

AZIENDA ULSS N. 8 BERICA

Viale F. Rodolfi n. 37 – 36100 VICENZA



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

N. 1084 DEL 25/06/2026

O G G E T T O

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA, EX ARTT. 71 E 108 DEL D. LGS. N. 36/2023, PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE, DA DESTINARE ALL'UOC CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA". ID SINTEL 206842021. CIG B81F128822. CUI F02441500242202400097. AGGIUDICAZIONE.

Proponente: UOS GARE
Anno Proposta: 2026
Numero Proposta: 988/26

Il Direttore dell'UOC Provveditorato, Economato e Gestione della Logistica riferisce:

“Con deliberazione n. 1500 del 28.08.2025 è stato disposto di indire una gara europea a procedura aperta, ai sensi degli artt. 71 e 108 del D.Lgs. n. 36/2023, mediante piattaforma telematica “Sintel”, a lotto unico, con aggiudicazione all'offerta economicamente più vantaggiosa, per l'affidamento della fornitura di un sistema di ablazione a campo pulsato per il trattamento della fibrillazione atriale in fabbisogno all'U.O.C. Cardiologia dell'Ospedale San Bortolo di Vicenza, per un periodo di 24 mesi, con facoltà di rinnovo per ulteriori 12 mesi, per un importo biennale totale posto a base d'asta pari ad Euro 1.320.000,00 (IVA esclusa) e costi per la sicurezza pari ad Euro 0,00, corrispondenti al costo per l'effettuazione di n. 240 procedure di ablazione nel biennio.

Il bando di gara è stato pubblicato, ai sensi degli artt. 84 e 85 del D.Lgs n. 36/2023, nella GUUE n. OJ S 171/2025 del 05.09.2025 (n. pubblicazione avviso n. 581658-2025), nella Banca Dati Nazionale dei Contratti Pubblici (BDNCP) dell'ANAC in data 08.09.2025 e sul sito istituzionale dell'Azienda Ulss n. 8 Berica in data 05.09.2025.

I documenti di gara, ai sensi dell'art. 88 del D.Lgs n. 36/2023, sono stati resi disponibili nel sito internet dell'Azienda Ulss n. 8 Berica e nella piattaforma telematica Sintel - ID procedura 206842021- in data 05.09.2025.

Alla procedura in oggetto è stato attribuito il CIG B81F128822.

Entro il termine di ricezione delle offerte, fissato per il giorno 13.10.2025 alle ore 12:00, sono pervenute le offerte dei seguenti operatori economici:

- **Abbott Medical Italia Srl**, con sede legale in Sesto San Giovanni (MI), via Thomas Alva Edison n. 110, C.F. e P.IVA 11264670156;
- **Boston Scientific Spa**, con sede legale in Milano (MI), viale E. Forlanini n. 23, C.F. e P.IVA 11206730159;
- **Johnson & Johnson Medical Spa**, con sede legale in Pomezia (RM), via del Mare n. 56, C.F. e P.IVA 08082461008;
- **Medtronic Italia Spa**, con sede legale in Milano (MI), via Varesina n. 162, C.F. e P.IVA 09238800156.

In data 14.10.2025 si è svolta la seduta di gara per la verifica della documentazione amministrativa, a conclusione della quale la ditta Boston Scientific Spa è stata ammessa al prosieguo della gara, mentre è stato attivato il soccorso istruttorio ai sensi dell'art. 101 del D.Lgs. n. 36/2023 nei confronti delle restanti ditte Abbott Medical Italia Srl, Johnson & Johnson Medical Spa e Medtronic Italia Spa, come da verbale allegato, da intendersi parte integrante del presente provvedimento (Allegato 1).

In data 31.10.2025 e 07.11.2025 il Seggio di gara ha preso atto delle precisazioni fornite dalle ditte Abbott Medical Italia Srl, Johnson & Johnson Medical Spa e Medtronic Italia Spa a seguito dell'attivazione del soccorso istruttorio ed ha ammesso tutti i citati operatori economici al prosieguo della gara, come da verbali allegati che formano parte integrante del presente provvedimento (Allegati 2 e 3).

Con nota a firma del Direttore Generale prot. n. 118732 del 18.11.2025 è stata nominata la Commissione Giudicatrice per la valutazione della migliore offerta in ordine ai criteri previsti dal disciplinare di gara.

La scadenza iniziale di conclusione dei lavori, fissata in 3 mesi dalla ricezione dell'atto di nomina, è stata prorogata di un ulteriore mese con nota del Direttore Generale prot. n. 16382 del 12.02.2026, su richiesta del Presidente della Commissione motivata in relazione alla complessità dei documenti tecnici da consultare e all'esistenza di altri impegni istituzionali concomitanti dei componenti della Commissione.

Nella seduta riservata del 28.11.2025 la Commissione Giudicatrice ha verificato la sussistenza e la regolarità della documentazione tecnica contenuta nelle buste telematiche e richiesta dal disciplinare di gara, come da verbale allegato, da intendersi parte integrante del presente provvedimento (Allegato 4), ammettendo le Ditte alla fase successiva della gara.

Successivamente, la Commissione Giudicatrice, riunitasi in sedute riservate, ha effettuato la valutazione delle proposte tecniche, come risulta dai verbali all'uopo redatti in data 11.12.2025, 21.01.2026, 10.02.2026, 24.02.2026 e 04.03.2026, allegati al presente provvedimento per farne parte integrante (Allegati 5,6,7,8 e 9).

Nella seduta riservata del 13.03.2026 la Commissione Giudicatrice, come risulta dal verbale allegato da intendersi quale parte integrante del presente provvedimento (Allegato 10), ha proceduto, utilizzando le funzionalità disponibili nella piattaforma Sintel, a riparametrare i punteggi tecnici e ad aprire le buste telematiche contenenti le offerte economiche delle Ditte ammesse, attribuendo i punti economici a termini del Disciplinare di gara e formulando la graduatoria provvisoria.

Nella medesima seduta la Commissione Giudicatrice ha accertato, in relazione all'offerta presentata dalla Ditta Boston Scientific Spa, la necessità di procedere alla verifica della congruità e sostenibilità della stessa ai sensi dell'art. 25 del Disciplinare di gara, rimettendo all'uopo gli atti al RUP.

Nella seduta riservata dell'01.04.2026, la Commissione, di concerto con il RUP, come risulta dal verbale allegato al presente provvedimento di cui costituisce parte integrante (Allegato 11), preso atto delle precisazioni fornite dalla ditta Boston Scientific Spa con nota acquisita al prot. Sintel n. 217247696 del 31.03.2026, agli atti dell'UOC Provveditorato, Economato e Gestione della Logistica, ha ritenuto l'offerta del citato operatore economico rispondente ai criteri di congruità e sostenibilità ed ha formulato la graduatoria definitiva.

Nella medesima seduta la Commissione Giudicatrice ha, quindi, formulato la proposta di aggiudicazione della fornitura in service di un sistema di ablazione a campo pulsato per il trattamento della fibrillazione atriale in fabbisogno all'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale San Bortolo di Vicenza per un periodo di 24 mesi, con facoltà di rinnovo per ulteriori 12 mesi, alla ditta Boston Scientific Spa di Milano, C.F. e P.IVA 11206730159, per un importo biennale complessivo pari ad € 1.317.600,00 (IVA esclusa).

I sopracitati verbali (Allegati 1-11) vengono allegati alla presente delibera nella versione priva di firme da parte dei sottoscrittori, mentre le versioni con le firme in originale sono depositate agli atti presso gli Uffici dell'UOC proponente.

La verifica della insussistenza delle cause di esclusione di cui agli artt. 94, 95 e 98 del D.Lgs. n. 36/2023 in capo alla ditta Boston Scientific Spa si è conclusa con esito positivo, ad eccezione di quella relativa ai carichi pendenti, la cui richiesta nei confronti dell'Ente certificatore è datata 25.02.2026 ed è stata, ad oggi, evasa solo parzialmente.

La verifica sulla sussistenza del requisito della capacità tecnica e professionale, richiesto dal Disciplinare di gara si è conclusa positivamente, con l'acquisizione della documentazione inviata dalla ditta Boston Scientific Spa in data 16.04.2026 (prot. Sintel n. 217.907.403).

E' altresì presente, agli atti dell'UOC Provveditorato, Economato e Gestione della Logistica, l'informativa antimafia di cui all'art. 91 del D.Lgs. 159/2011 (PR_MIUTG_Ingresso_0325978_20231019).

Considerato che sono trascorsi oltre 30 giorni dalla proposta di aggiudicazione e che sussiste la necessità di concludere la procedura di gara e dare avvio alla fornitura, si ritiene opportuno procedere all'aggiudicazione della gara pur in pendenza della verifica dell'assenza della causa di esclusione sopra menzionata, dopo aver acquisito agli atti l'autocertificazione aggiornata dell'offerente Boston Scientific Spa che attesta il possesso dei requisiti e l'assenza di cause di esclusione (prot. Sintel n. 219.244.563 dell'11.05.2026), come da indicazioni fornite con Comunicato del Presidente di ANAC del 16.04.2025.

Resta inteso che nel contratto sarà inserita apposita clausola risolutiva espressa, ex art. 1456 del Codice Civile, da far valere in caso di rilascio di certificato non favorevole dei carichi pendenti.

Si propone, quindi, di aggiudicare alla ditta Boston Scientific Spa di Milano (MI) (C.F. e P. IVA 11206730159) la fornitura in service di un sistema di ablazione a campo pulsato per il trattamento della fibrillazione atriale in fabbisogno all'U.O.C. Cardiologia dell'Ospedale San Bortolo di Vicenza (CIG B81F128822; CUI F02441500242202400097; ID Sintel 206842021), per un periodo di 24 mesi - salvo recesso anticipato in caso di aggiudicazione di Gara Regionale o Consip - con facoltà di rinnovo per 12 mesi ed eventuale estensione contrattuale ex art. 120, comma 9, del D.Lgs. n. 36/2023, alle condizioni dettagliate nell'Allegato 12 che forma parte integrante del presente provvedimento.

La spesa biennale della fornitura di cui si tratta ammonta ad € 1.317.600,00 IVA 22% esclusa (pari ad € 1.607.472,00 IVA inclusa), l'importo per l'eventuale rinnovo annuale è pari ad € 658.800,00 IVA 22% esclusa (pari ad € 803.736,00 IVA inclusa) e l'importo per l'eventuale estensione contrattuale ex art. 120, comma 9 del D.Lgs. n. 36/2023 è di € 263.520,00 IVA 22% esclusa (pari ad € 321.494,40 IVA inclusa).

Si richiama la Deliberazione n. 1500 del 28.08.2025 in ordine agli incentivi per funzioni tecniche previsti dall'art. 45 del D.Lgs. n. 36/2023, con la quale è stato disposto il relativo accantonamento, nel quadro economico dei costi dell'appalto, della quota di € 13.200,00.

