



AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE "GARIBALDI" – CATANIA

VERBALE DEL 04.08.2021 RELATIVO ALL'AVVISO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO, EX ART. 66 DEL D.LGS n. 50/2016 E S.M.I. FINALIZZATA A SOLLECITARE MANIFESTAZIONI D'INTERESSE PER L'ACQUISIZIONE DI UN SISTEMA DI CHIRURGIA ROBOTICA OCCORRENTE ALL'AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE GARIBALDI DI CATANIA.

Il giorno 04 Agosto 2021 alle ore 14.35, presso la sede dell'ARNAS Garibaldi di Catania sono presenti i seguenti referenti aziendali in qualità di appartenenti al gruppo di progettazione "Programma di chirurgia robotica ARNAS Garibaldi":

Dott. Ettore: Direttore UOC Ginecologia e Ostetricia

Dott. Falsaperla: Direttore UOC di Urologia;

Dott. Potenza: Direttore UOC Chirurgia Toracica;

Dott. Cacciaguerra: Direttore UOC Chirurgia Pediatrica;

Dott. D. Piazza: Direttore UOC Chirurgia Oncologica;

Dott. L. Piazza : Direttore UOC Chirurgia Generale.

Sono, altresì, presenti:

Ing. Pasquale Casillo, Dirigente Ingegnere Clinico;

Avv. Carmelo Ferrara, Dirigente Responsabile del Servizio Affari Legali;

Dott.ssa Olga Marletta, Dirigente Amministrativo Settore Provveditorato, in qualità di RUP e moderatore dell'odierna seduta;

Dott. Nicolò Romano, Responsabile della Segreteria Tecnica, in qualità di segretario verbalizzante.

In relazione a quanto oggetto dell'odierna seduta, entro il termine perentorio di ricezione delle eventuali manifestazioni di interesse e della documentazione di cui all'avviso di consultazione preliminare di mercato, sono pervenuti numero 2 (due) contributi dei seguenti Operatori Economici:

1

1) AB MEDICA SpA, acquisito al protocollo generale n. 0013746 del 21.07.2021;

2) CMR SURGICAL Srl, acquisito al protocollo generale n. 0014146 del 30.07.2021;

Quando sono le ore 14.40, è presente il solo Operatore Economico "AB MEDICA", in persona dell'ing. Iolando Agatino Murtarelli, dell'ing. Domenico Utano e della sig.ra Simona Morandi, ciascuno per delega del dott. Cesare Giuseppe Pirola, procuratore della società, giusta atti di delega che, acquisiti dal Segretario, si allegano al verbale.

Prima di dare contezza dei risultati relativi alla prevista attività di Consultazione Preliminare, si premette, in favore dei presenti, che:

✓ con verbale di deliberazione n. 827 del 08.07.2021 è stato autorizzato l'avvio di una consultazione preliminare di mercato, ai sensi dell'art. 66 e seguenti del D.Lgs n. 50/2016 e s.m.i., per acquisire informazioni e documentazione utile alla progettazione della successiva procedura di appalto per l'acquisto di un sistema di robotica assistita da destinare al Presidio Ospedaliero Garibaldi di Nesima;

✓ la consultazione in trattazione ha scopo puramente conoscitivo dei possibili Operatori Economici qualificati sul mercato di settore di riferimento, all'esclusivo fine di acquisire tutte le possibili informazioni, specifiche e suggerimenti utili per la preparazione e predisposizione della documentazione di gara;

✓ trattasi, quindi, di una fase prodromica avente scopo unicamente conoscitivo ed esplorativo senza l'attribuzione ai candidati di alcun diritto in ordine all'assegnazione della fornitura, senza l'assunzione di impegni specifici da parte dell'ARNAS Garibaldi in ordine alla prosecuzione della propria attività negoziale;

✓ dell'avviso è stata data notizia a tutti gli Operatori Economici interessati mediante pubblicazione sul sito istituzionale dell'ARNAS Garibaldi di Catania sia sulla home page sia nell'apposita sezione "Bandi di gara e capitolati di appalto";

