

**REGIONE EMILIA-ROMAGNA**

**Atti amministrativi**

**INTERCENTER**

Atto del Dirigente DETERMINAZIONE

Num. 16 del 12/01/2024 BOLOGNA

**Proposta:** DIC/2024/17 del 12/01/2024

**Struttura proponente:** INTERCENT-ER - AGENZIA REGIONALE DI SVILUPPO DEI MERCATI  
TELEMATICI

**Oggetto:** ESCLUSIONE TECNICA - APPALTO SPECIFICO PER LA FORNITURA DI  
MATERIALE DA MEDICAZIONE CLASSICA 6 - PER MEDICINA GENERALE

**Autorità emanante:** IL RESPONSABILE - AREA SOGGETTO AGGREGATORE

**Firmatario:** CANDIDA GOVONI in qualità di Responsabile di area di lavoro dirigenziale

  

**Responsabile del  
procedimento:** Nadia Comastri

Firmato digitalmente

## IL DIRIGENTE FIRMATARIO

Visti:

- la L.R. 24 maggio 2004 n. 11 "Sviluppo regionale della società dell'Informazione" e ss.mm.ii.;
- il Decreto del Presidente della Giunta Regionale n. 293/2004 di attivazione dell'Agenzia regionale per lo sviluppo dei mercati telematici - Intercent-ER;

Viste le seguenti deliberazioni della Giunta regionale:

- n. 2163/2004 "Approvazione di norme organizzative relative all'avvio dell'Agenzia regionale per lo sviluppo dei mercati telematici, ex L.R. n. 11/2004", come modificata dalle deliberazioni n. 1389/2009, n. 2191/2010 e n. 1353/2014";
- n. 426 del 21/03/2022 "Riorganizzazione dell'ente a seguito del nuovo modello di organizzazione e gestione del personale. Conferimento degli incarichi ai direttori generali e ai direttori di Agenzia";

Vista la determinazione n. 5014/2022 della Direzione generale Cura della Persona, Salute e Welfare con la quale è stato adottato il Masterplan relativo al biennio 2022-2023.

Viste inoltre le seguenti determinazioni del Direttore di Intercent-ER:

- n. 265/2016 recante "Modifiche al Regolamento di Organizzazione di Intercent-ER", approvata dalla Giunta regionale con deliberazione n.1825/2016 e successivamente modificata con deliberazione n.29/2018;
- n. 410/2017 recante "Recepimento degli artt. 5, 7, e 12 della delibera di giunta regionale n. 468/2017 e modifica del regolamento di organizzazione di Intercent-ER" e ss.mm.ii.;
- n. 154/2022 "Riorganizzazione dell'Agenzia Intercent-ER, conferimento incarichi dirigenziali e proroga delle posizioni organizzative";

Richiamati:

- il D.Lgs. n.50/2016 "Codice dei Contratti pubblici" e ss.mm.ii;
- la legge n. 190/2012 recante "Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità della pubblica amministrazione";
- il Decreto Legislativo n. 33/2013 avente ad oggetto "Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni" e ss.mm.ii.;
- la deliberazione della Giunta regionale n. 380/2023 avente ad oggetto "Approvazione Piano Integrato delle Attività e dell'Organizzazione 2023-2025";

Premesso che:

- con determinazione 747 del 27/12/2022 è stato indetto un Appalto specifico per la fornitura di "Materiale da medicazione classica 6 - per medicina generale" a procedura ristretta nell'ambito del Sistema Dinamico di Acquisizione (SDA) "Materiale da medicazione ed affini", di cui al Bando G.U.U.E 2019/S 1333-326460 del 12/07/2019, ai sensi degli artt. 55 e 61 del D.lgs. n.50/2016, suddivisa in 29 Lotti;
- a conclusione della fase di verifica amministrativa, con determina n 219 del 27/03/2023 è stata disposta l'ammissione alle successive fasi della procedura di tutte le ditte concorrenti, ai 29 lotti ad eccezione dell'offerta presentata dalla società VE.DI.SE. HOSPITAL S.P.A.
- per i Lotti 24 e 27 non sono state presentate offerte;
- con provvedimento del Direttore dell'Agenzia Intercenter Prot.04/05/2023.0027118 è stata nominata la Commissione giudicatrice;

