

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

Verbale n. 3

Verbale della seduta del 11 marzo 2024

Il giorno 11 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 14:00 dichiara aperta la seduta riservata.

Preliminarmente si riepilogano le attività svolte dalla Commissione nelle sedute riservate svoltesi in data 26 febbraio 2024 a valle della seduta pubblica dedicata alla verifica di ricezione della campionatura e in data 4 marzo 2024.

Seduta riservata del 26 febbraio 2024

Terminate alle ore 15:20 le operazioni di verifica di ricezione della campionatura a cui hanno assistito i rappresentanti dei concorrenti collegati da remoto, il Presidente ha dichiarato chiusa la seduta pubblica ed è stato interrotto il collegamento con i predetti rappresentanti.

La Commissione ha, dunque, proseguito i lavori in seduta riservata verificando per ciascun concorrente *i)* il rispetto di quanto prescritto dalla documentazione di gara circa il confezionamento dei dispositivi, *ii)* la presenza delle combinazioni richieste per ciascun lotto e i relativi quantitativi minimi richiesti, *iii)* la corrispondenza della campionatura prodotta rispetto a quanto offerto (marca e modello) nell'ambito dei diversi lotti.

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

La verifica condotta ha avuto i seguenti esiti:

Assut Europe S.p.A. (Lotti di partecipazione 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 13)

Il concorrente ha prodotto i campioni nelle quantità minime richieste nel Capitolato d'Oneri e nel rispetto delle modalità in esso descritte, la campionatura corrisponde alle combinazioni richieste per ciascun lotto e coincide con quanto offerto dal concorrente ad eccezione di quanto riscontrato nell'ambito del lotto 6 Sutura sintetica assorbibile monofilamento a media perdita di resistenza tensile premontata.

Il concorrente ha, infatti, prodotto, oltre alle combinazioni (j) 10 e 14 una combinazione avente **codice** FU395F **curvatura ago** 1/2 c **tipo ago** cilindrico **lunghezza ago** 26 **calibro** 2-0 e **lunghezza filo** 70 mentre la combinazione richiesta (j) 6 ha le seguenti caratteristiche: **curvatura ago** 1/2 c **tipo ago** cilindrico **lunghezza ago** 26 **calibro** 3-0 e **lunghezza filo** 70.

Alla luce di quanto sopra evidenziato e considerato che *i)* il Capitolato d'Oneri al paragrafo 14 prevede che *“Con riferimento alla campionatura, la mancata produzione, la produzione parziale, ovvero la produzione di campionatura diversa da quella richiesta è sanabile mediante soccorso istruttorio”, ii)* risulta prodotta dal concorrente in esame una campionatura parzialmente diversa da quella richiesta in relazione al lotto 6, la Commissione ha deliberato di richiedere al concorrente Assut Europe S.p.A. di trasmettere la campionatura relativa alla combinazione (j) 6 del lotto 6 ad oggi mancante, dando mandato al Presidente di procedere con l'invio della predetta richiesta.

B. BRAUN Milano S.p.A. (lotti di partecipazione 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 12)

Il concorrente ha prodotto i campioni nelle quantità minime richieste nel Capitolato d'Oneri e nel rispetto delle modalità in esso descritte, la campionatura corrisponde alle combinazioni richieste per ciascun lotto e coincide con quanto offerto dal concorrente.

Johnson & Johnson Medical S.p.A. (Lotti di partecipazione 1, 2, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13)

Il concorrente ha prodotto i campioni nelle quantità minime richieste nel Capitolato d'Oneri e nel rispetto delle modalità in esso descritte, la campionatura corrisponde alle combinazioni richieste per ciascun lotto e coincide con quanto offerto dal concorrente.