Ai fini dell'esecuzione del contratto in argomento, risulta necessario, ai sensi dell'art. 114, c. 8 del D.Lgs. n. 36/2023, nominare un Direttore dell'Esecuzione del Contratto (DEC) diverso dal RUP in quanto, come previsto dall'art. 32, commi 2 e 3 dell'Allegato II.14 al D.Lgs. n. 36/2023, ricorrono i seguenti presupposti:

- prestazioni di importo superiore a € 500.000,00;
- ragioni concernenti l'organizzazione interna alla stazione appaltante che impone il coinvolgimento di unità organizzative diverse da quella che ha curato l'affidamento.

Il DEC dovrà provvedere al coordinamento, alla direzione e al controllo tecnico-contabile relativamente alle prestazioni oggetto del contratto e agli altri compiti previsti dal Capo II dell'allegato II.14 al D.Lgs. n. 36/2023.

Per tale ruolo viene individuato il dott. Gianluca Borio, Dirigente Medico presso l'UOC Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza, il quale ha già prodotto la dichiarazione di assenza di cause di incompatibilità,

depositata agli atti presso gli Uffici dell'U.O.C. proponente.

Infine, si precisa che in base alle indicazioni contenute nella deliberazione del Direttore Generale n. 984 dell'08.06.2026, avente ad oggetto la riorganizzazione delle UU.OO.CC. Farmacia del Presidio Ospedaliero di Vicenza e del Presidio Ospedaliero di Arzignano-Montecchio, il monitoraggio sui consumi dei dispositivi, oggetto della fornitura in esame, sarà effettuato dall'U.O.C. Farmacia Arzignano-Montecchio, sotto la direzione della dr.ssa Margherita Andretta”.

Il medesimo Direttore ha attestato l'avvenuta regolare istruttoria della pratica anche in relazione alla sua compatibilità con la vigente legislazione regionale e statale in materia.

I Direttori Amministrativo, Sanitario e dei Servizi Socio-Sanitari hanno espresso il parere favorevole per quanto di rispettiva competenza.

IL DIRETTORE GENERALE

DELIBERA

Per tutto quanto suindicato e che qui si intende integralmente richiamato:

1. di prendere atto di quanto citato in premessa e qui integralmente richiamato;
2. di approvare i verbali di gara (Allegati n. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 e 11) allegati alla presente deliberazione per farne parte integrante e sostanziale;
3. di aggiudicare alla ditta Boston Scientific Spa di Milano (MI), viale E. Forlanini n. 23, C.F. e P. IVA 11206730159, la fornitura in service di un sistema di ablazione a campo pulsato per il trattamento della fibrillazione atriale in fabbisogno all'U.O.C. Cardiologia dell'Ospedale San Bortolo di Vicenza (CIG B81F128822; CUI F02441500242202400097; ID Sintel 206842021), per un periodo di 24 mesi – salvo recesso anticipato in caso di aggiudicazione di gara regionale o Consip – per un importo biennale di € 1.317.600,00 (IVA 22% esclusa), con facoltà di rinnovo per 12 mesi per un importo di € 658.800,00 (IVA 22% esclusa) ed eventuale estensione contrattuale ex art. 120, c. 9 del D.Lgs. n. 36/2023 per € 263.520,00 (IVA 22% esclusa), alle condizioni di seguito riassunte e dettagliate nell'Allegato 12, che è parte integrante del presente provvedimento:

	Importi biennali (IVA esclusa)	Importi biennali (IVA inclusa)
1. Fornitura biennale in noleggio del generatore di energia a campo pulsato	€ 19.920,00	€ 24.302,40
2. Assistenza tecnica full risk biennale	€ 4.080,00	€ 4.977,60

3. Fornitura biennale del materiale di consumo	€ 1.293.600,00	€ 1.578.192,00
Importo totale	€ 1.317.600,00 (IVA esclusa)	€ 1.607.472,00 (IVA inclusa)

4. di dare atto che l'onere complessivo massimo di spesa pari ad € 1.607.472,00 (IVA inclusa) sarà imputato nei bilanci sanitari degli anni 2026-2027-2028 come segue:

Oggetto fornitura	Conto	Anno 2026	Anno 2027	Anno 2028
Noleggio del generatore di energia a campo pulsato	56.03.000010 "Canone di noleggio attrezzature sanitarie"	€ 6.075,60	€ 12.151,20	€ 6.075,60
Assistenza tecnica full risk	55.07.000160 "Servizio di manutenzione attrezzature sanitarie"	€ 1.244,40	€ 2.488,80	€ 1.244,40
Materiale di consumo	54.02.000126 "Dispositivi medici"	€ 394.548,00	€ 789.096,00	€ 394.548,00

5. di richiamare la Deliberazione n. 1500 del 28.08.2025 in ordine agli incentivi per funzioni tecniche, previsti dall'art. 45 del D.Lgs. n. 36/2023, con la quale è stato disposto il relativo accantonamento, nel quadro economico dei costi dell'appalto, per la quota di € 13.200,00;
6. di dare atto che il contratto sarà stipulato, ai sensi dell'art. 18 comma 1 del D.Lgs. n. 36/2023, in modalità elettronica mediante scrittura privata e di delegare il Direttore dell'UOC Provveditorato Economato e Gestione della Logistica, dott. Sandro Possamai alla sottoscrizione dello stesso con la Ditta aggiudicataria;
7. di inserire nel contratto, per le ragioni esposte in premessa, un'apposita clausola risolutiva espressa in caso di rilascio di certificato non favorevole dei carichi pendenti;
8. di nominare quale Direttore di esecuzione del contratto, ai sensi dell'art. 114 del D.Lgs. n. 36/2023, il dott. Gianluca Borio, Dirigente Medico presso l'UOC Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza, il quale ha già fornito idonea dichiarazione di inesistenza di cause di incompatibilità e di astensione, depositata agli atti presso gli Uffici dell'U.O. proponente;
9. di dare atto che il monitoraggio sui consumi dei dispositivi oggetto della fornitura in esame sarà effettuato dall'U.O.C. Farmacia Arzignano-Montecchio, sotto la direzione della dr.ssa Margherita Andretta;

10. di prescrivere che il presente atto venga pubblicato all'Albo on-line dell'Azienda.

Parere favorevole, per quanto di competenza:

Il Direttore Amministrativo
(dr. Leopoldo Ciato)

Il Direttore Sanitario
(per il dr. Alberto Rigo - dr.ssa Sara Mondino)

Il Direttore dei Servizi Socio-Sanitari
(dr. Achille Di Falco)

IL DIRETTORE GENERALE
(dott. Peter Assembergs)

Copia del presente atto viene inviato al Collegio Sindacale al momento della pubblicazione.

IL DIRETTORE
UOC AFFARI GENERALI E LEGALI

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA COMPLETO DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE, DA DESTINARE ALL'UOC DI CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA"

CIG B81F128822

ID SINTEL 206842021

VERBALE DI APERTURA BUSTA AMMINISTRATIVA n. 1

Alle ore 10:00 del 14 ottobre 2025 in Vicenza, presso gli uffici dell'U.O.C. Provveditorato Economato e Gestione della logistica, si svolge la seduta riservata per la verifica della regolare presentazione della documentazione amministrativa relativa alla gara in oggetto.

Sono presenti per l'ULSS 8 Berica, quali componenti del Seggio di Gara:

Presidente: dott. Sandro Possamai - Direttore dell'UOC Provveditorato Economato e Gestione della Logistica;

Testimone: dott.ssa Laura Trentin – collaboratore amministrativo-professionale dell'UOS Gare;

Testimone: avv. Laura Tedeschi – collaboratore amministrativo-professionale dell'UOS Gare e segretario verbalizzante.

Premesso che:

- con Deliberazione del Direttore Generale dell'Azienda ULSS 8 Berica n. 1304 del 17.07.2025 è stata indetta una procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D.lgs. n. 36/2023, con aggiudicazione all'offerta economicamente più vantaggiosa, per l'affidamento di una fornitura di un sistema completo di ablazione a campo pulsato (elettroporazione) per il trattamento della fibrillazione atriale, da destinare all'UOC di Cardiologia dell'Ospedale San Bortolo dell'Azienda Ulss 8 "Berica";
- la gara si svolge attraverso il sistema telematico Sintel gestito dall'agenzia A.R.I.A. (Azienda regionale per l'Innovazione e gli Acquisti) della Regione Lombardia, cui è stato attribuito il codice di gara ID 205103399;
- a seguito delle pubblicazioni previste dalla legge ed entro i termini previsti (ore 12:00 del 13/10/2025) hanno presentato offerta i seguenti operatori economici:

Protocollo Sintel offerta	Denominazione Operatore Economico	Sede legale e partiva IVA	Forma di partecipazione
1760099814219	ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL	20099 SESTO SAN GIOVANNI (MI) Via Thomas Alva Edison n. 110 C.F. e P. IVA 11264670156	Singola
1760120590212	BOSTON SCIENTIFIC SPA	20133 MILANO Viale E. Forlanini n. 23 C.F. e P. IVA 11206730159	Singola
1760089231761	JOHNSON & JOHNSON	00071 POMEZIA (RM)	Singola

	MEDICAL SPA	Via del Mare n. 56 C.F. e P. IVA 08082461008	
1760004097057	MEDTRONIC ITALIA SPA	20156 MILANO Via Varesina n. 162 C.F. e P. IVA 09238800156	Singola

Si dà atto che il sistema, con modalità telematica, ha positivamente verificato la regolarità della firma dell'operatore economico, non rilevando alcuna anomalia.

Si procede, quindi, con l'apertura della busta telematica, secondo l'ordine stabilito dalla Piattaforma Sintel, contenente la documentazione amministrativa prodotta dai concorrenti che, come richiesto dal disciplinare di gara, viene di seguito riassunta:

- 1) Domanda di partecipazione ed eventuale procura;
- 2) Dichiarazioni integrative;
- 3) Documento di gara unico europeo;
- 4) Garanzia provvisoria;
- 5) Copia informatica della ricevuta di avvenuto pagamento del contributo all'ANAC

Si procede con la disamina della documentazione amministrativa prodotta dai concorrenti.

➤ **ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL**

Dalla disamina della documentazione prodotta dalla ditta Abbott Medical Italia Srl (dichiarazioni integrative ai sensi degli artt.li 46 e 47 del dpr 445/2000) si è preso atto della situazioni segnalate e non si ravvisano cause di esclusione automatica o presupposti di gravità e significatività ai sensi degli artt.li 95 e 98 del D. Lgs. n. 36/2023.

In sede di dichiarazione sul possesso dei requisiti tecnico-professionali, il Concorrente ha indicato genericamente forniture di prodotti di *“elettrofisiologia, ablazione e mappaggio cardiaco”*, dettagliando gli Enti e gli importi di fornitura.

Per tale motivo si ritiene di richiedere al Concorrente, ai sensi dell'art. 101 del D. Lgs. n. 36/2023 in tema di soccorso istruttorio, di specificare gli oggetti delle singole forniture, con i relativi importi.