Preso atto che, relativamente al:

- lotto 1, il responsabile del procedimento, per conto della Commissione giudicatrice, inviava alla Ditta PIKDARE S.p.A. una richiesta di chiarimenti in data 13/06/2023 PG.2023.34999, la ditta rispondeva alla

richiesta con nota PG.2023.35267 del 14/06/2023. La Commissione giudicatrice acquisita la risposta ne proponeva l'esclusione con la motivazione di seguito riportata:

come da verbale n. 3 del 22/06/2023 - Motivazione: il prodotto offerto non essendo un prodotto privo di lattice non è conforme ai requisiti minimi di gara per il lotto 1, infatti il prodotto risulta "spalmato con adesivo a base di lattice naturale";

- lotto 7, il responsabile del procedimento, per conto della Commissione giudicatrice, inviava alla Ditta F.A.S.E. S.r.l. una richiesta di chiarimenti in data 28/06/2023 PG.2023.38117, la ditta rispondeva alla richiesta con nota PG.2023.40905 del 11/07/2023. La Commissione giudicatrice acquisita la risposta ne proponeva l'esclusione con la motivazione di seguito riportata:

come da verbale n. 4 del 03/08/2023 - Motivazione: la campionatura presentata in sostituzione a seguito di chiarimento non consente alla Commissione di poter effettuare le valutazioni di conformità e qualità in quanto: il prodotto consegnato pur appearing in TNT come riportato con etichetta adesiva sulla scatola, contiene un foglietto illustrativo che riporta: "Cerotto per ferite composto da un rivestimento in POLIETILENE microperforato con supporto adesivo ipoallergenico e tampone assorbente non aderente...", inoltre la misura campionata (cm8x5m) non risulta essere quella richiesta in sede di gara (cm6x5m);

- lotto 9, il responsabile del procedimento, per conto della Commissione giudicatrice, inviava alla Ditta PAUL HARTMANN S.P.A. una richiesta di chiarimenti in data 06/09/2023 PG.2023.48954, la ditta rispondeva alla richiesta con nota PG.2023.49512 del 11/09/2023. La Commissione giudicatrice acquisita la risposta ne proponeva l'esclusione con la motivazione di seguito riportata: come da verbale n. 5 del 13/09/2023 - Motivazione: il dispositivo medico offerto risulta essere non è sterile con tampone assorbente in viscosa e tessuto non tessuto assorbente e non in cellulosa,

pertanto non essendo sterile, il prodotto offerto non è conforme ai requisiti minimi di gara;