Medtronic Italia S.p.A. (Lotti di partecipazione 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 13)

Il concorrente ha prodotto i campioni nelle quantità minime richieste nel Capitolato d'Oneri e nel rispetto delle modalità in esso descritte, la campionatura corrisponde alle combinazioni richieste per ciascun lotto e coincide con quanto offerto dal concorrente ad eccezione di quanto riscontrato nell'ambito del lotto 3 Sutura sintetica non assorbibile plurifilamento in poliestere rivestita, premontata e non montata nel quale non risulta prodotta 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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

combinazione (j) 5 **curvatura ago** 3/8 c **tipo ago** tagliente esterno **lunghezza ago** 19 **calibro** 3-0 e **lunghezza filo** 45. Considerato quanto previsto dal Capitolato d'Oneri e sopra riportato per le ipotesi di mancata produzione/produzione parziale della campionatura, la Commissione ha deliberato di richiedere al concorrente in esame di produrre la campionatura mancante relativa alla combinazione (j) 5, dando mandato al Presidente di procedere con l'invio della predetta richiesta.

RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l. (Lotti di partecipazione 1, 2, 4, 6, 7, 8, 12)

Il concorrente ha prodotto i campioni nelle quantità minime richieste nel Capitolato d'Oneri e nel rispetto delle modalità in esso descritte, la campionatura corrisponde alle combinazioni richieste per ciascun lotto e coincide con quanto offerto dal concorrente.

Felici S.r.l. (Lotti di partecipazione 2, 7, 8)

Il concorrente ha prodotto i campioni nelle quantità minime richieste nel Capitolato d'Oneri e nel rispetto delle modalità in esso descritte, la campionatura corrisponde alle combinazioni richieste per ciascun lotto e coincide con quanto offerto dal concorrente ad eccezione di quanto riscontrato nell'ambito del **lotto 8 Sutura sintetica assorbibile plurifilamento a rapida perdita di resistenza tensile rivestita e premontata** in relazione alla **combinazione (j) 10 curvatura ago** 1/2 c **tipo ago** cilindrico rinforzato **lunghezza ago** 40 **calibro** 1 e **lunghezza filo** 90 il concorrente ha prodotto un dispositivo marca SMI modello Surgicryl 910 con codice 15400140 per il quale non si evince né dalle indicazioni sulla confezione né da quelle riportate sulla scheda informativa allegata se il tipo di ago è cilindrico rinforzato. Al riguardo la Commissione ha ritenuto di dover richiedere al concorrente di inviare la combinazione corretta che prevede il tipo di ago cilindrico rinforzato o in alternativa di fornire documentazione attestante che la combinazione prodotta possiede la predetta caratteristica così come richiesta dalla documentazione di gara, dando mandato al Presidente di procedere con l'invio della predetta richiesta.

Al.Ma.Med S.r.l. (Lotto di partecipazione 7)

Il concorrente ha prodotto i campioni nelle quantità minime richieste nel Capitolato d'Oneri, la campionatura corrisponde alle combinazioni richieste e coincide con quanto offerto dal concorrente ma non risultano rispettate le modalità prescritte dalla documentazione in ordine al confezionamento. Al paragrafo 14. 4 del Capitolato d'Oneri è infatti espressamente richiesto che i campioni siano contenuti in confezioni di vendita originali mentre il concorrente in esame non ha rispettato tale prescrizione in relazione ai dispositivi con codici DX0254 e DX0366 in quanto gli stessi sono stati inseriti in una confezione unica con etichettatura *ad hoc* anziché ciascuno all'interno della propria confezione originale riportante le informazioni relative allo specifico dispositivo. Alla luce di quanto sopra la Commissione ha ritenuto di dover richiedere al concorrente l'invio della campionatura relativamente ai dispositivi con

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

codici DX0254 e DX0366 nel rispetto di quanto previsto in documentazione di gara e quindi ciascuno all'interno della propria confezione originale di vendita dando mandato al Presidente di procedere con l'invio della predetta richiesta.

