

| | | |
|---|---|---|
|  | AVVISO CONSULTAZIONE PRELIMINARE | Rev. 02 Data versione 18/12/2017 |
| | | S.O. <i>Acquisizione Beni e Servizi</i> |
| | | Pagina 1 di 2 |

1834 CF - AVVISO PUBBLICO CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PROPEDEUTICA ALLA VERIFICA DI CONDIZIONI DI INFUNGIBILITA'.

L'Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti Umberto I – G. M. Lancisi – G. Salesi" di Ancona (di seguito, per brevità "stazione appaltante") rende noto che, per la preparazione dell'appalto e per lo svolgimento della relativa procedura inerente la fornitura di un **dispositivo di occlusione impiantabile**, intende effettuare apposita consultazione preliminare di mercato ai sensi degli artt. 66 e 67 del D.Lgs. n. 50/2016.

La Stazione appaltante invita pertanto tutti i soggetti interessati a partecipare alla "consultazione" fornendo i contributi ritenuti necessari. In particolare, sono oggetto di contributo gli aspetti disciplinati dalla documentazione allegata al presente avviso.

Sarà cura dei soggetti interessati al presente avviso evidenziare i contributi per i quali ritengano motivatamente sussistenti aspetti meritevoli di tutela della segretezza dal punto di vista tecnico e commerciale.

Si evidenzia che per la fornitura in oggetto, per le specifiche tecniche richieste in ragione delle peculiari esigenze da soddisfare, si ritiene sussistente una situazione di infungibilità quale definita dalle Linee Guida dell'ANAC n. 8. Ai sensi di quanto previsto dalle medesime Linee Guida, si rappresenta che:

- il fabbisogno e gli strumenti per farvi fronte sono rilevabili dalla documentazione allegata;
- il costo indicativo complessivo per l'acquisizione della fornitura è stimabile in € 38.400,00 + IVA annui;
- la Stazione appaltante valuterà le soluzioni alternative ragionevoli eventualmente proposte nel contesto dei contributi forniti;
- la Stazione appaltante procederà all'acquisto mediante procedura negoziata senza pubblicazione del bando ai sensi dell'art. 63 comma 2 lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016, qualora a conclusione dell'istruttoria ravvisi la sussistenza dei relativi presupposti e non ritenga quindi percorribili le soluzioni alternative ragionevoli eventualmente proposte;
- la stazione appaltante, infine, rimane disponibile a fornire ulteriori informazioni che gli operatori economici potrebbero richiedere nel rispetto dei principi di trasparenza e par condicio.

La partecipazione alla presente "consultazione" non determina alcuna aspettativa o diritto nei confronti della Stazione appaltante ed i contributi resi non danno diritto ad alcun compenso o rimborso. L'affidamento della fornitura oggetto della presente "consultazione" è subordinato ad eventuale, successiva e separata procedura espletata ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. 50/2016. La presente "consultazione" non rappresenta, pertanto, un invito a proporre offerta, né impegna a nessun titolo la Stazione appaltante nei confronti dei soggetti interessati.

| | | |
|---|---|-------------------------------------|
|  | AVVISO CONSULTAZIONE PRELIMINARE | Rev. 02 Data versione 18/12/2017 |
| | S.O. Acquisizione Beni e Servizi | Pagina 2 di 2 |

La Stazione appaltante potrà a suo insindacabile giudizio interrompere, sospendere o revocare la presente “consultazione”, nonché interrompere la consultazione di uno o più dei soggetti interessati, in qualsiasi momento.

La Stazione appaltante si riserva di utilizzare quanto raccolto nell'ambito della presente “consultazione” per la pianificazione e lo svolgimento della procedura di appalto, *“a condizione che non abbia l'effetto di falsare la concorrenza e non comporti una violazione dei principi di non discriminazione e di trasparenza”* (art. 66 comma 2 D.Lgs. n. 50/2016).

La forma dei contributi è libera (è preferibile che i file siano costituiti da documenti elettronici piuttosto che da scansioni di documenti cartacei) e potrà comprendere la documentazione di cui all'art. 66 comma 2 del D.Lgs. n. 50/2016.

I contributi devono pervenire entro il 30/01/2018 a mezzo PEC all'indirizzo abs.aou.ancona@emarche.it. La PEC dovrà riportare in oggetto la seguente dicitura: *"1834 CF Consultazione preliminare di mercato propedeutica alla verifica di situazione di infungibilità del dispositivo "Cardioform Septal Occluder" - invio contributo"***. La Stazione appaltante non prenderà in considerazione contributi che non siano presentati con le descritte modalità ed entro il termine indicato.**

Per ogni ulteriore informazione attinente alle modalità di partecipazione alla presente consultazione è possibile utilizzare il su indicato recapito telematico oppure telefonare al n. 071/5963535.

Si precisa infine che:

- la documentazione di gara che sarà pubblicata (o, in caso di procedura negoziata, inviata al/agli operatore/i invitati) nella eventuale successiva procedura di affidamento potrà subire modifiche anche di rilievo rispetto a quella allegata in bozza al presente avviso;
- dell'esito della presente "consultazione preliminare di mercato" si darà atto in sede di indizione di gara mediante apposito documento allegato alla determinazione di indizione, che sarà pubblicato sul sito istituzionale della Stazione appaltante.

Ancona, li 09/01/2018

IL DIRETTORE
SO ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
Emanuele Giammarini

| DESCRIZIONE DISPOSITIVO | QUANTITA' ANNUA | COSTO UNITARIO | TOTALE IVA ESCLUSA |
|---|-----------------|----------------|--------------------|
| OCCLUSORE IN NITINOL/EPTFE 30mm X CHIUSURA PERCUTANEA DELLA MEMBRANA SETTO INTERATRIALE (DIA) - GORE CARDIOFORM SEPTAL OCCLUDER | 6 | € 6.400,00 | € 38.400,00 |
| OCCLUSORE IN NITINOL/EPTFE 15mm X CHIUSURA PERCUTANEA DELLA MEMBRANA SETTO INTERATRIALE (DIA) - GORE CARDIOFORM SEPTAL OCCLUDER | | | |

Patologia trattata:

Il dispositivo GORE® CARDIOFORM Septal Occluder è indicato per la chiusura del Forame Ovale Pervio (PFO) (oltre che per la chiusura del Difetto del Setto interAtriale

Motivazioni che giustificano l'impiego del dispositivo come "l'unico idoneo a trattare la patologia indicata"¹:

Il dispositivo GORE® CARDIOFORM Septal Occluder, per le sue caratteristiche tecniche uniche, è indicato,

- 1) per il trattamento del PFO in pazienti con anatomie complesse, tipo rim retroaortico deficiente e/o con ectasia dell'aorta (il dispositivo richiesto, nella pratica clinica comune, è meno "invasivo" nei confronti dell'aorta rispetto al dispositivo aggiudicato in gara e ai dispositivi analoghi);
- 2) pazienti con multiple fenestrazioni, PFO con tunnel lunghi o strutture intracardiache prominenti, con allergia al nickel (il dispositivo richiesto, come da studi clinici documentati, ha un minor rilascio di metallo rispetto ai dispositivi analoghi).