- lotto 10, in merito all'offerta della ditta EUROFARM S.P.A., la Commissione giudicatrice, vista la documentazione e la campionatura presentata, ne propone l'esclusione con la motivazione di seguito riportata: come da verbale n. 4 del 03/08/2023, i prodotti offerti per il lotto 10 "EUROSUTURE", sono i medesimi offerti per il lotto 11, la Commissione procede quindi alla visione della campionatura e constatata che i cerotti risultano, elastici e non rigidi, e quindi non conformi ai requisiti di minima previsti dal capitolato tecnico per il lotto 10;
- lotto 12, in merito all'offerta della ditta F.A.S.E. S.R.L., la Commissione giudicatrice, vista la documentazione e la campionatura presentata, ne propone l'esclusione con la motivazione di seguito riportata: come da verbale n. 4 del 03/08/2023, la documentazione tecnica presentata e la campionatura, rileva che il prodotto offerto "PHARMAPORE" non ha i bordi arrotondati e quindi non è conforme ai requisiti di minima previsti dal capitolato tecnico;
- lotto 15, in merito all'offerta della ditta PIKDARE-S.P.A., la Commissione giudicatrice, vista la documentazione e la campionatura presentata, ne propone l'esclusione con la motivazione di seguito riportata: come da verbale n. 4 del 03/08/2023, la documentazione tecnica presentata e la campionatura, rileva che i prodotti offerti non risultano conformi ai requisiti minimi previsti in Capitolato Tecnico, in quanto i prodotti non sono "latex free";
- lotto 15, il responsabile del procedimento, per conto della Commissione giudicatrice, inviava alla Ditta FILMAR S.R.L. una richiesta di chiarimenti in data 06/09/2023 PG.2023.48966, la ditta rispondeva alla richiesta con nota Prot.2023.0049764 del 12/09/2023. La Commissione giudicatrice acquisita la risposta ne proponeva l'esclusione con la motivazione di seguito riportata: come da verbale n. 5 del 13/09/2023 - Motivazione: nei chiarimenti si riporta che il dispositivo medico offerto risulta avere un'elasticità

non inferiore all'80%, partendo dalle condizioni di riposo, come indicato nella scheda tecnica". Nella scheda tecnica, tuttavia, è indicato il dato relativo all'estensibilità e non all'elasticità, pertanto, con chiarimento, la Commissione aveva ritenuto di chiedere il dato relativo all'elasticità, il dato fornito non corrisponde a quanto richiesto nella documentazione di gara come requisito di minima;

- lotto 19, in merito all'offerta della ditta EUROFARM S.P.A., la Commissione giudicatrice, vista la documentazione e la campionatura presentata, ne propone l'esclusione con la motivazione di seguito riportata: come da verbale n. 5 del 13/09/2023, nella documentazione tecnica presentata è riportato che la benda: "Flebimed" è 8 cm in altezza, anziché 10 cm, come richiesto per la partecipazione nella documentazione di gara quale requisito di minima, pertanto il prodotto "KIT IMMOBIL BEND offerto dalla ditta EUROFARM non è conforme ai requisiti di minima previsti dalla documentazione di gara;
- lotto 25, il responsabile del procedimento, per conto della Commissione giudicatrice, inviava alla Ditta F.A.S.E. S.R.L. una richiesta di chiarimenti in data 16/09/2023 PG.2023.50420, la ditta rispondeva alla richiesta con nota PG.2023.50768 del 19/09/2023. La Commissione giudicatrice acquisita la risposta ne propone l'esclusione con la motivazione di seguito riportata: come da verbale n. 6 del 20/09/2023 - Motivazione: In merito alla richiesta di disponibilità a fornire, in caso di aggiudicazione, la ditta rispondeva che: "purtroppo il produttore non riesce a modificare il confezionamento da 12 pezzi", pertanto il prodotto offerto non rispondendo al requisito richiesto per il confezionamento(massimo 5 pezzi), non è conforme ai requisiti minimi previsti;

Considerato, inoltre, che dai verbali per l'esame delle offerte tecniche, si evince che le offerte di seguito riportate, sono escluse dal prosieguo della gara per non aver superato la soglia di sbarramento prevista nella documentazione di gara che prevede una soglia minima di

sbarramento pari a 36 punti, calcolata prima della riparametrazione (in allegato le motivazioni):

verbale	lotto	DITTE	PUNTEGGIO
8 (24/10/2023)	7	PAUL HARTMANN S.P.A.	31,00
8 (24/10/2023)	11	F.A.S.E. S.R.L.	27,00
9 (07/11/2023)	13	FERMED S.R.L.	27,80
9 (07/11/2023)	14	FERMED S.R.L.	27,80
9 (07/11/2023)	19	FILMAR S.R.L.	24,00
10 (24/11/2023)	20	KOS BIOMEDICA S.R.L.	22,20
10 (24/11/2023)	22	BIO SUD MEDICAL SYS. S.R.L.	21,00
10 (24/11/2023)	22	F.A.S.E. S.R.L.	29,00
10 (24/11/2023)	23	F.A.S.E. S.R.L.	29,00
10 (24/11/2023)	25	FARMAC - ZABBAN S.P.A.	21,00
11 (19/12/2023)	28	ESSITY ITALY S.P.A.	32,40
11 (19/12/2023)	28	FILMAR S.R.L.	2,00
11 (19/12/2023)	29	F.A.S.E. S.R.L.	33,00