✓ la scadenza del termine per l'invio del contributo è stata prevista per le ore 12:00 di giorno 29.07.2021;

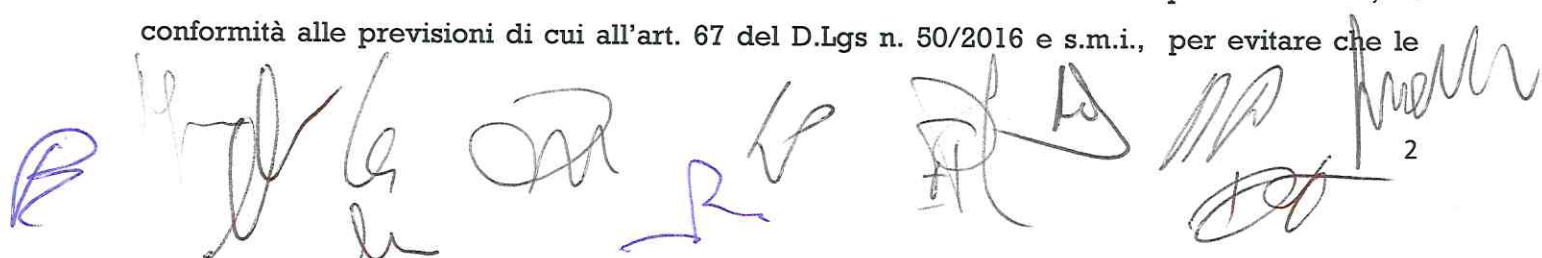
✓ la consultazione collettiva aperta prevista per le ore 11:00 di giorno 04.08.2021 è stata posticipata alle ore 14:00;

Richiamate le disposizioni di cui:

➤ all'art. 66 e ss. del D.Lgs n. 50/2016 e s.m.i.;

➤ alle Linee Guida n. 14 emanate dall'ANAC, recanti "Indicazioni sulle consultazioni preliminari di mercato";

Dopo la registrazione degli Operatori Economici partecipanti, si procede alla consultazione collettiva aperta che rappresenta l'intervento e la misura adottata da questa Azienda, in conformità alle previsioni di cui all'art. 67 del D.Lgs n. 50/2016 e s.m.i., per evitare che le



2

informazioni, a qualunque titolo e in qualunque forma fornite durante la fase di consultazione, comportino una lesione ai principi di concorrenza, parità di trattamento, non discriminazione.

Gli Operatori Economici partecipanti all'odierna seduta sono invitati a riassumere sinteticamente la relazione tecnica di cui al punto n. 3) dell'Avviso di consultazione preliminare di mercato "Documenti da produrre per la partecipazione alla consultazione preliminare di mercato" e/o a fornire ogni altra eventuale osservazione/dati, informazione utile a ricostruire la propria posizione nel mercato e la competenza nel capo di attività di cui alla consultazione, di cui al successivo punto 4) "Evento pubblico di consultazione preliminare di mercato".

La richiesta di relazionare è rimessa alla discrezionalità degli Operatori Economici e non ha carattere di obbligatorietà.

Viene ribadito che finalità della presente seduta è quella di acquisire tutte le possibili informazioni, specifiche e suggerimenti utili per la preparazione e predisposizione della documentazione di gara.

Viene invitato a relazionare l'Operatore Economico AB MEDICA SpA il cui contributo alla presente consultazione preliminare di mercato è stato trasmesso ed acquisito al protocollo generale in data antecedente rispetto a quello dell'Operatore Economico CMR SURGICAL Srl.

A tal fine la sig.ra Morandi, in via preliminare dichiara che il Sistema Robotico proposto risponde alle esigenze clinico-operative da voi richieste del programma di chirurgia robotica ed ai requisiti tecnologici in esso inseriti. Inoltre, la proposta della AB Medica è corredata da un programma formativo idoneo e congruo ai fini della formazione degli operatori chirurgici in rispondenza ai requisiti richiesti.