La restante documentazione amministrativa risulta completa, regolare e congruente con quanto richiesto dal Disciplinare di gara

➤ **BOSTON SCIENTIFIC SPA**

Dalla disamina della documentazione prodotta dalla ditta Boston Scientific Spa (dichiarazioni integrative ai sensi degli artt.li 46 e 47 del dpr 445/2000) si è preso atto delle situazioni segnalate e non si ravvisano cause di esclusione automatica o presupposti di gravità e significatività ai sensi degli artt.li 95 e 98 del D. Lgs. n. 36/2023.

La restante documentazione amministrativa risulta completa, regolare e congruente con quanto richiesto dal Disciplinare di gara

Il concorrente viene ammesso, pertanto, al prosieguo della gara.

➤ **JOHNSON & JOHNSON MEDICAL SPA**

Dalla disamina della documentazione prodotta dalla ditta Johnson & Johnson Medical Spa (dichiarazioni integrative ai sensi degli artt.li 46 e 47 del dpr 445/2000) si è preso atto della situazione segnalata e non si ravvisano cause di esclusione automatica o presupposti di gravità e significatività ai sensi degli artt.li 95 e 98 del D. Lgs. n. 36/2023, anche alla luce delle misure organizzative adottate ai sensi dell'art. 96, comma 6, del D. Lgs. n. 36/2023.

Il Concorrente ha altresì prodotto una garanzia provvisoria di importo ridotto del 40 % rispetto a quello richiesto dal Disciplinare di gara, sul presupposto del possesso della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000 e delle ulteriori certificazioni EMAS, ISO 13485, ISO 14001 e ISO 45001.

Considerato il tenore del disciplinare di gara, che in punto di certificazioni non prevede ulteriori riduzioni rispetto a quella del 30% prevista ai sensi dell'art. 106, comma 8, primo periodo, per il possesso della certificazione della serie ISO 9000, e del contenuto dei chiarimenti nn. 5 e 6 pubblicati in sede di gara, l'operatore economico deve essere invitato, ai sensi dell'art. 101 del D. Lgs. n. 36/2023 in tema di soccorso istruttorio, ad adeguare l'importo della garanzia provvisoria, mantenendo la sola riduzione del 30%.

La restante documentazione amministrativa risulta completa, regolare e congruente con quanto richiesto dal Disciplinare di gara

➤ **MEDTRONIC ITALIA SPA**

Dalla disamina della documentazione prodotta dalla ditta Medtronic Italia Spa (dichiarazioni integrative ai sensi degli artt.li 46 e 47 del dpr 445/2000) si è preso atto della situazioni segnalate e non si ravvisano cause di esclusione automatica o presupposti di gravità e significatività ai sensi degli artt.li 95 e 98 del D. Lgs. n. 36/2023, anche alla luce delle misure organizzative adottate ai sensi dell'art. 96, comma 6, del D. Lgs. n. 36/2023.

In sede di dichiarazione sul possesso dei requisiti tecnico-professionali, il Concorrente ha indicato genericamente forniture di sistemi di “*ablazione, crioablazione e tecnologia phased*”, a fronte della richiesta contenuta nell'art. 6.3. Disciplinare di gara di specificare le forniture analoghe aventi ad oggetto “*sistemi di ablazione per il trattamento della fibrillazione atriale e relativo materiale di consumo*”.

Per tale motivo si ritiene di richiedere al Concorrente, ai sensi dell'art. 101 del D. Lgs. n. 36/2023 in tema di soccorso istruttorio, di specificare quali delle forniture indicate nella dichiarazione si riferiscono ai ‘sistemi di ablazione per il trattamento della fibrillazione atriale e relativo materiale di consumo’, come richiesto dall'art. 6.3 del Disciplinare di gara, nonché di dettagliare gli importi di tali forniture.

La restante documentazione amministrativa risulta completa, regolare e congruente con quanto richiesto dal Disciplinare di gara

Si precisa che la verifica telematica presso gli istituti emittenti delle garanzie fideiussorie prodotte dai concorrenti ha dato esito positivo.

E' stato, altresì, verificato che entro la data di scadenza delle offerte sono pervenuti i campioni richiesti dal Disciplinare di gara, come da documenti di trasporto agli atti dell'UOS Gare. La Commissione giudicatrice provvederà alla verifica della tipologia e delle quantità dei campioni presentati dalle ditte.

A conclusione dei lavori il Seggio di Gara, richiamato anche l'art. 101 del D. Lgs. n. 36/2023 in tema di soccorso istruttorio, dà atto che agli operatori economici ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL, JOHNSON & JOHNSON MEDICAL SPA e MEDTRONIC ITALIA SPA verrà richiesto di fornire le informazioni e di integrare la documentazione presentata nei termini sopra riportati.

La seduta termina in data di oggi 14 ottobre 2025 ore 12:30.

Il presente verbale, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

IL PRESIDENTE

I TESTIMONI

f.to dott. Sandro Possamai

f.to avv. Laura Tedeschi

f.to dott.ssa Laura Trentin

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA COMPLETO DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE, DA DESTINARE ALL'UOC DI CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA"

CIG B81F128822

ID SINTEL 206842021

VERBALE DI APERTURA BUSTA AMMINISTRATIVA n. 2

Alle ore 10:00 del 31 ottobre 2025 in Vicenza, presso gli uffici dell'U.O.C. Provveditorato Economato e Gestione della logistica, si svolge la seduta riservata per la verifica della regolare presentazione della documentazione amministrativa relativa alla gara in oggetto.

Sono presenti per l'ULSS 8 Berica, quali componenti del Seggio di Gara:

Presidente: dott. Sandro Possamai - Direttore dell'UOC Provveditorato Economato e Gestione della Logistica;
Testimone: dott.ssa Laura Trentin – collaboratore amministrativo-professionale dell'UOS Gare;
Testimone: avv. Laura Tedeschi – collaboratore amministrativo-professionale dell'UOS Gare e segretario verbalizzante.

Il Seggio di Gara richiama il precedente verbale in data 14.10.2025, nel quale è stata rappresentata la necessità di esperire il soccorso istruttorio ai sensi dell'art. 101 del D. Lgs. n. 36/2023 nei confronti delle ditte Abbott Medical Italia Srl, Johnson & Johnson Medical Spa e Medtronic Italia Spa e dà atto che i citati operatori economici hanno riscontrato le richieste della stazione appaltante, entro il termine stabilito dalla stazione appaltante, nei seguenti termini:

➤ **ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL**

Con comunicazione prot. Sintel n. 209.458.860 agli atti, l'operatore economico ha precisato l'oggetto delle forniture analoghe indicate nella dichiarazione allegata alla domanda di partecipazione, dando evidenza di soddisfare il requisito di capacità tecnico-professionale richiesto dal Disciplinare di gara.

Il concorrente viene, pertanto, ammesso al prosieguo della procedura.

➤ **JOHNSON & JOHNSON MEDICAL SPA**

Con comunicazione prot. Sintel n. 209.409.895 agli atti, la società ha precisato meglio i presupposti giuridici per accedere alla possibilità di presentare una garanzia provvisoria di importo ridotto del 40% rispetto a quello richiesto dal Disciplinare di gara, evidenziando di aver prodotto una certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000 ed una garanzia fidejussoria telematica.

Alla luce dei dettagli forniti, il Seggio di Gara accerta la sussistenza dei presupposti in capo all'operatore economico di presentare una garanzia provvisoria di importo ridotto del 40% rispetto a

quello indicato nel Disciplinare di gara e la conseguente regolarità della garanzia provvisoria allegata alla domanda di partecipazione.

Il concorrente viene, pertanto, ammesso al prosieguo della procedura.

➤ **MEDTRONIC ITALIA SPA**

Con comunicazione prot. Sintel n. 209.465.902 agli atti, l'operatore economico ha precisato il contenuto della dichiarazione sulle forniture analoghe resa in sede di presentazione della domanda di partecipazione: si prende atto di quanto dichiarato e si ritiene necessario chiedere al concorrente, ai sensi dell'art. 101 del D. Lgs. n. 36/2023 in tema di soccorso istruttorio, di specificare l'oggetto, con relativo importo, delle singole forniture effettuate in favore di IRCCS POLICLINICO SAN MATTEO di Pavia, IRCSS OSPEDALE SACRO CUORE-DON CALABRIA di Negrar di Valpolicella (VR) e di AO OSPEDALIERA PROV. LECCO di Lecco (LC) come indicate nella dichiarazione allegata alla domanda di partecipazione.

A conclusione dei lavori il Seggio di Gara, richiamato l'art. 101 del D. Lgs. n. 36/2023 in tema di soccorso istruttorio, dà atto che all'operatore economico MEDTRONIC ITALIA SPA verrà richiesto di fornire i dettagli sulle forniture analoghe indicate nella dichiarazione allegata alla domanda di partecipazione nei termini sopra riportati.

La seduta termina in data di oggi 31 ottobre 2025, ore 10:45.

Il presente verbale, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

IL PRESIDENTE

I TESTIMONI

f.to dott. Sandro Possamai

f.to avv. Laura Tedeschi

f.to dott.ssa Laura Trentin

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA COMPLETO DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE, DA DESTINARE ALL'UOC DI CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA"

CIG B81F128822
ID SINTEL 206842021

VERBALE DI APERTURA BUSTA AMMINISTRATIVA n. 3

Alle ore 10:00 del 7 novembre 2025 in Vicenza, presso gli uffici dell'U.O.C. Provveditorato Economato e Gestione della logistica, si svolge la seduta riservata per la verifica della regolare presentazione della documentazione amministrativa relativa alla gara in oggetto.

Sono presenti per l'ULSS 8 Berica, quali componenti del Seggio di Gara:

Presidente: dott. Sandro Possamai - Direttore dell'UOC Provveditorato Economato e Gestione della Logistica;

Testimone: dott.ssa Laura Trentin – collaboratore amministrativo-professionale dell'UOS Gare;

Testimone: avv. Laura Tedeschi – collaboratore amministrativo-professionale dell'UOS Gare e segretario verbalizzante.

Il Seggio di Gara richiama il precedente verbale in data 31 ottobre 2025, nel quale è stata rappresentata la necessità di integrare il soccorso istruttorio avviato ai sensi dell'art. 101 del D. Lgs. n. 36/2023 nei confronti della ditta Medtronic Italia Spa, invitando l'operatore economico a specificare l'oggetto, con relativo importo, delle singole forniture effettuate in favore di IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia, IRCCS Ospedale Sacro Cuore – Don Calabria di Negrar di Valpolicella (VR) e di AO Ospedaliera di Lecco; il Seggio di gara dà atto che il citato operatore economico, con comunicazione prot. Sintel n. 209.846.155 agli atti, ha riscontrato la richiesta della stazione appaltante entro il termine stabilito, fornendo le precisazioni richieste e dando evidenza di soddisfare il requisito di capacità tecnico-professionale richiesto dal Disciplinare di gara.

