

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

Verbale n. 2

Verbale unico

Il giorno 5 maggio 2023 si è riunita, in seduta riservata, la Commissione nominata dalla Consip con atto prot. n. 0000051.27-04-2023.R per l'espletamento della *"Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555"* di cui al Bando di gara pubblicato sulla G.U.U.E. n. S 45 del 03/03/2023 e sulla G.U.R.I. n. 27 del 06/03/2023.

La Commissione è così composta:

- Dott. Andrea Zorzi, con funzioni di Presidente (membro esterno);
- Dott.ssa Antonella Meo, con funzioni di membro effettivo (membro esterno);
- Dott. Ernesto Ammendola, con funzioni di membro effettivo (membro esterno).

L'Avv. Francesca Zamponi e l'Avv. Antonia Veltri svolgeranno, anche disgiuntamente, le funzioni di segretario. Alla seduta è presente l'Avv. Francesca Zamponi. L'Ing. Vincenzo Di Luca svolge le funzioni di segretario tecnico.

La presente seduta si terrà mediante collegamento da remoto da parte di tutti i membri della Commissione, tramite l'utilizzo di "procedure telematiche" idonee alla salvaguardia della "riservatezza delle comunicazioni" in ossequio a quanto previsto dal Capitolato d'Oneri e dall'art. 77 co. 2 del d.lgs. 50/2016.

Pertanto, stabilita la connessione tra tutti i componenti della Commissione e i Segretari, come sopra individuati, il Presidente, constatata la regolare costituzione della Commissione e alle ore 15:25 dichiara aperta la seduta riservata.

La Commissione avvia le attività di verifica di regolarità della documentazione di offerta tecnica prodotta, per ciascun lotto, da ciascun concorrente a Sistema e all'esito della predetta attività la Commissione dà atto che tutta la documentazione che compone l'"Offerta tecnica", risulta sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, avente i poteri necessari per impegnare lo stesso nella presente procedura.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 1**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 2 *"Longevità ≥ 6 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi"*, la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che i sensori e memorie siano sempre attivi.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

Per ragioni di economia procedimentale, la Commissione delibera che la richiesta di soccorso istruttorio sopra indicata, così come eventuali future richieste che si rendessero necessarie nei confronti di altri concorrenti, saranno inviate dal Presidente all'esito dell'attività di verifica del rispetto delle caratteristiche minime per tutti i lotti.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Biotronik Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 1.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Biotronik Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Boston Scientific S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 1.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Boston Scientific S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 2 "Longevità ≥ 6 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Medico S.r.l.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 1.**

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medico S.r.l.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 2 *“Longevità ≥ 6 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi”* ed alla caratteristica n. 6 *“Compatibilità certificata dell'intero sistema (almeno una configurazione dispositivo + elettrocateretere) con risonanza magnetica (MRI-conditional) a 1,5 Tesla”*, la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del Produttore che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 1.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medtronic Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 2 *“Longevità ≥ 6 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi”*, la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che i sensori e memorie siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Microport CRM S.r.l.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 1.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Microport CRM S.r.l.** quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 2 "*Longevità ≥ 6 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del Produttore che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che non si evince che tutti i sensori siano sempre attivi e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione delibera di rinviare il prosieguo delle attività alle successive sedute riservate.

Alle ore 18:00 il Presidente dichiara chiusa la seduta.

Il giorno 10 maggio 2023 si è riunita, in seduta riservata, la Commissione nominata dalla Consip con atto prot. n. 0000051.27-04-2023.R per l'espletamento della "*Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555*" di cui al Bando di gara pubblicato sulla G.U.U.E. n. S 45 del 03/03/2023 e sulla G.U.R.I. n. 27 del 06/03/2023.

La Commissione è così composta:

- Dott. Andrea Zorzi, con funzioni di Presidente (membro esterno);
- Dott.ssa Antonella Meo, con funzioni di membro effettivo (membro esterno);
- Dott. Ernesto Ammendola, con funzioni di membro effettivo (membro esterno).

L'Avv. Francesca Zamponi e l'Avv. Antonia Veltri svolgeranno, anche disgiuntamente, le funzioni di segretario. Alla seduta è presente l'Avv. Francesca Zamponi. L'Ing. Vincenzo Di Luca svolge le funzioni di segretario tecnico.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

La presente seduta si terrà mediante collegamento da remoto da parte di tutti i membri della Commissione, tramite l'utilizzo di "procedure telematiche" idonee alla salvaguardia della "riservatezza delle comunicazioni" in ossequio a quanto previsto dal Capitolato d'Oneri e dall'art. 77 co. 2 del d.lgs. 50/2016.

Pertanto, stabilita la connessione tra tutti i componenti della Commissione e i Segretari, come sopra individuati, il Presidente, constatata la regolare costituzione della Commissione e alle ore 16:15 dichiara aperta la seduta riservata.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 2**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 2 "*Longevità ≥ 6 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che i sensori e memorie siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Biotronik Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 2**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Biotronik Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Boston Scientific S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 2**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Boston Scientific S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 2 "*Longevità ≥ 6 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

del Capitolato d'Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 2**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medtronic Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 2 "*Longevità ≥ 6 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che i sensori e memorie siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Microport CRM S.r.l.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 2**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Microport CRM S.r.l.** quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 2 "*Longevità ≥ 6 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del Produttore che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che non si evince che tutti i sensori siano sempre attivi e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 3.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 "*Longevità \geq 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che i sensori e memorie siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Biotronik Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 3.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Biotronik Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Boston Scientific S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 3.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Boston Scientific S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 “Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi”, la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d’Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Medico S.r.l.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 3**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medico S.r.l.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alle caratteristiche n. 3 “Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi”, n. 4 “Disponibilità di autosoglia atriale e ventricolare” e n. 5 “Compatibilità certificata dell’intero sistema (almeno una configurazione dispositivo + elettrocaterteri) con risonanza magnetica (MRI-conditional) a 1,5 Tesla” la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del Produttore che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri, atteso che non risulta attestato che le predette caratteristiche non siano effettivamente presenti in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d’Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 3**.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medtronic Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 “*Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*”, la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che i sensori e memorie siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Microport CRM S.r.l.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 3.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Microport CRM S.r.l.** quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 “*Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*”, la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del Produttore che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri, atteso che non si evince che tutti i sensori siano sempre attivi e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d’Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 4.**

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
----------------------	---	--

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 *“Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi”*, la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che i sensori e memorie siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Biotronik Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 4.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Biotronik Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Boston Scientific S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 4.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Boston Scientific S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 *“Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*, la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d’Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 4.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medtronic Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 "*Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che i sensori e memorie siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Microport CRM S.r.l.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 4.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Microport CRM S.r.l.** quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 "*Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del Produttore che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che non si evince che tutti i sensori siano sempre attivi e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 5**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 "*Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che i sensori e memorie siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Biotronik Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 5**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Biotronik Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Boston Scientific S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 5**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Boston Scientific S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 "*Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

del Capitolato d'Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 5**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medtronic Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 "*Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che i sensori e memorie siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Microport CRM S.r.l.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 5**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Microport CRM S.r.l.** quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 3 "*Longevità ≥ 5 anni con output 2,5V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza, 60 bpm, sensori e memorie sempre attivi*", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del Produttore che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che non si evince che tutti i sensori siano sempre attivi e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione delibera di rinviare il prosieguo delle attività alle successive sedute riservate.

Alle ore 18:35 il Presidente dichiara chiusa la seduta.

Il giorno 12 maggio 2023 si è riunita, in seduta riservata, la Commissione nominata dalla Consip con atto prot. n. 0000051.27-04-2023.R per l'espletamento della *"Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555"* di cui al Bando di gara pubblicato sulla G.U.U.E. n. S 45 del 03/03/2023 e sulla G.U.R.I. n. 27 del 06/03/2023.

La Commissione è così composta:

- Dott. Andrea Zorzi, con funzioni di Presidente (membro esterno);
- Dott.ssa Antonella Meo, con funzioni di membro effettivo (membro esterno);
- Dott. Ernesto Ammendola, con funzioni di membro effettivo (membro esterno).

L'Avv. Francesca Zamponi e l'Avv. Antonia Veltri svolgeranno, anche disgiuntamente, le funzioni di segretario. Alla seduta è presente l'Avv. Francesca Zamponi. L'Ing. Vincenzo Di Luca svolge le funzioni di segretario tecnico.

La presente seduta si terrà mediante collegamento da remoto da parte di tutti i membri della Commissione, tramite l'utilizzo di "procedure telematiche" idonee alla salvaguardia della "riservatezza delle comunicazioni" in ossequio a quanto previsto dal Capitolato d'Oneri e dall'art. 77 co. 2 del d.lgs. 50/2016.