Segue una fase di discussione, durante la quale, per le finalità proprie della presente consultazione preliminare di mercato, vengono poste delle domande da parte del Dirigente Ingegnere Clinico, Ing. Pasquale Casillo, alle quali seguono le risposte dell'operatore Economico AB Medica, per come di seguito:

Quesiti

1. **Manutenzione:** In riferimento agli aspetti manutentivi preventivi, ovvero programmabili, del dispositivo medico, come da normative vigenti, tra le attività rientrano:

- Manutenzione preventiva;
- Controlli Funzionali (prestazionali);
- Verifica di sicurezza (elettrica, in quanto elettromedicale).

A tal proposito, nel più ampio contesto di applicazione di un servizio di ingegneria clinica, l'ing. Casillo chiede di fornire informazioni in merito ai seguenti aspetti:

- calendario di attività previste, ovvero frequenze;
- dettaglio di componenti e/o parti soggette ad usura da sostituire, qualora presenti;
- tempo di fermo macchina per singola attività di cui sopra;
- tarature/calibrazioni di accessori del sistema robotico.

Per AB Medica, risponde l'ing. Murtarelli, il quale precisa che la manutenzione prevede un controllo annuale con eventuale sostituzione degli elementi e dei componenti soggetti ad usura, come ad esempio "poggia testa", "poggia braccia" e simili. Precisa inoltre che vengono effettuati test di verifica stabiliti dal produttore. I controlli funzionali e le verifiche di sicurezza, sono eseguiti durante la seduta di manutenzione preventiva, come da prescrizione del fabbricante.

L'ing. Casillo chiede di conoscere il tempo di fermo macchina in occasione delle attività di manutenzione.

L'ing. Murtarelli, precisa che le attività di che trattasi, in condizioni di non conformità / non criticità, i tempi di fermo, allo stato attuale, si attestano sulle 4 ore.

Inoltre, l'ing. Murtarelli, dichiara che sono soggetti a calibrazione e taratura esclusivamente la strumentazione di misura utilizzata per l'attività secondo le prescrizioni previste dal produttore e dalla normativa vigente.

Al fine di colmare il vuoto conoscitivo riguardo gli aspetti inerenti la manutenzione giornaliera secondo le prescrizioni del fabbricante, l'ing. Casillo chiede se è previsto un protocollo di tal genere e, qualora presente, se risulta possibile esportare in forma di report l'operazione avvenuta al fine di archiviare e documentare le attività di che trattasi nel "libretto macchina".

L'ing. Murtarelli, chiarisce che dal punto di vista il sistema prevede un autotest iniziale il cui esito positivo garantisce la funzionalità dell'apparecchio. Il consiglio comunque è sempre di verificare le connessioni e le prescrizioni previste dal manuale d'uso

Al fine di colmare il vuoto conoscitivo in merito alle funzionalità del sistema visore 3D a corredo del dispositivo medico, l'ing. Casillo chiede di specificare e dettagliare la tipologia ed il contenuto informativo che il sistema è in grado di riportare sul visore stesso durante l'utilizzo.

L'ing. Murtarelli precisa che, come da manuale d'uso, il dispositivo oltre alle immagini tridimensionali fornisce all'utente tutta una serie di informazioni di sistema, come ad esempio codici di errore, la tipologia dello strumento utilizzato, erogazione dell'energia ed altre informazioni.

Al fine di colmare il vuoto conoscitivo in merito ai sistemi di sicurezza presenti, l'ing. Casillo chiede di fornire maggiori informazioni sulla funzionalità e durata della batteria di sicurezza presente sul carrello paziente;

L'ing. Murtarelli, precisa che la batteria citata è una batteria tampone che serve per garantire lo shot down corretto in condizione di assenza di alimentazione. La batteria in questione è soggetta ai controlli manutentivi.