Il concorrente viene, pertanto, ammesso al prosieguo della procedura.

A conclusione dei lavori il Seggio di Gara dà atto che tutti i concorrenti che hanno presentato offerta hanno prodotto la documentazione completa e regolare e vengono pertanto ammessi al prosieguo della procedura.

La seduta termina in data di oggi 7 novembre 2025, ore 10:30.

Il presente verbale, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

IL PRESIDENTE

I TESTIMONI

f.to dott. Sandro Possamai

f.to avv. Laura Tedeschi

f.to dott.ssa Laura Trentin

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE DA DESTINARE ALL'UOC DI CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA"

CIG N. B81F128822
ID SINTEL N. 206842021

VERBALE DI APERTURA BUSTE TECNICHE
(VERBALE COMMISSIONE GIUDICATRICE N. 1)

Alle ore 09:00 del giorno 28 novembre 2025, in Vicenza, presso gli uffici dell'U.O.C. Provveditorato Economato e Gestione della Logistica, si riunisce per l'apertura delle buste tecniche, in seduta riservata, la Commissione Giudicatrice nominata con nota del Direttore Generale prot. n. 118732 del 18.11.2025, così composta:

Presidente:

- Dott. Carlo Bonanno – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;

Componenti:

- Dott.ssa Sabina Vittadello – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;
- Ing. Francesco Bellato – Collaboratore tecnico professionale presso il servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda ULSS n. 8 Berica.”;

E' altresì presente l'avv. Laura Tedeschi dell'UOS Gare per la gestione dei dati nella piattaforma Sintel.

Il Presidente dichiara aperta la seduta e ricorda che le attività di gara rivestono natura riservata e che ne è vietata la divulgazione.

La Commissione prende preliminarmente atto che alle ditte partecipanti è stata data comunicazione, a mezzo piattaforma Sintel, dello svolgimento della presente seduta di gara.

La Commissione prende atto altresì che, con verbale del 07.11.2025, sono stati ammessi alla presente gara i seguenti operatori economici:

Denominazione Operatori Economici	Sede Legale
ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL	20099 SESTO SAN GIOVANNI (MI) Via Thomas Alva Edison n. 110
BOSTON SCIENTIFIC SPA	20133 MILANO Viale E. Forlanini n. 23
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL SPA	00071 POMEZIA (RM) Via del Mare n. 56
MEDTRONIC ITALIA SPA	20156 MILANO Via Varesina n. 162

La Commissione procede a riscontrare la presenza delle buste telematiche “documentazione tecnica” presentate dai concorrenti ammessi nonché ad effettuare il download della documentazione tecnica ivi contenuta.

La Commissione acquisisce e fa propri il Disciplinare di gara e il Capitolato tecnico, nonché le richieste di chiarimenti e le relative risposte.

La Commissione dà atto che sono disponibili per la verifica e la valutazione tecnica le campionature del materiale di consumo prodotte da tutte le ditte ai sensi dell’art. 14 del Disciplinare di Gara.

La Commissione, verificata la regolare presenza della documentazione tecnica e delle campionature presentate dalle ditte Abbott Medical Italia Spa, Boston Scientific Spa, Johnson & Johnson Medical Spa e Medtronic Italia Spa, ammette le ditte alla successiva fase di gara.

Il Presidente richiama il Disciplinare di Gara, con particolare riferimento all’articolo 19 “Criterio di aggiudicazione”, il quale dispone che l’aggiudicazione sarà effettuata a favore del concorrente che, dalla somma dei punteggi ottenuti per la qualità e per il prezzo offerto, avrà ottenuto complessivamente il punteggio più elevato, in base ai seguenti elementi:

- **Qualità: punteggio massimo punti 70/100**

- **Prezzo: punteggio massimo punti 30/100**

Criteri di valutazione	n. Subcriterio	Sub-criteri di valutazione	Punti D max	Punti T max
1. Caratteristiche tecniche e cliniche del sistema	1.1	Caratteristiche operative del sistema di generazione impulsi (caratteristiche funzionali, caratteristiche impulsi, tensione e corrente massima, modalità operative, sistemi di sincronizzazione con battito cardiaco)	10	
	1.2	Dispositivi di sicurezza e allarmi	4	
	1.3	Complessità del protocollo di erogazione (numero applicazioni per vena polmonare) fino a 5 applicazioni di energia 15 punti T da 5 a 10 applicazioni di energia 10 punti T oltre 10 applicazioni di energia 5 punti T		15
	1.4	Manovrabilità del sistema	10	
	1.5	Integrabilità con il sistema di mappaggio elettroanatomico		6
	1.6	Risultati del trattamento e relativa letteratura scientifica a supporto (studi randomizzati e casistiche)	15	
2. Assistenza tecnica	2.1	Caratteristiche generali del servizio di assistenza e manutenzione, tempi migliorativi rispetto a quanto richiesto, proposte	6	

		organizzative che possono migliorare l'efficacia e l'efficienza del servizio, etc.		
3. Formazione	3.1	Corsi di addestramento rivolti al personale tecnico e sanitario	4	
Totale punteggio			70	

Si dà atto altresì che al fine di rispettare gli standard funzionali e qualitativi minimali attesi dall'amministrazione appaltante è prevista una soglia minima di sbarramento pari a 42/70.

Il concorrente sarà escluso dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla predetta soglia.

Si dà inoltre atto che i giudizi basati sui criteri discrezionali verranno espressi dalla Commissione secondo la seguente scala di valutazione:

GIUDIZIO SINTETICO	Analisi	coefficiente
Ottimo	Proposta assolutamente completa, molto dettagliata e ricca di aspetti e soluzioni elaborate anche in maniera complessa, rispondente in maniera ottimale agli standard qualitativi e prestazionali richiesti	1
Buono	Proposta ampia e corretta, abbastanza dettagliata, rispondente in maniera più che adeguata agli standard qualitativi richiesti	0,8
Sufficiente	Proposta essenziale, semplice nel dettaglio, rispondente in maniera sufficiente agli standard qualitativi e prestazionali richiesti	0,6
Insufficiente	Proposta insufficiente rispetto agli standard qualitativi e prestazionali richiesti	0,4
Gravemente insufficiente	Proposta limitata, poco dettagliata, molto semplice, rispondente in maniera scarsa agli standard qualitativi e prestazionali richiesti	0,2
Inadeguato	Senza alcuna proposta o inadeguata rispetto agli standard qualitativi e prestazionali richiesti	0,00

La documentazione tecnica e i campioni pervenuti verranno messi a disposizione dei membri della Commissione; la documentazione tecnica originale è invece custodita dalla piattaforma Sintel.

Copia della documentazione, risultante dal download dell'offerta tecnica, viene salvata nella rete aziendale all'interno di una cartella accessibile ai membri della Commissione.

La seduta termina in data di oggi 28 novembre 2025 alle ore 10:30.

Il presente verbale, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

IL PRESIDENTE

I COMMISSARI

f.to Dott. Carlo Bonanno

f.to Dott.ssa Sabina Vittadello

f.to Ing. Francesco Bellato

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE DA DESTINARE ALL'UOC DI CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA"

CIG N. B81F128822
ID SINTEL N. 206842021

VERBALE DI VALUTAZIONE TECNICA
(VERBALE COMMISSIONE GIUDICATRICE N. 2)

Alle ore 9,00 del giorno 11 dicembre 2025 in Vicenza, presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza, si riunisce per la Commissione Giudicatrice nominata con nota del Direttore Generale prot. n. 118732 del 18.11.2025, così composta:

Presidente:

- Dott. Carlo Bonanno – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;

Componenti:

- Dott.ssa Sabina Vittadello – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;
- Ing. Francesco Bellato – Collaboratore tecnico professionale presso il servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda ULSS n. 8 Berica;

Il Presidente dichiara aperta la seduta e ricorda che le attività di gara rivestono natura riservata e che ne è vietata la divulgazione.

La Commissione inizia l'esame della documentazione tecnica presentata dalla ditta Abbott Medical Italia Srl, dando atto che la ditta ha presentato tutta la documentazione richiesta dall'art.17 del Disciplinare di gara.

Procede, inoltre, a verificare le caratteristiche funzionali del campione di materiale di consumo inviato dalla medesima ditta, in particolare sotto il profilo della manovrabilità.

Non potendo concludere i lavori nella seduta odierna, la Commissione rinvia ad altra data la prosecuzione dell'attività di valutazione.

La seduta termina in data di oggi 11 dicembre 2025 alle ore 12,00.

Il presente verbale, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

IL PRESIDENTE

I COMMISSARI

f.to Dott. Carlo Bonanno

f.to Dott.ssa Sabina Vittadello

f.to Ing. Francesco Bellato

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE DA DESTINARE ALL'UOC DI CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA"

CIG N. B81F128822
ID SINTEL N. 206842021

VERBALE DI VALUTAZIONE TECNICA
(VERBALE COMMISSIONE GIUDICATRICE N. 3)

Alle ore 8,30 del giorno 21 gennaio 2026 in Vicenza, presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza, si riunisce per la Commissione Giudicatrice nominata con nota del Direttore Generale prot. n. 118732 del 18.11.2025, così composta:

Presidente:

- Dott. Carlo Bonanno – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;

Componenti:

- Dott.ssa Sabina Vittadello – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;
- Ing. Francesco Bellato – Collaboratore tecnico professionale presso il servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda ULSS n. 8 Berica;

Il Presidente dichiara aperta la seduta e ricorda che le attività di gara rivestono natura riservata e che ne è vietata la divulgazione.

La Commissione prosegue e conclude l'esame della documentazione tecnica presentata dalla ditta Abbott Medical Italia Srl, attestando la presenza delle caratteristiche tecniche previste dal capitolato di gara.

La Commissione inizia l'esame della documentazione tecnica presentata dalla ditta Boston Scientifica Spa, dando atto che la ditta ha presentato tutta la documentazione richiesta dell'art. 17 del Disciplinare di gara.

Procede poi a verificare le caratteristiche funzionali del campione di materiale di consumo inviato dalla ditta Boston Scientific Spa, in particolare sotto il profilo della manovrabilità.

Non potendo concludere i lavori nella seduta odierna, la Commissione rinvia ad altra data la prosecuzione dell'attività di valutazione.

La seduta termina in data di oggi 21 gennaio 2026 alle ore 11,30.

Il presente verbale, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

IL PRESIDENTE

I COMMISSARI

f.to Dott. Carlo Bonanno

f.to Dott.ssa Sabina Vittadello

f.to Ing. Francesco Bellato

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE DA DESTINARE ALL'UOC DI CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA"

CIG N. B81F128822
ID SINTEL N. 206842021

VERBALE DI VALUTAZIONE TECNICA
(VERBALE COMMISSIONE GIUDICATRICE N. 4)

Alle ore 8,30 del giorno 10 febbraio 2026, in Vicenza, presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza, si riunisce per la Commissione Giudicatrice nominata con nota del Direttore Generale prot. n. 118732 del 18.11.2025, così composta:

Presidente:

- Dott. Carlo Bonanno – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;

Componenti:

- Dott.ssa Sabina Vittadello – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;
- Ing. Francesco Bellato – Collaboratore tecnico professionale presso il servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda ULSS n. 8 Berica;

Il Presidente dichiara aperta la seduta e ricorda che le attività di gara rivestono natura riservata e che ne è vietata la divulgazione.