Corza Medical S.r.l. (Lotto di partecipazione 13)

Il concorrente ha prodotto i campioni nelle quantità minime richieste nel Capitolato d'Oneri e nel rispetto delle modalità in esso descritte, la campionatura corrisponde alle combinazioni richieste per ciascun lotto e coincide con quanto offerto dal concorrente.

Concluse le operazioni di verifica di corrispondenza della campionatura prodotta rispetto a quanto offerto da ciascun concorrente nell'ambito dei diversi lotti, alle ore 18:20 il Presidente ha dichiarato chiusa la seduta.

Al termine della seduta di Commissione i plichi contenenti la campionatura di ciascun concorrente sono stati consegnati ad un incaricato dell'Ufficio Tecnico di Gara affinché ne curasse il deposito presso l'archivio chiuso, posto al piano seminterrato presso la sede di Consip S.p.A.

Seduta del 4 marzo 2024

Concluse le operazioni di verifica di corrispondenza della campionatura prodotta rispetto a quanto offerto da ciascun concorrente nell'ambito dei diversi lotti, la Commissione, nella seduta del 4 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 14:15, ha proceduto ad avviare le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti ammessi.

La Commissione ha intrapreso, dunque, la verifica di regolarità in relazione alla documentazione presentata dai concorrenti per il **LOTTO 1** 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 1** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 1
Assut Europe S.p.A.
B.Braun Milano S.p.A.

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

F.G. Service S.r.l. Unipersonale
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.

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 **F.G. Service S.r.l. Unipersonale** 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 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"*.

Oltre a quanto sopra, la Commissione ha evidenziato che all'interno del Catalogo ufficiale dei prodotti, anch'esso richiesto nell'ambito della documentazione a comprova, non si rinvencono i codici dei dispositivi offerti dal concorrente così come dallo stesso indicati all'interno della Scheda di Offerta Tecnica nonché all'interno di una tabella inserita nell'ambito della documentazione a comprova e riportante "Configurazione tecnica lotto 1" sottoscritta da F.G. Service S.r.l., nella quale a ciascun codice prodotto sono associate le caratteristiche in termini di curvatura, tipologia lunghezza dell'ago, calibro e lunghezza del filo. A tal riguardo nel Capitolato d'Oneri, paragrafo 14.2, viene precisato che *"Il catalogo e/o listino prezzi dovrà consentire l'individuazione dei prodotti offerti e dovrà riportare la curvatura, la tipologia e la lunghezza dell'ago, il calibro e la lunghezza del filo e il codice prodotto."* laddove per catalogo è da intendersi il catalogo ufficiale dei prodotti.

Alla luce di tutto quanto sopra evidenziato la Commissione ha ritenuto di dover richiedere precisazioni al concorrente nel senso di: *i) indicare in quale parte della documentazione a comprova prodotta siano presenti le informazioni*

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

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 quanto richiesto in relazione ai dispositivi offerti così come identificati dai codici riportati nella Scheda di Offerta Tecnica; ii) chiarire all'interno di quale documentazione ufficiale del produttore sono indicati i codici dei dispositivi offerti in gara ovvero produrre il catalogo ufficiale del produttore completo, qualora quello inviato non lo fosse, all'interno del quale siano riscontrabili i codici dei dispositivi offerti.

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 è passata 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 ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto, in fine, 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:

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 ha ritenuto 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 1 ed ha conferito mandato al Presidente affinché proceda ad inviare ai concorrenti **F.G. Service S.r.l. Unipersonale** ed **RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.** le richieste di precisazioni/integrazioni nei termini sopra indicati.

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

Terminate le attività di verifica della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 1, la Commissione ha avviato le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti nell'ambito del **LOTTO 2** 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 2** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 2
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.