Ritenuto, quindi, di escludere, per le motivazioni specificate nei verbali della Commissione Giudicatrice e qui richiamate, le seguenti Ditte dal proseguimento alla presente procedura di gara:

lotto	DITTE
1	PIKDARE S.p.A.
7	F.A.S.E. S.R.L.
7	PAUL HARTMANN S.P.A.
9	PAUL HARTMANN S.P.A.
10	EUROFARM S.P.A.
11	F.A.S.E. S.R.L.
12	F.A.S.E. S.R.L.,
13	FERMED S.R.L.
14	FERMED S.R.L.
15	PIKDARE-S.P.A.
15	FILMAR S.R.L.
19	EUROFARM S.P.A.
19	FILMAR S.R.L.
20	KOS BIOMEDICA S.R.L.
22	BIO SUD MEDICAL SYS. S.R.L.
22	F.A.S.E. S.R.L.
23	F.A.S.E. S.R.L.
25	F.A.S.E. S.R.L.
25	FARMAC - ZABBAN S.P.A.
28	ESSITY ITALY S.P.A.
28	FILMAR S.R.L.

e quindi di non ammetterle alla fase di valutazione delle offerte economiche;

Dato atto che il responsabile del procedimento ha dichiarato di non trovarsi in situazione di conflitto, anche potenziale, di interessi;

Dato atto che con determinazione del direttore di Intercent-ER n. 154/2022 alla Dott.ssa Candida Govoni è stato conferito l'incarico ad interim sull'Area di lavoro "Soggetto Aggregatore"

Attestato che il sottoscritto dirigente non si trova in situazione di conflitto, anche potenziale, di interessi;

Attestata la regolarità amministrativa del presente atto;

#### D E T E R M I N A

per le ragioni espresse in premessa e qui integralmente richiamate

1. di escludere dalla procedura di gara per le motivazioni specificate in premessa e allegata e quindi di non ammettere alla fase di valutazione delle offerte economiche presentate dalle ditte, relativamente ai prodotti di cui ai Lotti di seguito riportato:

lotto	Offerte/DITTE
1	PIKDARE S.p.A.
7	F.A.S.E. S.R.L.
7	PAUL HARTMANN S.P.A.
9	PAUL HARTMANN S.P.A.
10	EUROFARM S.P.A.
11	F.A.S.E. S.R.L.
12	F.A.S.E. S.R.L.,
13	FERMED S.R.L.
14	FERMED S.R.L.
15	PIKDARE-S.P.A.
15	FILMAR S.R.L.
19	EUROFARM S.P.A.
19	FILMAR S.R.L.
20	KOS BIOMEDICA S.R.L.
22	BIO SUD MEDICAL SYS. S.R.L.
22	F.A.S.E. S.R.L.
23	F.A.S.E. S.R.L.
25	F.A.S.E. S.R.L.
25	FARMAC - ZABBAN S.P.A.
28	ESSITY ITALY S.P.A.

lotto	Offerte/DITTE
28	FILMAR S.R.L.

2. di inoltrare il presente atto, sulla base di quanto prescritto dall'art. 76 comma 5 del D.lgs. 50/2016;
3. di provvedere alle ulteriori pubblicazioni previste dal Piano triennale di prevenzione della corruzione ai sensi dell'art. 7 bis, comma 3, del D.lgs. n. 33 del 2013.