La Commissione prosegue e conclude l'esame della documentazione tecnica presentata dalla ditta Boston Scientific Spa, attestando la presenza delle caratteristiche tecniche previste dal capitolato di gara.

La Commissione inizia l'esame della documentazione tecnica presentata dalla ditta Johnson & Johnson Medical Spa, dando atto che la ditta ha presentato tutta la documentazione richiesta dall'art. 17 del Disciplinare di gara.

Procede a verificare le caratteristiche funzionali del campione di materiale di consumo inviato dalla ditta Johnson & Johnson Medical Spa, in particolare sotto il profilo della manovrabilità.

Non potendo concludere i lavori nella seduta odierna, la Commissione rinvia ad altra data la prosecuzione dell'attività di valutazione.

La seduta termina in data di oggi 10 febbraio 2026 alle ore 11:30.

Il presente verbale, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

IL PRESIDENTE

I COMMISSARI

f.to Dott. Carlo Bonanno

f.to Dott.ssa Sabina Vittadello

f.to Ing. Francesco Bellato

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE DA DESTINARE ALL'UOC DI CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA"

CIG N. B81F128822
ID SINTEL N. 206842021

VERBALE DI VALUTAZIONE TECNICA
(VERBALE COMMISSIONE GIUDICATRICE N. 5)

Alle ore 8,30 del giorno 24 febbraio 2026, in Vicenza, presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza, si riunisce per la Commissione Giudicatrice nominata con nota del Direttore Generale prot. n. 118732 del 18.11.2025, così composta:

Presidente:

- Dott. Carlo Bonanno – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;

Componenti:

- Dott.ssa Sabina Vittadello – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;
- Ing. Francesco Bellato – Collaboratore tecnico professionale presso il servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda ULSS n. 8 Berica;

Il Presidente dichiara aperta la seduta e ricorda che le attività di gara rivestono natura riservata e che ne è vietata la divulgazione.

La Commissione prosegue e conclude l'esame della documentazione tecnica presentata dalla ditta Johnson & Johnson Medical Spa, attestando la presenza delle caratteristiche tecniche previste dal capitolato di gara.

La Commissione inizia l'esame della documentazione tecnica presentata dalla ditta Medtronic Italia Spa, dando atto che la ditta ha presentato tutta la documentazione richiesta dall'art. 17 del Disciplinare di gara.

Procede a verificare le caratteristiche funzionali del campione di materiale di consumo inviato dalla ditta Medtronic Italia Spa, in particolare sotto il profilo della manovrabilità.

Non potendo concludere i lavori nella seduta odierna, la Commissione rinvia ad altra data la prosecuzione dell'attività di valutazione.

La seduta termina in data di oggi 24 febbraio 2026, alle ore 11,30.

Il presente verbale, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

IL PRESIDENTE

I COMMISSARI

f.to Dott. Carlo Bonanno

f.to Dott.ssa Sabina Vittadello

f.to Ing. Francesco Bellato

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE DA DESTINARE ALL'UOC DI CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA"

CIG N. B81F128822
ID SINTEL N. 206842021

VERBALE DI VALUTAZIONE TECNICA
(VERBALE COMMISSIONE GIUDICATRICE N. 6)

Alle ore 8,30 del giorno 4 marzo 2026 in Vicenza, presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza, si riunisce per la Commissione Giudicatrice nominata con nota del Direttore Generale prot. n. 118732 del 18.11.2025, così composta:

Presidente:

- Dott. Carlo Bonanno – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;

Componenti:

- Dott.ssa Sabina Vittadello – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;
- Ing. Francesco Bellato – Collaboratore tecnico professionale presso il servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda ULSS n. 8 Berica;

Il Presidente dichiara aperta la seduta e ricorda che le attività di gara rivestono natura riservata e che ne è vietata la divulgazione.

La Commissione prosegue e conclude l'esame della documentazione tecnica presentata dalla ditta Medtronic Italia Spa, attestando la presenza delle caratteristiche tecniche previste dal capitolato di gara

A conclusione dell'analisi della documentazione dei quattro candidati, la Commissione, dopo ampia ed approfondita discussione collegiale, procede alla valutazione delle offerte tecniche sulla base dei criteri stabiliti dal Disciplinare di gara, attribuendo per ciascun criterio i giudizi e relativi punteggi, come da prospetti allegati al presente verbale di cui costituiscono parte integrante.

Si dà atto che i giudizi sono stati espressi e i punteggi sono stati assegnati anche sulla base dell'analisi dei campioni del materiale di consumo inviati da tutte le ditte partecipanti alla gara entro la data di scadenza per la presentazione delle offerte.

La seduta termina in data di oggi 4 marzo 2026 alle ore 13,00.

Il presente verbale, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

IL PRESIDENTE

I COMMISSARI

f.to Dott. Carlo Bonanno

f.to Dott.ssa Sabina Vittadello

f.to Ing. Francesco Bellato

GARA A PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE ID SINTEL N. 206842021 - CIG B81F128822						ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL			BOSTON SCIENTIFIC SPA		
	Criteri di valutazione	Punti Tmax	Punti D max	n. sub	Sub-criteri di valutazione	valutazione in termini di coefficiente	punteggio attribuito	Motivazione	valutazione in termini di coefficiente	punteggio attribuito	Motivazione
1	Caratteristiche tecniche e cliniche del sistema		10	1.1	Caratteristiche operative del sistema di generazione impulsi (caratteristiche funzionali, caratteristiche funzionali, caratteristiche impulsi, tensione e corrente massima, modalità operative, sistemi di sincronizzazione con battito cardiaco)	0,8	8	Caratteristiche funzionali: Generatore con interfaccia utente intuitiva, robusto e affidabile, progettato per un utilizzo "plug-and-play". Completa integrazione con il software di mappaggio che permette un workflow fluido senza interruzioni tra diagnosi e terapia. Caratteristiche Impulsi: Impulsi in forma d'onda bipolare/bifasica, con parametri di tensione preimpostati che garantiscono sicurezza, con una buona possibilità di personalizzazione fine rispetto agli standard qualitativi attesi. Burst da 10 impulsi; durata complessiva ~ 20–30 s (dipendente dalla FC). Forma d'onda bifasica, erogazione bipolare (spline–spline). Tensione: 1700 V nominale e 1345 V bassa. Modalità Operative: Procedure semplificate che guidano l'operatore, garantendo standard di sicurezza elevati e una curva di apprendimento rapida per l'utilizzatore. Possibilità di selezionare/deselezionare le spline eroganti (devono essere contigue). Dimensione della parte erogante variabile con volume del pallone fino a 10 ml (circa 28 mm). Sistemi di sincronizzazione con battito cardiaco: La sincronizzazione ECG è integrata e stabile, rispondendo pienamente ai requisiti di sicurezza clinica per prevenire l'erogazione in periodi vulnerabili. R-wave gating: sincronizzazione sull'onda R per evitare l'erogazione sull'onda T. Visualizzazione della derivazione ECG usata (I/II/III), delle R rilevate e della FC. Nel complesso le caratteristiche operative del sistema di generazione impulsi rispondono in maniera più che adeguata agli standard qualitativi attesi.	1	10	Caratteristiche funzionali: Generatore con Interfaccia utente estremamente intuitiva. Completa integrazione con il software di mappaggio, che permette un workflow fluido senza interruzioni tra diagnosi e terapia. Caratteristiche degli impulsi, delle tensioni e della corrente massima: Impulsi in forma d'onda è di tipologia bipolare/bifasica, in modalità sincrona o asincrona (selezionabile). Offre una elevata flessibilità nella modulazione del campo elettrico. La gestione della tensione e della corrente massima è ottimizzata per garantire lesioni transmurali costanti anche in anatomie complesse. Il generatore a 12 canali, con stimolatore cardiaco integrato a due canali per l'erogazione sincrona opzionale, eroga tensione di uscita da 1,8 a 2,0 kV, regolabile in step di 0,1 kV. Tensione: 1,8–2,0 kV, regolabile a step di 0,1 kV. Modalità operative: L'energia a campo pulsato induce un'elettroporazione irreversibile selettiva sui cardiomiociti, preservando le strutture adiacenti (esofago, nervo frenico, vene polmonari). Include algoritmi avanzati per la verifica dell'integrità del catetere e del contatto prima dell'erogazione, riducendo al minimo il rischio di archi elettrici Sistemi di sincronizzazione con il battito cardiaco: Il sistema consente una sincronizzazione perfetta con l'attività cardiaca e un controllo preciso dei parametri di erogazione, garantendo la riproducibilità dei risultati clinici Disponibilità di modalità sincrona o asincrona; dichiarata sincronizzazione accurata con l'attività cardiaca. Presenza del Pacing integrato a supporto dell'erogazione sincrona opzionale. Nel complesso le caratteristiche operative del sistema di generazione impulsi rispondo in maniera ottimale agli standard qualitativi attesi.
				1.2	Dispositivi di sicurezza e allarmi	0,8	3,2	Descrizione abbastanza dettagliata dei dispositivi atti a garantire la sicurezza delle apparecchiature e del paziente. Il sistema proposto da Abbott risulta preciso nella localizzazione del catetere al fine di evitare erogazioni in zone a rischio; il livello di precisione dipende però fortemente dalla qualità del mapping 3D. Il Catetere "Balloon-in-Basket", sebbene sicuro, per la complessità meccanica del dispositivo può presentare una curva di apprendimento più ripida per garantire la totale assenza di micro-bolle o problemi di accoppiamento elettrico. L'algoritmo R-wave riduce il rischio di emolisi. Il generatore include il il monitoraggio degli eventi di sicurezza (log). Nel complesso il sistema risponde in maniera adeguata agli standard di sicurezza attesi.	1	4	Dettagliata descrizione dei dispositivi atti a garantire la sicurezza delle apparecchiature e del paziente. Il sistema prevede il modulo di protezione e filtraggio RSM (Recording System Module) che garantisce l'isolamento completo del paziente da altre sorgenti di corrente, nonché sistemi di monitoraggio e allarme in tempo reale di tensione , connessioni e stato del catetere. La configurazione del catetere a "fiore" o "basket" garantisce un contatto stabile e una distribuzione dell'energia estremamente prevedibile. Il sistema include algoritmi avanzati per la verifica dell'impedenza e la prevenzione di archi voltaici (arcing), minimizzando i rischi procedurali. Nel complesso il sistema risponde in modo ottimale agli standard di sicurezza attesi.
				1.3	Complessità del protocollo di erogazione (numero applicazioni per vena polmonare) fino a 5 applicazioni di energia: 15 punti T da 5 a 10 applicazioni di energia: 10 punti T oltre 10 applicazioni di energia: 5 punti T		15	Il numero di applicazioni raccomandato dai protocolli del produttore per l'isolamento della vena polmonare si mantiene sotto la soglia critica di 5. I protocolli di nuova generazione sono ottimizzati per ottenere l'isolamento con una sequenza rapida di 2-4 scariche di energia per posizione.		15	Il numero di applicazioni raccomandato dai protocolli del produttore per l'isolamento della vena polmonare si mantiene sotto la soglia critica di 5. Il protocollo standard prevede solitamente 4 applicazioni per vena (2 in configurazione "basket" e 2 in "flower").
				1.4	Manovrabilità del sistema	0,6	6	Il sistema prevede l'utilizzo di un catetere a palloncino/basket che si presenta abbastanza rigido e ciò può rendere la navigazione in atri sinistri piccoli o particolarmente complessi poco fluida. Nel complesso la manovrabilità del sistema si attesta su un livello di sufficienza.	1	10	Il sistema prevede l'utilizzo di un unico catetere in grado di passare da una configurazione a "canestro" (basket) ad una a "fiore" (flower). Questa duttilità consente un adattamentoi perfetto a diverse anatomie venose con un solo strumento. Il catetere è altamente predittibile nei movimenti e ciò garantisce un contatto tissutale ottimale senza necessità di eccessiva forza manuale. Nel complesso la manovrabilità del sistema risponde in maniera ottimale agli standard qualitativi e prestazionali attesi.
				1.5	Integrabilità con il sistema di mappaggio elettroanatomico		6	Integrazione nativa con il sistema di mappaggio elettroanatomico. Il livello di integrazione è ottimale grazie alla dotazione di 3 sensori magnetici (2 prossimali + 1 distale) che consentono la navigazione magnetica real-time e la visualizzazione precisa del catetere e delle singole spline. Il sistema fornisce contatto spline-tessuto tramite impedenza locale anche in modalità stand-alone e consente la selezione delle spline per l'erogazione basata sul contatto rilevato dal sistema di mappaggio.		6	Integrazione nativa con il sistema di mappaggio elettroanatomico. Il livello di integrazione è ottimale grazie alla dotazione di un sensore magnetico 6, compatibile con piattaforme di visualizzazione 3D. È disponibile modulo di collegamento dedicato che consente compatibilità anche con sistemi di mappaggio esterni, filtrando segnali e prevenendo interferenze.