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 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*

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

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 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 è passata 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 ha dato atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione ha proceduto, in fine, 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 il lotto 1, 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 ha ritenuto 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 2 ed ha conferito mandato al Presidente affinché proceda ad inviare ai concorrenti **Felici S.r.l.** ed **RTI Multimed – Carbini S.r.l. – Zaccanti S.p.A. – Medi Corp S.r.l.** le richieste di precisazioni/integrazioni nei termini sopra indicati.

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

Terminate le attività di verifica della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 2, la Commissione ha avviato le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti nell'ambito del **LOTTO 3** 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 3** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 3
Assut Europe S.p.A.
B.Braun Milano S.p.A.
F.G. Service S.r.l. Unipersonale
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 all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **F.G. Service S.r.l. Unipersonale** 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 riscontrato per il medesimo concorrente nel il lotto 1, nell'ambito 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*

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

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”.

Oltre a quanto sopra, la Commissione ha evidenziato che all’interno del Catalogo ufficiale dei prodotti, anch’esso richiesto nell’ambito della documentazione a comprova, non si rinvenivano i codici dei dispositivi offerti dal concorrente così come dallo stesso indicati all’interno della Scheda di Offerta Tecnica nonché all’interno di una tabella inserita nell’ambito della documentazione a comprova e riportante “Configurazione tecnica lotto 3” sottoscritta da F.G. Service S.r.l., nella quale a ciascun codice prodotto sono associate le caratteristiche in termini di curvatura, tipologia lunghezza dell’ago, calibro e lunghezza del filo. A tal riguardo nel Capitolato d’Oneri, paragrafo 14.2, viene precisato che *“Il catalogo e/o listino prezzi dovrà consentire l’individuazione dei prodotti offerti e dovrà riportare la curvatura, la tipologia e la lunghezza dell’ago, il calibro e la lunghezza del filo e il codice prodotto.”* laddove per catalogo è da intendersi il catalogo ufficiale dei prodotti.

Alla luce di tutto quanto sopra evidenziato la Commissione ha ritenuto di dover richiedere precisazioni al concorrente nel senso di: *i)* 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 quanto richiesto in relazione ai dispositivi offerti così come identificati dai codici riportati nella Scheda di Offerta Tecnica; *ii)* chiarire all’interno di quale documentazione ufficiale del produttore sono indicati i codici dei dispositivi offerti in gara ovvero produrre il catalogo ufficiale del produttore completo, qualora quello inviato non lo fosse, all’interno del quale siano riscontrabili i codici dei dispositivi offerti.

La Commissione è passata 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 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 3 ed ha conferito mandato al Presidente affinché proceda ad inviare al concorrente **F.G. Service S.r.l.** la richiesta di precisazioni/integrazioni nei termini sopra indicati.

La Commissione ha, altresì, deliberato 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.

Alle ore 18:15 il Presidente ha dichiarato chiusa la seduta.

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

Nel corso della seduta in data odierna la Commissione prosegue le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti ammessi.

La Commissione intraprende, dunque, la verifica di regolarità in relazione alla documentazione presentata dai concorrenti per il **LOTTO 4** ad esito della quale dà 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 prosegue 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 4** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 4
B.Braun Milano 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 procede 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 dà 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) 1 curvatura ago 3/8 c tipo ago tagliente esterno lunghezza ago 16 calibro 4-0 e lunghezza filo 50** il codice prodotto **SS -645** mentre nel listino prezzi dove sono state indicate in corrispondenza di ciascuna combinazione richiesta le caratteristiche di curvatura ago, tipo ago, lunghezza ago, calibro e lunghezza filo, il codice prodotto **SS -645** è stato inserito tra i prodotti aggiuntivi offerti (combinazione n. 96)
- in corrispondenza della **combinazione (j) 4 curvatura ago 3/8 c tipo ago tagliente esterno lunghezza ago 24 calibro 2-0 e lunghezza filo 45** il codice di prodotto **SS-685** mentre nel listino prezzi dove sono state indicate in corrispondenza di ciascuna combinazione richiesta le caratteristiche di curvatura ago, tipo ago, lunghezza ago, calibro e lunghezza filo, il codice prodotto **SS-685** è stato inserito tra i prodotti aggiuntivi offerti (combinazione n. 109).

