ma.Med. S.r.l. (Lotto 7), Corza Medical S.r.l. (Lotto 13)** hanno dichiarato di offrire una piattaforma e-learning per l'erogazione di attività di formazione, pertanto, la Commissione ha proceduto ad attribuire ai predetti concorrenti il punteggio tecnico pari a 2 (due) punti in relazione al criterio "Formazione del personale" in tutti i lotti per i quali hanno presentato offerta. La Commissione ha, inoltre, preso atto che, secondo quanto previsto dalla documentazione di gara, i concorrenti che hanno dichiarato di offrire il criterio tabellare relativo alla Formazione del personale forniranno in fase di stipula apposita documentazione a comprova.

Successivamente la Commissione ha proceduto alla valutazione del criterio tabellare "Parità di genere ex art.108 comma 7 D.Lgs 36/2023" per ciascun concorrente e per ciascun lotto.

Ad esito dell'analisi condotta, in relazione al predetto criterio, che prevedeva il possesso della certificazione della parità di genere ai sensi dell'articolo 46-bis del Codice delle pari opportunità tra uomo e donna di cui al decreto legislativo 11 aprile 2006, n. 198 rilasciata da un organismo di valutazione della conformità accreditato ai sensi del Regolamento (CE) n. 765/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio, che opera sulla base della prassi UNI/PdR 125.2022 in corso di validità, la Commissione ha rilevato quanto segue:

- i concorrenti **Assut Europe S.p.A. (Lotti 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 13), B.Braun Milano S.p.A. (Lotti 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 12), Johnson & Johnson Medical S.p.A. (Lotti 1, 2, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13), Medtronic Italia S.p.A. (Lotti 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 13), RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l. (Lotti 1, 2, 4, 6, 7, 8, 12), Felici S.r.l. (Lotti 2, 7, 8), Al.Ma.Med S.r.l. (Lotto 7), Corza Medical S.r.l. (Lotto 13)** hanno dichiarato di non possedere la

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

certificazione relativa alla parità di genere, pertanto, la Commissione ha proceduto ad attribuire ai predetti concorrenti un **punteggio tecnico pari a 0 (zero)** in relazione al criterio “Parità di genere ex art.108 comma 7 D.Lgs 36/2023” in tutti i lotti per i quali hanno presentato offerta.

- il concorrente **FG. Service S.r.l. (Lotti 1, 3, 5)** ha dichiarato di **possedere** la certificazione relativa alla parità di genere ed ha allegato, a comprova di quanto dichiarato, copia della certificazione in corso di validità. La predetta copia, tuttavia, non è accompagnata da dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 firmata digitalmente dal legale rappresentante o comunque da soggetto munito di idonei poteri del Concorrente che ne attesti la conformità all’originale così come espressamente richiesto al paragrafo 14.2 del Capitolato d’Oneri.

Alla luce di quanto sopra, la Commissione ha deliberato di richiedere al concorrente **FG. Service S.r.l.** di produrre la necessaria attestazione di conformità all’originale in relazione alla predetta certificazione.

Terminate le predette attività valutative, alle ore 17:35, il Presidente ha dichiarato chiusa la seduta.

Nel corso della seduta in data odierna la Commissione prosegue la valutazione dei criteri migliorativi e in particolare procede, in relazione al criterio quantitativo **Numerosità Studi di Letteratura Scientifica** previsto per i **lotti 10,11 e 12**, in base al quale verrà valutato il numero di studi clinici su riviste con un Impact Factor > 1,0 al momento della presentazione dell’offerta e relativi al prodotto offerto in gara, all’attribuzione del relativo punteggio tecnico in conformità a quanto stabilito dal paragrafo 16.2 del Capitolato d’Oneri. Gli esiti di tale valutazione sono riportati nelle tabelle di cui all’**Allegato 1** al presente verbale di cui costituisce parte integrante e sostanziale.

Successivamente la Commissione procede alla valutazione del criterio discrezionale **Efficacia clinica** previsto per i **lotti 10,11 e 12**, in base al quale sarà valutata la qualità degli studi clinici con riferimento agli outcome di efficacia del dispositivo offerto in termini di attività antibatterica e spettro di azione, oltre che significato clinico correlato all’uso della sutura antibatterica. La Commissione, dunque, all’esito dell’esame degli studi clinici presentati dai concorrenti, procede all’attribuzione del relativo punteggio tecnico in conformità a quanto stabilito dal paragrafo 16.2 del Capitolato d’Oneri. Gli esiti di tale valutazione sono riportati nelle tabelle di cui all’**Allegato 1** al presente verbale di cui costituisce parte integrante e sostanziale.

La Commissione precisa che il concorrente **RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.** che ha presentato offerta nell’ambito del lotto 12, in relazione al criterio **Numerosità Studi di Letteratura Scientifica**, ha dichiarato nella Scheda di Offerta Tecnica il valore 0 (zero), pertanto, si procederà ad attribuire al predetto concorrente un punteggio tecnico pari a 0 (zero) tanto in relazione al criterio **Numerosità Studi di Letteratura Scientifica** quanto al criterio **Efficacia clinica**.

La Commissione precisa, inoltre, che

- per Commissario 1 si intende [REDACTED]
- per Commissario 2 si intende [REDACTED]
- per Commissario 3 si intende [REDACTED]

CONSIP S.p.A.	ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI SUTURE CHIRURGICHE DESTINATE ALLA CHIRURGIA GENERALE PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI – EDIZIONE 3 – ID 2639	15 marzo 2024
---------------	---	---------------

e che tale associazione sarà applicata anche per tutte le successive valutazioni.