			15	1.6	Risultati del trattamento e relativa letteratura scientifica a supporto (studi randomizzati e casistiche)	0,4	6	Non ci sono studi randomizzati pubblicati di non inferiorità rispetto alle tecniche di ablazione tradizionale. La consistenza dei dati clinici relativi agli studi è ridotta. Presenti evidenze scientifiche per il profilo della sicurezza e per l'efficacia ed efficienza dei trattamenti in relazione ad un numero limitato di pazienti (qualche migliaio) inclusi negli studi.	1	15	Evidenza clinica robusta, inclusi trials randomizzati di non inferiorità rispetto all'ablazione tradizionale. Il numero di pazienti inclusi negli studi e nei registri real-world è elevato (maggiore di 500.000 pazienti). Evidenza scientifica importante per efficacia, efficienza e sicurezza dei trattamenti.
2	Assistenza tecnica		6		Caratteristiche generali del servizio di assistenza e manutenzione, tempi migliorativi rispetto a quanto richiesto, proposte organizzative che possono migliorare l'efficacia e l'efficienza del servizio, etc.	0,8	4,8	Il servizio di Call Center per le richieste di intervento tecnico è attivo dal lunedì al venerdì, dalle 9.00 alle 18.00, festività escluse. Risulta altresì presente un servizio di assistenza e supporto tecnico dal lunedì al venerdì dalle ore 08.30 alle ore 17.30, con possibilità di un intervento in loco di personale specializzato. Adeguatamente descritti i servizi di manutenzione preventiva, correttiva ed evolutiva sul software. La manutenzione preventiva prevede le seguenti attività: - verifiche funzionali - calibrazione - verifiche di sicurezza elettrica - sostituzione parti soggette ad usura Le modalità di assistenza prevedono intervento sia per guasto bloccante che non bloccante entro 8 ore solari naturali dalla richiesta, con la risoluzione garantita entro le 16 ore lavorative dalla chiamata, esclusi sabato e giorni festivi. È prevista la fornitura di un muletto oltre le 16 ore lavorative dalla chiamata in caso di mancato risoluzione del guasto.	0,8	4,8	Il servizio di Call Center per l'assistenza tecnica è attivo dal lunedì al venerdì, dalle 8.30 alle 17.00. Al di fuori dell'orario indicato, è disponibile un servizio di supporto in lingua inglese 24 ore su 24, che risulta molto utile a garantire la piena operatività del sistema nell'arco del suo intero periodo di utilizzo. Previsto servizio di assistenza tecnica sul campo tra le ore 9.00 e le ore 18.00 dal lunedì al venerdì, festivi esclusi. Adeguatamente descritti i servizi di manutenzione preventiva e correttiva. La manutenzione preventiva prevede le seguenti attività: - verifiche funzionali - calibrazione - verifiche di sicurezza elettrica - sostituzione parti soggette ad usura Le modalità di assistenza prevedono un intervento per guasto bloccante e non bloccante entro 6 ore lavorative dalla richiesta, con la risoluzione garantita entro le 24 ore solari di fermo macchina. E' previsto un apparecchio di backup oltre le 24 ore solari di fermo macchina.
3	Formazione		4		Corsi di addestramento rivolti al personale tecnico e sanitario	0,8	3,2	Descrizione abbastanza dettagliata della proposta di formazione prevista per il personale tecnico e sanitario.	1	4	Dettagliata proposta di formazione per il personale tecnico e sanitario, che risulta completa e versatile, customizzabile secondo le esigenze cliniche per una completa formazione e autonomia nell'utilizzo del sistema proposto. Previsto un servizio di consulenza utilizzabile dal personale per aggiornamento continuo con numero telefocnico dedicato.
tot.	Totale punteggio		70				52,2			68,8	