LA RESPONSABILE DI AREA

(D.ssa Candida Govoni)

LOTTO 7 - CEROTTI IN TNT CON COMPRESSA CENTRALE PER MEDICAZIONI DI PICCOLE FERITE, IN ROTOLI				PAUL HARTMANN	PAUL HARTMANN
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX		
1	Conformabilità	10		0,4	4
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, la conformabilità del cerotto al situ di applicazione risulta parzialmente adeguata, cerotto molto sostenuto e rigido. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	
2	Morbidezza e capacità di assorbimento del tampone	15		0,4	6
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il grado di morbidezza del tampone e la capacità di assorbimento dello stesso risulta parzialmente adeguato, in quanto il tampone risulta essere molto sottile e poco assorbente. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	
3	Rapporto tra atraumaticità alla rimozione e grado di adesività	15		0,2	3
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il cerotto alla rimozione risulta essere scarsamente adeguato, in quanto alla rimozione risulta essere molto aggressivo, soprattutto nelle zone più sensibili. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
4	Assenza di irritazioni cutanee dopo l'applicazione e la rimozione	8		0,2	1,6
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il cerotto alla rimozione presenta arrossamenti e irritazioni cutanee. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
5	Assenza di residui collosi sulla cute dopo la rimozione	7		0,4	2,8
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il cerotto alla rimozione presenta residui collosi sulla cute nell'utilizzo prolungato. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	
6	Rimozione del foglio di protezione	5		1	5
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il foglio di protezione del cerotto si rimuove in maniera ottimale. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b>	
7	Funzionalità del dispenser	5		0,8	4
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il dispence risulta di facile utilizzo e adeguata l'estrazione del cerotto, lieve resistenza allo srotolamento. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,8 (più che adeguato)</b>	
8	Caratteristiche dell'etichettatura	2		0,8	1,6
	motivazione			L'etichetta è stampata direttamente sul confezionamento primario ed è completa di tutte le informazioni utili, manca indicazione di essere latex free sulla confezione. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,8 (più che adeguato)</b>	
9	Numero di pezzi per confezione secondaria		3	1	3
	Valore			<b>56</b>	
	<b>Totale</b>	<b>67</b>	<b>3</b>		<b>31,00</b>

LOTTO 11 - CEROTTI PER SUTURA CUTANEA AD ELEVATA ELASTICITÀ			F.A.S.E	F.A.S.E
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI D MAX		
1	Caratteristica di elasticità del cerotto	15	0,2	3,00
			<p>Anche alla luce della prova in uso eseguita, il cerotto per sutura risulta avere una ridotta elasticità e una resistenza alla trazione parzialmente adeguata. Il cerotto risulta essere rigido. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b></p>	
2	Adesività e permanenza in situ	20	0,2	4,00
			<p>Anche alla luce della prova in uso eseguita, il cerotto per sutura risulta avere una scarsa capacità di rimanere stabilmente in situ, anche per 7 giorni, tende ad arricciarsi nei bordi e a distaccarsi facilmente. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b></p>	
3	Assenza di irritazioni cutanee dopo l'applicazione e la rimozione	10	0,8	8,00
			<p>Anche alla luce della prova in uso eseguita, il cerotto alla rimozione non presenta particolari irritazioni cutanee. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,8 (più che adeguato)</b></p>	
4	Rapporto tra atraumaticità alla rimozione e grado di adesività	15	0,4	6,00
			<p>Anche alla luce della prova in uso eseguita, il cerotto alla rimozione risulta essere parzialmente adeguato, in quanto alla rimozione non risulta particolarmente aggressivo poichè ha un basso grado di adesività. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b></p>	
5	Distacco del cerotto dal relativo supporto	5	0,2	1,00
			<p>Anche alla luce della prova in uso eseguita, il foglio di protezione del cerotto si rimuove con eccessiva difficoltà, il cerotto rimane molto adeso al supporto. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b></p>	
6	Caratteristiche del confezionamento	2	1	2,00
			<p>Anche alla luce della prova in uso eseguita, il confezionamento primario si apre in maniera ottimale. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b></p>	
7	Caratteristiche dell'etichettatura	3	1	3,00
			<p>L'etichetta è stampata direttamente sul confezionamento secondario ed è completa di tutte le informazioni utili. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b></p>	
<b>Totale</b>		<b>70</b>		<b>27,00</b>