Pertanto, stabilita la connessione tra tutti i componenti della Commissione e i Segretari, come sopra individuati, il Presidente, constatata la regolare costituzione della Commissione e alle ore 15:06 dichiara aperta la seduta riservata.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 6**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 7 “*Longevità ≥ 7 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*”, la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che le diagnostiche, onset e egm siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Biotronik Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 6**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Biotronik Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Boston Scientific S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 6**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Boston Scientific S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 7 “*Longevità ≥ 7 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*”, la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d’Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 6**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medtronic Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 7 "*Longevità ≥ 7 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Microport CRM S.r.l.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 6**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Microport CRM S.r.l.** quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 7 "*Longevità ≥ 7 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del Produttore che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 7**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 6 “*Longevità ≥ 7 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*”, la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che le diagnostiche, onset e egm siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Biotronik Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 7**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Biotronik Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Boston Scientific S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 7**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Boston Scientific S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 6 “*Longevità ≥ 7 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*”, la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 7**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medtronic Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 6 “*Longevità ≥ 7 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*”, la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Microport CRM S.r.l.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 7**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Microport CRM S.r.l.** quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 6 “*Longevità ≥ 7 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*”, la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del Produttore che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri, atteso che non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d’Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 8**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 9 “*Longevità ≥ 6 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare e 50% stimolazione atriale, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*”, la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che le diagnostiche, onset e egm siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Biotronik Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 8**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Biotronik Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Boston Scientific S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 8**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Boston Scientific S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 9 "*Longevità ≥ 6 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare e 50% stimolazione atriale, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 8**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medtronic Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 9 "*Longevità ≥ 6 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare e 50% stimolazione atriale, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Microport CRM S.r.l.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 8**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Microport CRM S.r.l.** quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 9 "*Longevità ≥ 6 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare e 50% stimolazione atriale, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*", la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del Produttore che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 9**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 9 "*Longevità ≥ 6 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare e 50% stimolazione atriale, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*", la Commissione rileva che dalla documentazione prodotta dal concorrente non si evince che le diagnostiche, onset e egm siano sempre attivi.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

la procedura di soccorso istruttorio volta ad acquisire idonea documentazione a comprova della suddetta caratteristica minima nel rispetto del par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Biotronik Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 9**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Biotronik Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Boston Scientific S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 9**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Boston Scientific S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 9 “*Longevità ≥ 6 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare e 50% stimolazione atriale, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi*”, la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d'Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d'Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 9**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medtronic Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 9 *“Longevità ≥ 6 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare e 50% stimolazione atriale, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi”*, la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri, atteso che è resa dallo stesso concorrente anziché dal Produttore e non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d’Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Microport CRM S.r.l.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 9**.

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Microport CRM S.r.l.** quelle minime previste dai documenti di gara, ad eccezione di quanto segue.

In particolare, con riferimento alla caratteristica n. 9 *“Longevità ≥ 6 anni con output 2,5 V, 0,4 ms (o il valore più prossimo), 15% stimolazione ventricolare e 50% stimolazione atriale, almeno 2 shock/anno, 500 ohm di impedenza, 60 bpm, diagnostiche, onset e egm sempre attivi”*, la Commissione rileva che il concorrente in esame ha presentato una dichiarazione del Produttore che tuttavia non rispetta quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri, atteso che non risulta attestato che la predetta caratteristica non sia effettivamente presente in nessun altro documento ufficiale.

Pertanto, appurato che il Concorrente nella Scheda di Offerta Tecnica prodotta a Sistema ha dichiarato che il dispositivo risponde alle caratteristiche minime di cui alla documentazione di gara, la Commissione delibera di attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al par. 15 del Capitolato d’Oneri volta ad acquisire la predetta dichiarazione nel rispetto di quanto previsto dal par. 15.3 del Capitolato d’Oneri.

La Commissione conferisce, quindi, mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare al concorrente la richiesta di soccorso istruttorio nei termini sopra descritti, assegnando un termine di 5 giorni solari dalla ricezione della comunicazione per il riscontro.

La Commissione avvia l’esame della documentazione prodotta da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 10**.

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Abbott Medical Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Biotronik Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 10.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Biotronik Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Boston Scientific S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 10.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Boston Scientific S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

La Commissione avvia l'esame della documentazione prodotta da **Medtronic Italia S.p.A.** a comprova della sussistenza delle caratteristiche tecniche minime prescritte dalla *lex specialis* con riferimento al **Lotto n. 10.**

Ad esito della verifica documentale condotta, la Commissione dà atto della rispondenza delle caratteristiche dei dispositivi offerti da **Medtronic Italia S.p.A.** a quelle minime previste dai documenti di gara.

Terminate le attività di verifica delle caratteristiche minime per tutti i lotti, la Commissione conferisce mandato al Presidente affinché proceda, tramite Sistema, ad inoltrare ai Concorrenti le richieste di soccorso istruttorio di cui al presente verbale.

La Commissione delibera di rinviare il prosieguo delle attività alle successive sedute riservate.

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

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

Alle ore 17:35 il Presidente dichiara chiusa la seduta.

La Commissione

Dott. Andrea Zorzi, con funzioni di Presidente

Dott.ssa Antonella Meo, con funzioni di membro effettivo

Dott. Ernesto Ammendola, con funzioni di membro effettivo

CONSIP S.p.A.	Gara a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n.50/2016, suddivisa in 10 lotti, per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi Impiantabili Attivi per funzionalità cardiaca per le Pubbliche Amministrazioni – Edizione 2 – ID 2555	5 maggio 2023 10 maggio 2023 12 maggio 2023
---------------	--	---

I Segretari

Avv. Francesca Zamponi

Ing. Vincenzo Di Luca