Vicenza, 04.03.2026

COMMISSIONE GIUDICATRICE

Presidente
f.to Dott. Carlo Bonanno

Componente
f.to dott.ssa Sabina Vittadello

Componente
f.to ing. Francesco Bellato

GARA A PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE ID SINTEL N. 206842021 - CIG B81F128822						JOHNSON & JOHNSON MEDICAL SPA			MEDTRONIC ITALIA SPA		
	Criteri di valutazione	Punti Tmax	Punti D max	n. sub	Sub-criteri di valutazione	valutazione in termini di coefficiente	punteggio attribuito	Motivazione	valutazione in termini di coefficiente	punteggio attribuito	Motivazione
1	Caratteristiche tecniche e cliniche del sistema		10	1.1	Caratteristiche operative del sistema di generazione impulsi (caratteristiche funzionali, caratteristiche impulsi, tensione e corrente massima, modalità operative, sistemi di sincronizzazione con battito cardiaco)	0,8	8	Caratteristiche funzionali: Generatore con Interfaccia utente intuitiva. Completa integrazione con il software di mappaggio, che permette un workflow fluido senza interruzioni tra diagnosi e terapia. Caratteristiche degli impulsi, delle tensioni e della corrente massima: L'erogazione dell'energia è calibrata specificamente per il catetere a geometria variabile, assicurando una densità di corrente uniforme su tutti gli elettrodi. Gli impulsi bifasici e bipolari vengono erogati a coppie di elettrodi alternati e adiacenti per l'intera gamma di elettrodi selezionata, creando un campo elettrico nelle aree di tessuto interessate. Impulsi ultracorti, bifasici e bipolari. "Sessione" costituita da 3 applicazioni (ognuna 2,5 ms) con 10 s di pausa tra applicazioni. Tensione: 1800 V. Modalità operative: Presenta diverse opzioni di configurazione dei poli, permettendo una gestione versatile dell'energia in base alla specifica zona del setto o delle vene polmonari. Lo stato di avanzamento delle erogazioni è visualizzato graficamente sul monitor del generatore. Il catetere può essere utilizzato solo con il generatore dedicato. Le funzioni di avvio e di interruzione sono controllate tramite i pulsanti dello schermo touchscreen e premendo e rilasciando il pedale. In particolare, il pulsante Avvio include una funzione di trascinamento per garantire un miglior controllo sull'avvio dell'erogazione. Possibilità di erogare energia da min 6 a max 10 elettrodi contemporaneamente. Avvio/arresto tramite touchscreen e pedale; controllo "a trascinamento" per ridurre gli avvii involontari. Pausa obbligata di 10 s tra le applicazioni. Sistemi di sincronizzazione con il battito cardiaco: Implementa protocolli di gating cardiaco avanzati, garantendo che l'impulso PFA sia sempre coordinato con il periodo refrattario del miocardio. Nel complesso le caratteristiche operative del sistema di generazione impulsi rispondono in maniera più che adeguata agli standard qualitativi attesi.	0,8	8	Caratteristiche funzionali: Generatore con Interfaccia intuitiva e abbastanza semplice e con buona semplicità di utilizzo e flusso di lavoro. Non c'è integrazione con il software di mappaggio. Caratteristiche degli impulsi, delle tensioni e della corrente massima: Utilizza una sequenza di impulsi bifasici ottimizzata per massimizzare l'elettroporazione dei cardiomiociti, mantenendo i livelli di corrente entro range di sicurezza che evitano la formazione di bolle o emolisi. Forma d'onda bipolare bifasica. Erogazione dei treni manuale o automatizzata. Tensione: 1500 V (ottimizzata da algoritmo per efficacia/profondità a parità di sicurezza). Modalità operative: Offre un set di parametri pre-configurati basati su protocolli clinici standardizzati, riducendo la variabilità operatore-dipendente durante la procedura. Workflow molto semplificato: poche connessioni, interfaccia immediata. Comandi multipli (pulsanti, pedale, remoto) e installazione modulare per spazi e organizzazione della sala. Sistemi di sincronizzazione con il battito cardiaco: Il sistema di sincronizzazione è integrato nel generatore con trigger automatico sull'onda R, dimostrando affidabilità anche in presenza di segnali ECG di bassa ampiezza. Le operazioni vengono gestite tramite pulsanti sul generatore o, analogamente, mediante comando a pedale o remoto, per garantire la massima versatilità d'uso in base alle esigenze dell'operatore e alla configurazione della sala operatoria, senza richiedere la presenza di una persona dedicata. L'erogazione di impulsi avviene in sincronia con l'onda R grazie a un apposito monitor cardiaco di dimensioni ridotte, incluso con gli accessori del generatore. Erogazione sincronizzata con l'onda R, con monitor cardiaco dedicato incluso. Nel complesso le caratteristiche operative del sistema di generazione impulsi rispondono in maniera più che adeguata agli standard qualitativi attesi.
				1.2	Dispositivi di sicurezza e allarmi	0,8	3,2	Adeguata descrizione dei dispositivi atti a garantire la sicurezza delle apparecchiature e del paziente. Il generatore segnala in tempo reale condizioni di errore o avvertenze e per tutti gli errori ed alcune avvertenze è prevista l'interruzione della procedura di ablazione. La sicurezza viene garantita dall'integrazione nativa con il sistema di mappaggio CARTO, che permette di visualizzare in tempo reale l'ambito di sicurezza entro cui agisce l'impulso elettrico. Il catetere è versatile (può cambiare diametro), a vantaggio dell'anatomia del paziente, ma introduce variabili meccaniche che richiedono estrema attenzione da parte dell'operatore ad evitare contatti impropri. Nel complesso il sistema risponde in maniera adeguata agli standard di sicurezza attesi.	0,8	3,2	Adeguata descrizione dei dispositivi atti a garantire la sicurezza delle apparecchiature e del paziente Il sistema prevede un rilevamento automatico di eventuali valori di correnti superiori alla soglia prefissata. Il catetere circolare con design a loop fisso è molto sicuro per l'isolamento delle vene polmonari, ma offre meno flessibilità rispetto a sistemi più dinamici. Il sistema è estremamente automatizzato, riducendo l'errore umano, ma la gestione dei segnali intracardiaci durante l'erogazione è da considerarsi poco "raffinata". Nel complesso il sistema risponde in maniera adeguata agli standard di sicurezza attesi.
				1.3	Complessità del protocollo di erogazione (numero applicazioni per vena polmonare) fino a 5 applicazioni di energia: 15 punti T da 5 a 10 applicazioni di energia: 10 punti T oltre 10 applicazioni di energia: 5 punti T		15	Il numero di applicazioni raccomandato dai protocolli del produttore per l'isolamento della vena polmonare si mantiene sotto la soglia critica di 5.. Seguendo i protocolli di efficienza "single-shot", il numero di erogazioni per vena è calibrato per essere completato in meno di 5 applicazioni totali.		15	Il numero di applicazioni raccomandato dai protocolli del produttore per l'isolamento della vena polmonare si mantiene sotto la soglia critica di 5. Il protocollo clinico raccomandato prevede generalmente 4 applicazioni consecutive per ogni ostio venoso per garantire l'isolamento transmurale.
				1.4	Manovrabilità del sistema	0,6	6	Il sistema prevede l'utilizzo di un catetere che richiede una complessa gestione dei cavi e dei settaggi. La configurazione della punta del catetere (di tipo "loop" o multi-elettrodo) determina una minore agilità del catetere nei passaggi rapidi tra una vena polmonare e l'altra. Nel complesso la manovrabilità del sistema si attesta su un livello di sufficienza.	0,6	6	Il sistema prevede l'utilizzo di un catetere di tipo over-the-wire che richiede l'uso del filo guida per il posizionamento, rendendo la manovra più macchinosa rispetto a sistemi più indipendenti. Il design a cerchio (loop) è meno adattabile alle varianti anatomiche rispetto ai sistemi multidimensionali e richiede spesso più riposizionamenti per ottenere l'isolamento completo. Nel complesso la manovrabilità del sistema si attesta su un livello di sufficienza.
				1.5	Integrabilità con il sistema di mappaggio elettroanatomico		6	Integrazione nativa con il sistema di mappaggio elettroanatomico. Il livello di integrazione è ottimale, in quanto progettato esclusivamente per funzionare con sistema di mappaggio CARTO 3, con integrazione completa di sistema di visualizzazione tridimensionale del catetere, tracking elettro-anatomico continuo, validazione mappa di voltaggio post-ablazione, identificazione in tempo reale di sovrapposizioni tra elettrodi.		0	Integrazione nativa non presente. Il sistema è concepito come stand-alone, con monitor cardiaco dedicato. Pur essendo possibile un co-utilizzo con sistemi di mappaggio esterni, la strategia di trattamento è basata su workflow lineare e non mapping-dipendente, semplificando l'approccio ma annullando l'integrazione nativa.
				1.6	Risultati del trattamento e relativa letteratura scientifica a supporto (studi randomizzati e casistiche)	0,4	6	Non ci sono studi randomizzati pubblicati di non inferiorità rispetto alle tecniche di ablazione tradizionale. La consistenza dei dati clinici relativi agli studi è ridotta. Presenti evidenze scientifiche per il profilo della sicurezza e per l'efficacia ed efficienza dei trattamenti in relazione ad un numero limitato di pazienti (qualche migliaio) inclusi negli studi.	0,4	6	Non ci sono studi randomizzati pubblicati di non inferiorità rispetto alle tecniche di ablazione tradizionale. La consistenza dei dati clinici relativi agli studi è ridotta. Presenti evidenze scientifiche per il profilo della sicurezza e per l'efficacia ed efficienza dei trattamenti in relazione ad un numero limitato di pazienti (qualche migliaio) inclusi negli studi.

2	Assistenza tecnica		6		Caratteristiche generali del servizio di assistenza e manutenzione, tempi migliorativi rispetto a quanto richiesto, proposte organizzative che possono migliorare l'efficacia e l'efficienza del servizio, etc.	0,8	4,8	Il servizio di Call Center per l'assistenza tecnica, è attivo dal lunedì al venerdì, dalle 7.00 alle 17.00, festività escluse. Adeguatamente descritti i servizi di manutenzione preventiva e correttiva. La manutenzione preventiva prevede le seguenti attività: Ispezione visiva - verifica che tutti i componenti siano in buone condizioni - verifica dell'integrità dei cavi e dei connettori del sistema - risistemazione/riposizionamento dei cavi - pulizia del sistema, esecuzione dell'ATP (Acceptance Tests Procedure) Le modalità di assistenza prevedono un primo intervento per guasto bloccante e non bloccante entro 8 ore naturali dalla richiesta; inoltre personale dedicato è disponibile su chiamata per primo intervento entro 4 h dalla chiamata, con risoluzione garantita entro 2 gg. lavorativi dalla data di ricezione della chiamata. Non è previsto un apparecchio di backup in caso di mancato ripristino entro i tempi stabiliti dal capitolato tecnico.	0,6	3,6	Il servizio di Call Center è attivo nei giorni feriali nella fascia oraria 09:00-17:00; per urgenze anche nella fascia oraria 7:00-9:00 e 17:00-19:00. Previsto in alternativa un servizio di assistenza telematica nelle stesse fasce orarie. E' previsto che eventuali richieste di assistenza nei giorni festivi, sabato o al di fuori del normale orario di lavoro, vengano processate in base a criteri d'urgenza e accordi specifici fra le parti. Scarsa descrizione dei servizi di manutenzione. Non è prevista manutenzione preventiva del sistema. Nel caso in cui sia necessaria un'assistenza "urgente", viene dichiarato un tempo di intervento che va da un minimo di 1 ora a un massimo di 3 ore, senza precisazioni in merito ai tempi di risoluzione del guasto. Previsto un apparecchio di backup, se disponibile, per tutta la durata della riparazione.
3	Formazione		4		Corsi di addestramento rivolti al personale tecnico e sanitario	1	4	Dettagliata proposta di formazione per il personale tecnico e sanitario; la proposta risulta completa e versatile, customizzabile secondo le esigenze cliniche per una completa formazione e autonomia nell'utilizzo del sistema proposto. Viene apprezzata quale modalità di addestramento l'utilizzo della piattaforma con il simulatore CartoCloud e altri strumenti di realtà virtuale.	0,6	2,4	Descrizione generica ed essenziale della proposta di formazione prevista per il personale tecnico e sanitario.
tot.	Totale punteggio		70				53			44,2	

Vicenza, 04.03.2026

COMMISSIONE GIUDICATRICE

Presidente
f.to Dott. Carlo Bonanno

Componente
f.to dott.ssa Sabina Vittadello

Componente
f.to ing. Francesco Bellato

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE DA DESTINARE ALL'UOC DI CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA"

CIG N. B81F128822

ID SINTEL N. 206842021

**VERBALE DI APERTURA BUSTE ECONOMICHE
(VERBALE COMMISSIONE GIUDICATRICE N. 6)**

Alle ore 8,30 del 13.03.2026, in Vicenza, presso gli uffici dell'UOC Provveditorato Economato e Gestione della Logistica, si riunisce in seduta riservata, per l'apertura delle buste economiche, la Commissione Giudicatrice, nominata con nota del Direttore Generale prot. n. 118732 del 18.11.2025, così composta:

Presidente:

- Dott. Carlo Bonanno – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;

Componenti:

- Dott.ssa Sabina Vittadello – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;
- Ing. Francesco Bellato – Collaboratore tecnico professionale presso il servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda ULSS n. 8 Berica.”;

E' altresì presente l'avv. Laura Tedeschi dell'U.O.S. Gare per la gestione dei dati nella piattaforma Sintel.

Il Presidente dichiara aperta la seduta e accerta che, tramite l'area comunicazioni della piattaforma SINTEL, è stata data preventiva comunicazione dello svolgimento della seduta odierna di apertura delle offerte economiche alle ditte partecipanti alla procedura di gara in parola.

Il Presidente dà atto che la Commissione Giudicatrice ha terminato i lavori di valutazione delle offerte tecniche e assegnato i relativi punteggi.

Il Presidente procede pertanto, con la lettura del verbale redatto dalla stessa Commissione Giudicatrice, datato 04.03.2026, del quale si richiama la valutazione di seguito riepilogata:

Operatore Economico	Punteggio tecnico
Abbott Medical Italia Srl	52,20
Boston Scientific Spa	68,80
Johnson & Johnson Medical Spa	53,00
Medtronic Italia Spa	44,20

La Commissione inizia i lavori inserendo nella piattaforma SINTEL i punteggi assegnati alle offerte tecniche dei concorrenti, come indicato nel suindicato verbale redatto dalla stessa Commissione Giudicatrice.

La Commissione procede poi, utilizzando la funzionalità disponibile nella piattaforma Sintel, a riparametrare i punteggi tecnici come previsto dall'art. 17 del Disciplinare, qui richiamato: *“per tutte le offerte che avranno superato la soglia minima di sbarramento, al fine di non alterare i pesi stabiliti tra l'elemento qualità e l'elemento prezzo, se nel punteggio tecnico complessivo nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato: la stazione appaltante procederà ad assegnare al concorrente che ha ottenuto il punteggio più alto il massimo punteggio previsto e alle altre offerte un punteggio proporzionale decrescente”*, e a darne atto nella tabella di seguito riepilogata:

Operatore Economico	Punteggio tecnico	Punteggio tecnico riparametrato ex art. 20 del Disciplinare di gara
Abbott Medical Italia Srl	52,20	53,11
Boston Scientific Spa	68,80	70,00
Johnson & Johnson Medical Spa	53,00	53,92
Medtronic Italia Spa	44,20	44,97

La Commissione, successivamente, procede a riscontrare la presenza della busta 3 “Offerta Economica” presentata dai concorrenti ammessi alla fase successiva di apertura delle buste economiche, nonché ad effettuare il download della documentazione d'offerta ivi contenuta.