Al fine di colmare il vuoto conoscitivo riguardo interfacciamenti possibili con generatori esterni, l'ing. Casillo chiede di fornire maggiori informazioni in merito alla tipologia di interfacciamento operativo, ad esempio, riguardante il generatore per sistemi ad ultrasuoni.

L'ing. Murtarelli, dichiara che, come da manuale d'uso, è prevista la possibilità di utilizzo di generatori di fonti di energia esterna attraverso la connessione a mezzo cavo operativo dedicato.

Al fine di colmare il vuoto conoscitivo riguardo i sistemi di sicurezza presenti, l'ing. Casillo chiede di fornire maggiore contenuto informativo in merito alla presenza di kit dedicati per la movimentazione manuale in condizioni di emergenza.

Risponde la sig.ra Morandi la quale dichiara che il Kit in questione consiste in brugole di emergenza azionabili al fine di rimuovere il controllo del motore sulla presa del tessuto.

Al fine di colmare il vuoto conoscitivo riguardo gli aspetti di sanificazione, l'ing. Casillo chiede di fornire un maggiore dettaglio informativo in merito all'accessorio opzionale per la sanificazione per gli ambienti sanitari.

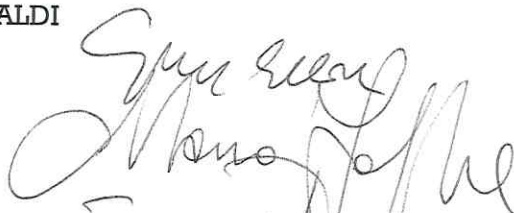
Risponde la sig.ra Morandi dichiarando che la relazione tecnica prevede una serie di accessori impiegabili, fra cui un sistema denominato xenex che permette la sanificazione della sala operatoria ed altri ambienti sanitari, con apparecchio carrellato, con l'impiego di raggi ultravioletti.

A questo punto, non essendovi altre domande da porre, nessuno richiedente la parola, la seduta si conclude alle ore 15.40.

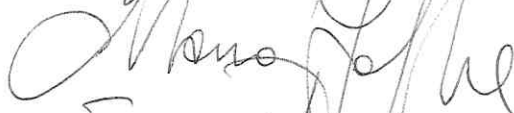
Il presente verbale composto da n. 5 pagine, previa lettura, viene di seguito sottoscritto dai partecipanti per conferma e accettazione.

PER L'ARNAS GARIBALDI

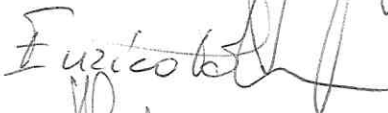
Dott. G. Ettore:



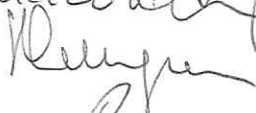
Dott. M. Falsaperla:



Dott. E. Potenza:



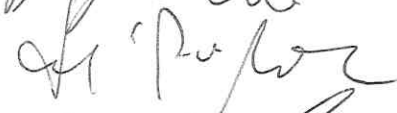
Dott. S. Cacciaguerra:



Dott. D. Piazza:



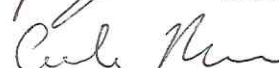
Dott. L. Piazza :



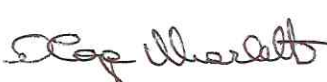
Ing. Pasquale Casillo:



Avv. Carmelo Ferrara:



Dott.ssa Olga Marletta:

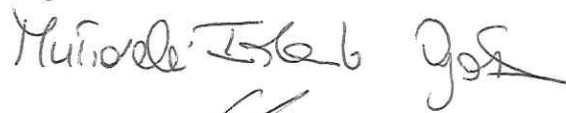


PER AB MEDICA

sig.ra Simona Morandi



ing. Iolando Agatino Murtarelli:



ing. Domenico Utano



IL SEGRETARIO

Dott. Nicolò Romano:

