

GARA D'APPALTO PER LA FORNITURA TRIENNALE DI GUANTI SANITARI IN FABBISOGNO ALLE AZIENDE SANITARIE E ALL'IRCCS IOV DELLA REGIONE VENETO.

**QUINTO VERBALE DEL 20/03/2014
SEDUTA RISERVATA DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE**

Il giorno 20 del mese di marzo dell'anno 2014, alle ore 09,30 presso la sede del Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità, Passaggio Gaudenzio, 1 Padova, si è riunita la Commissione Giudicatrice incaricata di valutare le offerte presentate dai concorrenti ammessi alla gara d'appalto per la fornitura triennale di guanti sanitari in fabbisogno alle aziende sanitarie e all'IRCCS IOV della Regione Veneto, indetta con la D.G.R.V. n. 2724 del 24 dicembre 2012.

La Commissione, nominata con decreto del Dirigente del Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità n. 45 del 25/09/2013, è così composta:

- Presidente: Dott.ssa Caterina Zanetti Medico del lavoro presso l'Azienda Ospedaliera di Padova
- Componente: Dott. Antonio Olmeda Dirigente Ortopedia e Traumatologia presso l'Azienda Ospedaliera di Padova
- Componente: Dott.ssa Claudia Battistutta Dirigente farmacista presso l'Azienda Ospedaliera di Padova
- Componente: Dott.ssa Maria Inzalaco Dirigente Farmacista presso la ULSS n. 8 di Asolo
- Componente: Dott.ssa Patrizia Soffiatti Infermiera Professionale presso il Servizio Igiene Ospedaliera della AOUI di Verona

Le funzioni di Segretario verbalizzante sono svolte dalla Dott.ssa Lidia Pascucci, Collaboratore Amministrativo del Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità.

Il Presidente, constatata la presenza di tutti i componenti, dichiara aperta la seduta.

Viene esaminata la documentazione relativa al

Lotto 7 "Guanti non chirurgici, in vinile elasticizzato, non sterili, senza polvere"

La presidente apre la documentazione presentata dalla Ditta BERICA HYGIÉNE, che offre il guanto "DERMAVINYL PF long"; dopo l'esame, la Commissione ne riscontra la conformità ai requisiti essenziali e alle caratteristiche specifiche del lotto.

La presidente apre la documentazione presentata dalla Ditta NACATUR, che offre il guanto "Vinyl derm cream long"; la Commissione rileva quanto segue.



- ✓ *Non viene presentata la richiesta Certificazione UNI EN 9001:2008 relativa al processo produttivo. Nella documentazione prodotta non viene specificato lo Stabilimento produttivo; in alcuni documenti presentati vi è l'intestazione "Jiangsu Cureguard Glove Co., LTD, China", ma in nessun punto la Ditta Nacatur dichiara che questo è lo stabilimento produttivo; del resto di "Jiangsu Cureguard Glove Co., LTD, China" non si produce la Certificazione UNI EN 9001:2008 richiesta a pena di esclusione.*
- ✓ *Nel rapporto di prova allegato n. 05 UNI EN 374-2 non figura la denominazione esatta del prodotto offerto in gara "Vynil derm cream LONG".*
- ✓ *Vengono presentati due certificati diversi relativi alle prove di cui alla Norma tecnica EN 455-2, con dati differenti , e precisamente:*
 - *il rapporto di prova CIMAC 2013/1952-2-rp del 10/09/2013, riporta un carico di rottura prima dell'invecchiamento di 3N, e dopo l'invecchiamento di 3N, pertanto inferiore al valore ≥ 3.6 N richiesto dalla norma tecnica UNI EN 455-2;*
 - *Il rapporto di prova AITEX 2013/gl/0460 del 30/07/2013 - 10/09/2013 riporta un carico di rottura durante la vita utile di 3.78N, e dopo l'invecchiamento di 3.80N; pertanto si riscontra l'impossibilità di conoscere il valore reale del parametro esaminato.*

La Commissione quindi valuta quanto segue. A pg. 103 della documentazione presentata dalla Ditta c'è una Dichiarazione di certificazione rilasciata da SGS, a Malcontenta il 10.09.2013, che sostiene che il certificato n. IT06/1160 UNI EN ISO 9001:2008 rilasciato a NACATUR INTERNATIONAL IMPORT EXPORT s.r.l. ricomprende anche la certificazione del processo produttivo. Tale dichiarazione non è considerata idonea dalla Commissione, poiché il processo produttivo di cui si chiede la certificazione è quello che si realizza in Cina, secondo quanto dichiarato dalla Ditta stessa a pg. 1 dell'Allegato 5; la Ditta non dichiara qual è lo stabilimento produttivo in Cina, e non produce la relativa certificazione.

Pertanto la Ditta Nacatur non viene giudicata idonea al prosieguo delle fasi di gara.

In conclusione, si riscontrala conformità ai requisiti essenziali solo del guanto "DERMAVINYL PF long" offerto dalla Ditta Berica hygiène, su cui la Commissione formula le seguenti valutazioni qualitative preliminari.

Ditta BERICA HYGIÈNE

1) Caratteristiche tecniche	Valutazioni
1. Controlli di qualità	La Ditta presenta documentazione buona circa i controlli di qualità eseguiti, uniti a livelli di AQL che, a seconda dei parametri oggetto di controllo, vanno da 0 a 1
2. Livello prestazionale per prove meccaniche	Livelli prestazionali superati abbondantemente
3. Residui chimici	Caratteristiche sufficienti
4. Metodo lubrificante	Buono
5. Allungamento alla rottura	Buono
6. Indici di permeazione	Sufficienti
3) Assistenza tecnica e servizio post vendita	
1. Eventuali certificazioni sistema qualità-sicurezza-ambiente	La Ditta non esibisce certificazioni specifiche per la sicurezza-qualità-ambiente

Eventuali sistemi di rintracciabilità del prodotto	Dichiarata la possibilità di tracciare i lotti
2. Qualità del servizio post vendita (procedura per reclami, velocità sostituzione prodotti, persona di riferimento), assistenza tecnico-scientifica, logistica magazzini (sede, volumi, ecc)	Livello accettabile di servizio dichiarato

L'attribuzione dei punteggi per le caratteristiche morfologico-prestazionali è rinviata alle cedute successive.

Viene esaminata la documentazione relativa al

Lotto 8 "Guanti non chirurgici, in polietilene, sterili in confezione singola e a paio"

La presidente apre la documentazione presentata dalla Ditta CLINI-LAB, che offre in gara il guanto "Clinigloves sterile – Cod. YN66SPS e YN66DPS", per valutarne la conformità ai requisiti essenziali.

La Commissione prende visione delle schede tecniche che alle pagine 3, 13 e 16 riportano i rapporti di prova di cui alla Norma tecnica UNI EN 455-2 relativi ai carichi di rottura pari a 1.9 N in media, prima e dopo l'invecchiamento: pertanto, i valori sono molto inferiori al livello minimo ≥ 3.6 N richiesto dalla stessa norma tecnica; pertanto la Ditta Clini-Lab non viene giudicata idonea al prosieguo delle fasi di gara.

In conclusione, nessuna offerta è stata ritenuta conforme ai requisiti essenziali per il lotto n. 8.

La Commissione dichiara di concludere la seduta, aggiornando i lavori all'incontro successivo.

La seduta termina alle ore 15.00.

Dott.ssa Caterina Zanetti

Dott. Antonio Olmeda

Dott.ssa Claudia Battistutta

Dott.ssa Maria Inzalaco

Dott.ssa Patrizia Soffiatti

Peterine Zanchi
Antonio Olmeda
Claudia Battistutta
Maria Inzalaco
Patrizia Soffiatti

LIDA PASCUCCI Lidia Pasucci