Successivamente viene aperta la busta n. 3 degli offerenti e sulla base di quanto previsto dal Disciplinare di gara ed utilizzando la funzionalità disponibile nella piattaforma Sintel, vengono assegnati i seguenti punteggi:

Operatore Economico	IMPORTO COMPLESSIVO BIENNALE (IVA ESCLUSA) OFFERTO PER: Fornitura in service di un sistema di ablazione a campo pulsato (elettroporazione) per il trattamento della fibrillazione atriale da destinare all'UOC di Cardiologia dell'Ospedale San Bortolo dell'Azienda ULSS 8 “Berica”	PUNTEGGIO ECONOMICO
Abbott Medical Italia Srl	€ 1.080.000,00	30,00
Boston Scientific Spa	€ 1.317.600,00	24,59
Johnson & Johnson Medical Spa	€ 1.295.904,00	25,00
Medtronic Italia Spa	€ 1.180.800,00	27,44

La base d'asta complessiva biennale era fissata in **€ 1.320.000,00** iva esclusa.

Si procede quindi con la somma dei punteggi assegnati all'offerta tecnica e con il punteggio assegnato all'offerta economica, individuando il punteggio complessivo e la relativa graduatoria provvisoria nei termini indicati nella tabella di seguito riportata.

Graduatoria	Operatore Economico	Punteggio tecnico	Punteggio economico	Totale punteggio
1° classificato	Boston Scientific Spa	70	24,59	94,59
2° classificato	Abbott Medical Italia Srl	53,11	30,00	83,11
3° classificato	Johnson & Johnson Medical Spa	53,92	25,00	78,92
4° classificato	Medtronic Italia Spa	44,97	27,44	72,41

La Commissione accerta che in relazione all'offerta presentata dalla ditta Boston Scientific Spa, prima classificata, è necessario procedere alla verifica della congruità e sostenibilità della stessa ai sensi dell'art. 25 del Disciplinare di gara; ciò in quanto tale offerta presenta sia i punti relativi al prezzo, sia la somma dei punti relativi agli altri elementi di valutazione, pari o superiori ai quattro quinti dei corrispondenti punti massimi previsti dal bando di gara, considerando il punteggio tecnico prima della riparametrazione.

Per tali ragioni rimette gli atti al RUP per il seguito di competenza, trasmettendogli allo scopo il presente verbale.

La seduta termina in data 13 marzo 2026, alle ore 09,15.

Il presente verbale, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

IL PRESIDENTE

I COMMISSARI

f.to Dott. Carlo Bonanno

f.to Dott.ssa Sabina Vittadello

f.to Ing. Francesco Bellato

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DI ABLAZIONE A CAMPO PULSATO (ELETTROPORAZIONE) PER IL TRATTAMENTO DELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE DA DESTINARE ALL'UOC DI CARDIOLOGIA DELL'OSPEDALE SAN BORTOLO DELL'AZIENDA ULSS 8 "BERICA"

CIG N. B81F128822
ID SINTEL N. 206842021

VERBALE DI VALUTAZIONE DELLE OFFERTE ECONOMICHE
(VERBALE COMMISSIONE GIUDICATRICE N. 7)

Alle ore 10,00 dell'01.04.2026, in Vicenza, presso gli uffici dell'UOC Provveditorato Economato e Gestione della Logistica, si riuniscono in seduta riservata, per la valutazione della congruità dell'offerta economica della ditta Boston Scientific Spa, la Commissione Giudicatrice nominata con nota del Direttore Generale prot. n. 118732 del 18.11.2025, nella composizione sotto descritta, unitamente al RUP dott. Sandro Possamai:

Presidente:

- Dott. Carlo Bonanno – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;

Componenti:

- Dott.ssa Sabina Vittadello – Dirigente Medico presso l'U.O.C. di Cardiologia dell'Ospedale di Vicenza;
- Ing. Francesco Bellato – Collaboratore tecnico professionale presso il servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda ULSS n. 8 Berica.”;

RUP: dott., Sandro Possamai, Direttore dell'UOC Provveditorato, Economato e Gestione della Logistica

La Commissione dà atto che con precedente verbale del 13.03.2026, in occasione dell'apertura e valutazione delle offerte economiche, ha rappresentato al RUP la necessità di procedere ai sensi dell'art. 25 del Disciplinare di gara alla verifica della congruità e sostenibilità dell'offerta presentata dalla ditta prima classificata Boston Scientific Spa e prende atto che il RUP, con nota prot. n.30060 del 17.03.2026, ha richiesto a detto operatore economico le giustificazioni relative alle voci di costo che concorrono a formare l'importo complessivo dell'offerta.

La Commissione prende altresì atto che con nota acquisita al prot. Sintel n. 217247696 del 31.03.2026, agli atti dell'UOC Provveditorato, Economato e Gestione della Logistica, la ditta Boston Scientific Spa ha fornito le precisazioni richieste dal RUP; alla luce dei dettagli forniti sulle voci di costo che compongono l'offerta economica, la Commissione, di concerto con il RUP, ritiene l'offerta presentata dal citato operatore economico adeguata in termini di congruità e sostenibilità.

La Commissione procede, quindi, sulla base dei punteggi assegnati alle offerte tecniche e alle offerte economiche, alla formulazione della graduatoria finale nei termini esposti nella tabella sottostante.

Graduatoria	Operatore Economico	Punteggio tecnico riparametrato	Punteggio economico	Totale punteggio
1° classificato	Boston Scientific Spa	70	24,59	94,59

2° classificato	Abbott Medical Italia Srl	53,11	30,00	83,11
3° classificato	Johnson & Johnson Medical Spa	53,92	25,00	78,92
4° classificato	Medtronic Italia Spa	44,97	27,44	72,41

La Commissione propone, quindi di aggiudicare la gara per l'affidamento della fornitura in service di un sistema di ablazione a campo pulsato (elettroporazione) per il trattamento della fibrillazione atriale da destinare all'UOC di Cardiologia dell'Ospedale San Bortolo dell'Azienda ULSS 8 "Berica" all'operatore economico **Boston Scientific Spa**, C.F. e P.I. 11206730159, per un importo biennale complessivo pari ad **Euro 1.317.600,00 (IVA 22% esclusa)**.

La Commissione rimette gli atti al RUP per i seguiti di competenza, trasmettendogli allo scopo i verbali.

La seduta ha termine alle ore 10,30 dell'01.04.2026.

Il presente verbale, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

IL PRESIDENTE

I COMMISSARI

f.to Dott. Carlo Bonanno

f.to Dott.ssa Sabina Vittadello

f.to Ing. Francesco Bellato

IL RUP

f.to Dott. Sandro Possamai

1) e 2) FORNITURA BIENNALE IN NOLEGGIO DI UN GENERATORE DI ENERGIA A CAMPO PULSATO E ASSISTENZA TECNICA FULL RISK

Descrizione apparecchiatura / componente	Nome Commerciale / modello	ditta produttrice	codice apparecchiatura / componente	eventuale CND	eventuale RDM	Quantità	Canone annuo NOLEGGIO complessivo (IVA 22% esclusa)	Canone annuo ASSISTENZA TECNICA complessivo (IVA 22% esclusa)	Canone biennale NOLEGGIO complessivo (IVA 22% esclusa)	Canone biennale ASSISTENZA TECNICA complessivo (IVA 22% esclusa)
FARASTAR Generator	M004PFCE61M460	BOSTON SCIENTIFIC CORPORATION	441385	W02030299	2434964	1	9.960,00 €	2.040,00 €	19.920,00 €	4.080,00 €
FARASTAR Recording System Module (RSM)	M004PFCE61M560	BOSTON SCIENTIFIC CORPORATION	441386	W02030299	2434965	1				
FARASTAR Mapping System Module (MSM)	M004PFCE61M601	BOSTON SCIENTIFIC CORPORATION	442296	W02030299	1332829	1				
TOTALI									19.920,00 €	4.080,00 €
Prezzo complessivo offerto punti 1) e 2)n Euro (IVA esclusa)									24.000,00 €	
Prezzo complessivo offerto punti 1) e 2)n Euro (IVA inclusa)									29.280,00 €	

3) FORNITURA DEL MATERIALE DI CONSUMO PER N. 120 PROCEDURE ANNUE (240 NEL BIENNIO)

Descrizione materiale	Denominazione commerciale del prodotto	Codice prodotto	Ditta Produttrice	n. confezioni offerte per n. 120 procedure	confezionamento: n. pezzi a confezione	prezzo a confezione offerto (IVA 22% esclusa)	REF	CND	RDM	Totale costo ANNUO (IVA 22% esclusa)	Totale costo BIENNALE (IVA 22% esclusa)
FARAWAVE PULSED FIELD ABLATION CATHETER 31MM	FARAWAVE PULSED FIELD ABLATION CATHETER	M004PFCE41M401	BOSTON SCIENTIFIC CORPORATION	120	1	€ 5.000,00	M004PFCE41M401	C020303	2530942/R	600.000,00 €	1.200.000,00 €
FARAWAVE PULSED FIELD ABLATION CATHETER 35MM	FARAWAVE PULSED FIELD ABLATION CATHETER	M004PFCE41M402	BOSTON SCIENTIFIC CORPORATION		1		M004PFCE41M402	C020303	2530942/R		
FARAWAVE 2.0 NAV CATH 35MM - OUS	FARAWAVE 2.0 NAV CATH	M004PFCE41M412	BOSTON SCIENTIFIC CORPORATION		1		M004PFCE41M412	C020303	2734080/R		
FARAWAVE 2.0 NAV CATH 31MM - OUS	FARAWAVE 2.0 NAV CATH	M004PFCE41M411	BOSTON SCIENTIFIC CORPORATION		1		M004PFCE41M411	C020303	2734080/R		
FARADRIIVE STEERABLE SHEATH CLEAR OUS	FARADRIIVE STEERABLE SHEATH CLEAR OUS	M004PFCE21M402	BOSTON SCIENTIFIC CORPORATION	120	1	€ 390	M004PFCE21M402	C0502	2605161/R	46.800,00 €	€ 93.600,00
PFA RX CATHETER CONNECTION CABLE - HRD	PFA RX CATHETER CONNECTION CABLE - HRD	M004PF41M434	BECTON DICKINSON & CO.	120	1	sconto merce	M004PF41M434	C0280	2536927/R	- €	- €
PFA RX GEN 2 CONNECTION CABLE	PFA RX GEN 2 CONNECTION CABLE	M004PF41M444	BECTON DICKINSON & CO.		1	sconto merce	M004PF41M444	C020399	2717423/R	- €	- €
TOTALI										646.800,00 €	1.293.600,00 €
Prezzo complessivo offerto punto 3) in Euro (IVA esclusa)											1.293.600,00 €
Prezzo complessivo offerto punto 3) in Euro (IVA inclusa)											1.578.192,00 €