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

Considerato che in entrambi i casi 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 i due codici sopra riportati dall'elenco prodotti aggiuntivi offerti del concorrente dal momento che gli stessi andranno considerati quali combinazioni base ad offerta obbligatoria.

La Commissione procede, in fine, 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 dà atto di quanto segue:

analogamente a quanto già evidenziato per l'offerta del medesimo concorrente per i lotti 1 e 3, 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 4 e conferisce 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 4, la Commissione avvia le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti nell'ambito del **LOTTO 5** 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 prosegue 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 5** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 5

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

Assut Europe S.p.A.
B.Braun Milano S.p.A.
F.G. Service S.r.l. Unipersonale
Medtronic Italia S.p.A.

La Commissione procede 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 dà 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 **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 dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti dal concorrente a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione procede all'esame della documentazione prodotta dal concorrente **F.G. Service S.r.l. Unipersonale** a comprova delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* di gara.

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

analogamente a quanto riscontrato per il medesimo concorrente per i lotti 1 e 3, nell'ambito 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"*.

Oltre a quanto sopra, la Commissione ha evidenziato che nell'ambito della documentazione prodotta e in particolare nella tabella riportante "Configurazione tecnica lotto 5" sottoscritta da F.G. Service S.r.l. il concorrente da un lato dichiara di offrire una "Sutura sintetica assorbibile monofilamento a rapida perdita di resistenza tensile premontata", dall'altro indica, in corrispondenza delle diverse combinazioni offerte, dei codici prodotto e i relativi numeri di registrazione al sistema Banca Dati/Repertorio dei Dispositivi Medici - BD/RDM del Ministro della salute che corrispondono ad una sutura plurifilamento. Anche all'interno della Scheda Tecnica del prodotto, in relazione alle voci "Classificazione" ed "Uso previsto" si parla di sutura intrecciata ed, in fine, all'interno delle "Istruzioni per l'uso" del dispositivo si indica espressamente che "La sutura Trusynth Fast è una sutura chirurgica sterile, sintetica, multifilamento, intrecciata e a rapido assorbimento (...)".

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

Alla luce di quanto sopra, considerato che dalla documentazione esaminata il prodotto offerto dal concorrente in esame sembrerebbe non rispondere alle caratteristiche minime richieste dalla documentazione di gara e nello specifico non sarebbe rispettata la richiesta di offrire una sutura monofilamento, la Commissione delibera di sospendere la valutazione del concorrente per ulteriori approfondimenti di quanto emerso.

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.

La Commissione dà, dunque, atto che sono terminate le attività di verifica relative alla sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 5 e rimane sospesa la valutazione del concorrente **F.G. Service S.r.l. Unipersonale**.

Terminate le attività di verifica della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime relativamente ai concorrenti del Lotto 5, la Commissione avvia le attività di analisi della regolarità e del contenuto delle offerte tecniche prodotte dai concorrenti nell'ambito del **LOTTO 6** ad esito della quale dà 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 prosegue 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 6** ed esaminando a tal fine la documentazione a comprova dagli stessi prodotta a Sistema.

Elenco Concorrenti – Lotto 6
Assut Europe S.p.A.
B.Braun Milano S.p.A.
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 procede 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 dà 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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

La Commissione passa 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.

La Commissione procede 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 dà 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.

La Commissione procede, in fine, 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 dà atto di quanto segue:

analogamente a quanto già evidenziato per l'offerta del medesimo concorrente per i lotti 1, 2 e 4, 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 6 e conferisce 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 delibera, inoltre, analogamente a quanto fatto nella precedente seduta del 4 marzo scorso, 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.

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	11 marzo 2024
---------------	---	---------------

Alle ore 17:25 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