LOTTO 13 - TAMPONI NASALI MUNITI DI FILO DI REPERE CON E SENZA CANNULA DI SCARICO CENTRALE IN SILICONE, STERILI (post-operatori)			FERMED S.R.L.	FERMED S.R.L.
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI D MAX		
1	Applicazione e posizionamento	12	0,2	2,40
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, l'applicazione risulta scarsamente adeguata, poiché il tampone nonostante l'ottima forma, risulta di difficile applicazione nella cavità nasale per eccessivo attrito nella fase di posizionamento. La lunghezza della cannula non è ottimale, eccede rispetto al tampone. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
2	Conformabilità e stabilità in situ	15	0,2	3,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il tampone si adatta difficilmente alla cavità nasale. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
3	Proprietà emostatica	20	0,6	12,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il tampone presenta un'adeguata capacità di assorbimento iniziale del sanguinamento che non risulta efficace a lungo termine. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,6 (adeguato)</b>	
4	Grado di atraumaticità all'inserimento e alla rimozione e non aderenza	15	0,2	3,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il tampone aderisce molto alla cavità nasale rendendo traumatica la rimozione. La lunghezza della cannula non è ottimale, eccede rispetto al tampone. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
5	Caratteristiche del confezionamento	5	1	5,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il confezionamento primario si apre in maniera ottimale. Anche il confezionamento secondario nelle dimensioni e robustezza è ottimale. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b>	
6	Caratteristiche dell'etichettatura	3	0,8	2,40
			L'etichetta sul confezionamento primario e secondario sono complete di tutte le informazioni utili, manca in entrambe l'indicazione di essere latex free. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,8 (più che adeguato)</b>	
<b>Totale</b>		<b>70</b>		<b>27,80</b>

LOTTO 14 - TAMPONI NASALI MUNITI DI FILO DI REPERE SENZA CANNULA DI SCARICO CENTRALE IN SILICONE, STERILI (per epistassi)			FERMED S.R.L.	FERMED S.R.L.
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI D MAX		
1	Applicazione e posizionamento	12	0,2	2,40
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, l'applicazione risulta scarsamente adeguata, poiché il tampone nonostante l'ottima forma, risulta di difficile applicazione nella cavità nasale per eccessivo attrito nella fase di posizionamento.  La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
2	Conformabilità e stabilità in situ	15	0,2	3,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il tampone si adatta difficilmente alla cavità nasale. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
3	Proprietà emostatica	20	0,6	12,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il tampone presenta un'adeguata capacità di assorbimento iniziale del sanguinamento che non risulta efficace a lungo termine. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,6 (adeguato)</b>	
4	Grado di atraumaticità all'inserimento e alla rimozione e non aderenza	15	0,2	3,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il tampone aderisce molto alla cavità nasale rendendo traumatica la rimozione. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
5	Caratteristiche del confezionamento	5	1	5,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il confezionamento primario si apre in maniera ottimale. Anche il confezionamento secondario nelle dimensioni e robustezza è ottimale. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b>	
6	Caratteristiche dell'etichettatura	3	0,8	2,40
			L'etichetta sul confezionamento è completa di tutte le informazioni utili, manca l'indicazione di essere latex free. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,8 (più che adeguato)</b>	
<b>Totale</b>		<b>70</b>		<b>27,80</b>

LOTTO 19 - KIT PER BENDAGGIO FLEBOLOGICO A DUE COMPONENTI			FILMAR S.R.L.	FILMAR S.R.L.
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI D MAX		
1	Conformabilità	20	0,4	8,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, la benda risulta avere una parziale conformabilità al segmento corporeo dovuta anche alla fusione dei due componenti, garantendo una parziale azione di fissaggio e supporto. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	
2	Tenuta del bendaggio dopo il posizionamento	20	0,2	4,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, la benda risulta avere una scarsa capacità di mantenere il posizionamento originario nel tempo, in quanto il bendaggio non è coesivo. Necessita per il fissaggio di ulteriori elementi in aggiunta non inclusi nel kit offerto. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
3	Elasticità	10	0,4	4,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, l'elasticità delle bende è parzialmente adeguata. Le bende sono fuse in un'unico componente, pertanto l'elasticità non risulta adeguatamente modulabile nel bendaggio. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	
4	Confort	15	0,2	3,00
			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il livello di confort del paziente risulta scarsamente adeguato, in quanto il bendaggio non coesivo, scivola e fatica a mantenere la posizione nel tempo. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
5	Caratteristiche del confezionamento	3	1	3,00
			Il confezionamento primario risulta maneggevole all'apertura, agevole nello stoccaggio e di minimo ingombro. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .	
6	Caratteristiche dell'etichettatura	2	1	2,00
			L'etichetta è stampata direttamente sul confezionamento primario ed è completa di tutte le informazioni utili. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .	
	<b>Totale</b>	<b>70</b>		<b>24,00</b>

LOTTO 20 - CALZE COMPRESSIVE			KOS BIOMEDICA S.R.L.	KOS BIOMEDICA S.R.L.
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI D MAX		
1	Elasticità	8	0,2	1,60
	motivazioni		Anche alla luce della prova in uso eseguita, le calze risultano avere, sia in senso longitudinale che trasversale, un'elasticità scarsamente adeguata, sono rigide. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
2	Confort	14	0	0,00
	motivazioni		Anche alla luce della prova in uso eseguita, il livello di confort del paziente risulta non adeguato. Le calze risultano rigide sia in fase di calzata che durante l'utilizzo, tale rigidità determina il formarsi di pieghe a livello delle articolazioni fastidiose ed irritanti. Sufficiente la traspirabilità. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b>	
3	Tenuta dopo il posizionamento	18	0,2	3,60
	motivazioni		Anche alla luce della prova in uso eseguita, la capacità delle calze di mantenere il posizionamento corretto nel tempo risulta scarsamente adeguato. Le calze durante l'utilizzo non mantengono la posizione, la fascia elastica ha una scarsa tenuta, la calza tende ad arricciarsi e a scivolare causando la formazione di pieghe e arricciamenti. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguata)</b>	
4	Mantenimento delle caratteristiche iniziali dopo l'uso ripetuto	10	0,6	6,00
	motivazioni		Anche alla luce della prova in uso eseguita, la capacità delle calze di mantenere inalterate le proprie caratteristiche nel tempo risulta adeguato. Le calze dopo l'uso anche ripetuto mantengono sufficientemente le caratteristiche iniziali. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,6 (adeguato)</b>	
5	Facilità di indossamento	10	0,2	2,00
	motivazioni		Anche alla luce della prova in uso eseguita, la facilità di indossamento delle calze risulta scarsamente adeguata. la rigidità della calza ostacola fortemente l'indossamento. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
6	Ampiezza gamma misure	5	0,8	4,00
	motivazioni		L'ampiezza della gamma risulta più che adeguata, la ditta offre oltre alle taglie richieste (S, M, L XL) diverse altezze per taglia, offre inoltre la taglia XXL in diverse lunghezze, coprendo una circonferenza massima alla coscia di cm 75. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,8 (più che adeguata)</b>	
7	Caratteristiche del confezionamento	3	1	3,00
	motivazioni		Il confezionamento primario risulta maneggevole all'apertura, agevole nello stoccaggio e di minimo ingombro. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .	
8	Caratteristiche dell'etichettatura	2	1	2,00
	motivazioni		L'etichetta è stampata direttamente sul confezionamento primario ed è completa di tutte le informazioni utili. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .	
<b>Totale</b>		<b>70</b>		<b>22,20</b>