Terminate le predette attività valutative, alle ore 16:00, il Presidente dichiara chiusa la seduta.

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 nel corso della seduta e riservandosi, pertanto, di apporre formalmente la propria firma digitale sul verbale che gli verrà inviato via mail.

La Commissione di gara

Prof. Giuseppe Tisone, con funzioni di Presidente

Dott. Davide Cavaliere, con funzioni di membro effettivo

Dott. Italo Corsale, con funzioni di membro effettivo

I Segretari

Avv. Maria Colucci

Ing. Vincenzo Di Luca

 Giuseppe Tisone
17.03.2024 16:54:20
GMT+00:00

 DAVIDE CAVALIERE
15.03.2024 16:12:50
GMT+01:00

Firmato digitalmente da
Italo Corsale

CN = Corsale Italo
C = IT

 MARIA COLUCCI
CONSIP S.P.A
16.03.2024 11:59:42 UTC

Firmato digitalmente
da VINCENZO DI LUCA
in data 16/3/2024

ALLEGATO 1

Criteri di valutazione “Numerosità studi di letteratura scientifica” e “Efficacia clinica”

Lotto 10 - Sutura sintetica assorbibile monofilamento con antisettico ad attività antibatterica a media perdita di resistenza tensile premontata

Criterio di valutazione	Punti D max	Punti Q max	JOHNSON&JOHNSON					
			Valore dichiarato in OT	Valore attribuito /Giudizio	PT	Giudizio comm 1	Giudizio comm 2	Giudizio comm 3
Numerosità studi di letteratura scientifica – Sarà valutato il numero di studi clinici su riviste con un Impact Factor > 1,0 al momento della presentazione dell’offerta e relativi al prodotto offerto in gara.		3	27	27	3			
Efficacia clinica – Il punteggio verrà attribuito valutando la qualità degli studi clinici con riferimento agli outcome di efficacia del dispositivo offerto in termini di attività antibatterica e spettro di azione, oltre che significato clinico correlato all’uso della sutura antibatterica.	9			0,6	5,4	0,6 Adeguito	0,6 Adeguito	0,6 Adeguito

Lotto 11 - Sutura sintetica assorbibile monofilamento con antisettico ad attività antibatterica a lunga perdita di resistenza tensile premontata

criterio di valutazione	Punti D max	Punti Q max	JOHNSON&JOHNSON					
			Valore dichiarato in OT	Valore attribuito /Giudizio	PT	Giudizio comm 1	Giudizio comm 2	Giudizio comm 3
Numerosità studi di letteratura scientifica – Sarà valutato il numero di studi clinici su riviste con un Impact Factor > 1,0 al momento della presentazione dell’offerta e relativi al prodotto offerto in gara.		3	33	33	3			
Efficacia clinica – Il punteggio verrà attribuito valutando la qualità degli studi clinici con riferimento agli outcome di efficacia del dispositivo offerto in termini di attività antibatterica e spettro di azione, oltre che significato clinico correlato all’uso della sutura antibatterica.	9			0,6	5,4	0,6 Adeguito	0,6 Adeguito	0,6 Adeguito

Lotto 12 - Sutura sintetica assorbibile plurifilamento con antisettico ad attività antibatterica a media perdita di resistenza tensile rivestita e premontata

criterio di valutazione	Punti D max	Punti Q max	BBRAUN					
			Valore dichiarato in OT	Valore attribuito /Giudizio	PT	Giudizio comm 1	Giudizio comm 2	Giudizio comm 3
Numerosità studi di letteratura scientifica – Sarà valutato il numero di studi clinici su riviste con un Impact Factor > 1,0 al momento della presentazione dell’offerta e relativi al prodotto offerto in gara.		3	2	2	0,6626			
Efficacia clinica – Il punteggio verrà attribuito valutando la qualità degli studi clinici con riferimento agli outcome di efficacia del dispositivo offerto in termini di attività antibatterica e spettro di azione, oltre che significato clinico correlato all’uso della sutura antibatterica.	9			0,2	1,8	0,2 Scarsamente adeguato	0,2 Scarsamente adeguato	0,2 Scarsamente adeguato

criterio di valutazione	Punti D max	Punti Q max	JOHNSON&JOHNSON					
			Valore dichiarato in OT	Valore attribuito /Giudizio	PT	Giudizio comm 1	Giudizio comm 2	Giudizio comm 3
Numerosità studi di letteratura scientifica – Sarà valutato il numero di studi clinici su riviste con un Impact Factor > 1,0 al momento della presentazione dell’offerta e relativi al prodotto offerto in gara.		3	41	41	3			
Efficacia clinica – Il punteggio verrà attribuito valutando la qualità degli studi clinici con riferimento agli outcome di efficacia del dispositivo offerto in termini di attività antibatterica e spettro di azione, oltre che significato clinico correlato all’uso della sutura antibatterica.	9			0,6	5,4	0,6 Adeguato	0,6 Adeguato	0,6 Adeguato

criterio di valutazione	Punti D max	Punti Q max	RTI MULTIMED					
			Valore dichiarato in OT	Valore attribuito /Giudizio	PT	Giudizio comm 1	Giudizio comm 2	Giudizio comm 3
Numerosità studi di letteratura scientifica – Sarà valutato il numero di studi clinici su riviste con un Impact Factor > 1,0 al momento della presentazione dell’offerta e relativi al prodotto offerto in gara.		3	0	0	0			
Efficacia clinica – Il punteggio verrà attribuito valutando la qualità degli studi clinici con riferimento agli outcome di efficacia del dispositivo offerto in termini di attività antibatterica e spettro di azione, oltre che significato clinico correlato all’uso della sutura antibatterica.	9			0	0	0	0	0