



FONDAZIONE ISTITUTO G. GIGLIO DI CEFALÙ

Cod. Fisc. e P. Iva 05205490823
Viale Giuseppe Giardina (C.da Pietrapollastra / Pisciotto) - 90015 Cefalù

Provvedimento Prot. n. 2019/ 774

del 18/08/2019

Oggetto: Attivazione di fornitura biennale di aghi cannula e dispositivi correlati. RDO n. 2209203 – Lotto n. 1 e Lotto n. 2. Affidamento alla 2° Ditta in graduatoria.

<p>IL SETTORE PROPONENTE</p> <hr/> <p>L'Istruttore del procedimento</p> <p>Dott.ssa Simona Amenta</p> <p><u>Simone Amenta</u></p> <p>IL RUP</p> <p>Dott. Antonio Luca Salemi</p> <p><u>Luca Salemi</u></p> <p>VISTO IL PROVVEDIMENTO</p> <p>Il Settore Economico Finanziario Conferma</p> <p>che gli ordinativi di spesa relativi alle forniture di beni e servizi del presente provvedimento rientrano nei limiti di spesa di cui al bilancio di previsione dell'anno 2019.</p> <p>Dott. Antonio Di Maggio</p> <p><u>Antonio Di Maggio</u></p>	<p>IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO ESPRIME</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Parere Favorevole <input type="checkbox"/> Parere Non Favorevole</p> <p>Dott. Gianluca Galati Casmiro</p> <p><u>Gianluca Galati Casmiro</u> 17/08/19</p> <p>IL DIRETTORE SANITARIO ESPRIME</p> <p><input type="checkbox"/> Parere Favorevole <input type="checkbox"/> Parere Non Favorevole</p> <p>Dr. Salvatore Vizzi</p> <p><u>Salvatore Vizzi</u></p> <p>VISTO UFFICIO DI PRESIDENZA</p> <p>Dott.ssa Maria Cucco</p> <p><u>Maria Cucco</u></p> <p>In data <u>18.08.2019</u> nei locali della Fondazione Istituto G. Giglio di Cefalù</p> <p>IL PRESIDENTE Dott. Salvatore Albano</p> <p><u>Salvatore Albano</u></p>
---	--

Il Responsabile Unico del Procedimento

PREMESSO:

- che con provvedimento prot. n. 328 del 26/03/2019, a seguito di RDO n. 2209203, sono stati aggiudicati alla ditta Nacatur International Import Export S.r.l. con prot.lli UP2019/2400U del 27/03/2019 e prot. UP2019/2401U del 27/03/2019, rispettivamente il lotto n. 1 e il lotto n. 2 della procedura sopra richiamata, relativa all'attivazione di fornitura biennale di aghi cannula e dispositivi correlati;

CONSIDERATO:

- che in riferimento ai contratti in premessa, il Direttore dell'Esecuzione del Contratto, Dott. Carmelo Di Giorgio, a seguito di segnalazioni pervenute dal Servizio Infermieristico e dal Resp. della Terapia Intensiva,, in data 02/07/2019, ha comunicato al RUP, che a seguito di primo utilizzo, i dispositivi in questione non presentano caratteristiche corrispondenti a quanto richiesto e che pertanto si richiede il passaggio alla seconda ditta in graduatoria per la fornitura delle quantità residue per ciascun lotto. Nello specifico viene segnalato quanto di seguito:
 - *"spandimento accidentale di sangue, difficoltà nel corso dell'inserimento in vena, resistenza troppo elevata durante il distacco dell'introduttore"*
 - *"...prodotto totalmente inadeguato allo scopo. Infatti, tali ago-cannula sono privi di cono trasparente che consenta la visualizzazione del reflusso di sangue, necessario a garantire la certezza dell'avvenuta incannulazione dell'accesso venoso"*
- che in data 02/07/2019 il RUP dei contratti citati in premessa invia formale contestazione alla ditta Nacatur International Import Export S.r.l., riportando le problematiche segnalate e comunicando la richiesta di revoca contrattuale pervenuta dai reparti;
- che in data 08/07/2019 la ditta Nacatur International Import Export S.r.l. , con prot. C86-2019, ha inoltrato nota nella quale si rendeva disponibile a sostituire il prodotto appaltato con medesimo prodotto aggiornato e dotato di valvola antireflusso, alle stesse condizioni economiche di gara;
- che in data 08/07/2019 il RUP ha trasmesso la suddetta nota ai reparti interessati ed al dott. Carmelo Di Giorgio, chiedendo agli stessi di volere valutare se l'aggiornamento proposto fosse idoneo a risolvere le problematiche riscontrate;
- che, a seguito di richiesta da parte dei soggetti utilizzatori, in data 09/07/2019 il RUP ha chiesto alla ditta Nacatur International Import Export S.r.l. di volere concordare con la Responsabile del Servizio Infermieristico e con il Responsabile della Terapia Intensiva della Fondazione una prova pratica del prodotto aggiornato, al fine di verificare la risoluzione delle problematiche riscontrate;
- che con e-mail del 06/09/2019 il Responsabile del Servizio Infermieristico ha segnalato le seguenti disfunzioni:
 - 1) *Difficile visualizzazione del ritorno ematico come primo segnale visivo di avvenuta introduzione del dispositivo dentro il lume vasale;*
 - 2) *Difficoltosa e comunque non agevole rimozione dell'ago metallico dalla cannula in materiale plastico, sfilare la cannula metallica diventa alcune volte traumatico ed aggiunge discomfort al paziente*
 - 3) *Sin dal primo accenno di sfilatura dell'ago metallico, vi è un mancato contenimento ematico con conseguente sversamento improvviso ed inevitabile di sangue che altera in maniera vistosa l'ambiente di procedura. L'evento accade anche se l'ago metallico resta in situ per oltre i 3/4 della sua lunghezza e persiste fino a completamento della manovra con la chiusura della linea infusione o del circuito di prelievo. L'evento causa una mancata compliance del paziente ed una sfiducia nei confronti dell'operatore che esegue la manovra (sebbene trattasi di personale esperto) con reazioni dello stesso paziente che vede negativamente alterata la qualità della prestazione ricevuta. I tre punti sopra descritti risultano estranei all'esperienza clinica sviluppata presso la Nostra struttura con presidi utilizzati nello storico di tutte le gare aggiudicate in precedenza, si richiede pertanto l'interruzione contrattuale della fornitura attuale ed il passaggio alla contrattualizzazione con altra ditta presente in graduatoria. Si sottolinea che, la necessità di segnalare tali disfunzioni giunge solo dopo la massiva introduzione dei dispositivi descritti presso la Nostra struttura, evidentemente la prova della campionatura di gara non è stata statisticamente sufficiente per far emergere, dimensionare e quantizzare i fenomeni ed il loro impatto aziendale nella qualità dell'assistenza erogata;*
- le motivazioni di cui sopra è necessario provvedere al passaggio alla ditta risultata seconda in graduatoria (Benefis s.r.l.) per i lotti 1 e 2;

per tutto quanto sopra riportato

PROPONE

- l'affidamento alla ditta Benefis s.r.l., seconda in graduatoria RDO n. 2209203 lotto n. 1 e lotto n. 2, per l'attivazione di fornitura di che, per un importo di seguito specificato e come da schemi di contratti allegati al presente provvedimento:
 - Lotto 1: n. 213.400 pezzi per un importo complessivo della fornitura pari ad € 63.593,20 IVA al 22% esclusa (€ 77.583,70 IVA al 22% inclusa);
 - Lotto 2: n. 19.400 pezzi per un importo complessivo della fornitura pari ad € 6.169,20 IVA al 22% esclusa (€ 7.526,42 IVA al 22% inclusa);
- di annullare i contratti prot. UP20192400U del 27/03/2019 e prot. UP2019/2401U del 27/03/2019 con la ditta Nacatur International Import Export S.r.l.;

Il Presidente

APPROVA

- la superiore proposta, che qui si intende integralmente riportata e trascritta, per come formulata dal proponente;
 - gli schemi di contratti allegati al presente provvedimento.
- Si dà mandato al RUP di provvedere a tutti gli adempimenti di legge consequenziali e connessi. Conferma quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto il Dott. Carmelo Di Giorgio, Responsabile del Servizio di Farmacia.
- Si dichiara il seguente provvedimento immediatamente esecutivo e se ne dispone la trasmissione alla ditta Nacatur International Import Export S.r.l. a valere quale revoca dei contratti prot. UP20192400U del 27/03/2019 e prot. UP2019/2401U del 27/03/2019.

Il Presidente
Dott. Salvatore Albano