LOTTO 22 - MEDICAZIONI IN TNT ALLUMINIZZATO PER TRACHEOSTOMIA				BIO SUD MEDICAL SYSTEMS - S.R.L.	F.A.S.E. S.R.L.	BIO SUD MEDICAL SYSTEMS - S.R.L.	F.A.S.E. S.R.L.	
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX				
1	Conformabilità	15			0,4	0,4	6,00	6,00
	motivazione				Anche alla luce della prova in uso eseguita, la conformabilità della medicazione di adattarsi alla superficie di contatto è adeguata. Il taglio della medicazione si adatta alla cannula tracheostomica in modo adeguato. La medicazione è molto sottile, risultando di difficile gestione nella fase di posizionamento. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	Anche alla luce della prova in uso eseguita, la conformabilità della medicazione di adattarsi alla superficie di contatto è adeguata. Il taglio della medicazione si adatta alla cannula tracheostomica in modo adeguato. La medicazione è sottile, risultando di difficile gestione nella fase di posizionamento e il foro non è centrato. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>		
2	Comfort per il paziente	15			0,2	0,4	3,00	6,00
	motivazione				Anche alla luce della prova in uso eseguita, il livello di comfort del paziente risulta scarsamente adeguato. La medicazione molto sottile, lo spessore tra la cute e la cannula è scarso, inoltre la medicazione rilascia "pelucchi". La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	Anche alla luce della prova in uso eseguita, il livello di comfort del paziente risulta parzialmente adeguato. La medicazione sottile, lo spessore tra la cute e la cannula è adeguata, tuttavia il foro decentrato rende la medicazione poco confortevole. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>		
3	Capacità di assorbimento	10			0,2	0,4	2,00	4,00
	motivazione				Anche alla luce della prova in uso eseguita, la capacità di assorbimento è adeguato, mentre la capacità di trattenimento dei liquidi e delle secrezioni risulta molto scarsa, medicazione molto sottile. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	Anche alla luce della prova in uso eseguita, la capacità di assorbimento è adeguata, mentre la capacità di trattenimento dei liquidi e delle secrezioni risulta scarsa, medicazione sottile. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>		
4	Non adesione e rimozione della medicazione	15			0,2	0,2	3,00	3,00
	motivazione				Anche alla luce della prova in uso eseguita, la medicazione aderisce al letto della ferita e in caso di secrezioni dense il materiale della medicazione tende a "sfilacciarsi" rendendo traumatica la rimozione. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	Anche alla luce della prova in uso eseguita, la medicazione aderisce al letto della ferita e in caso di secrezioni dense il materiale della medicazione tende a "sfilacciarsi" rendendo traumatica la rimozione. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>		
5	Non deformabilità dopo l'assorbimento	5			0,2	0,6	1,00	3,00
	motivazione				Anche alla luce della prova in uso eseguita, la medicazione soprattutto in caso di secrezioni dense tende a deformarsi e anche a "sfilacciarsi". La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	Anche alla luce della prova in uso eseguita, la medicazione soprattutto in caso di secrezioni dense tende a deformarsi. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,6 (adeguato)</b>		
6	Sistema di segnalazione del lato da applicare sulla cute			2	1	1	2,00	2,00
	motivazione				sì (colore)	sì (colore)		
7	Caratteristiche del confezionamento	3			0,8	1	2,40	3,00
	motivazione				Il confezionamento primario risulta poco maneggevole all'apertura, agevole nello stoccaggio e di minimo ingombro. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,8 (più che adeguato)</b>	Il confezionamento primario risulta maneggevole all'apertura, agevole nello stoccaggio e di minimo ingombro. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b>		
8	Caratteristiche dell'etichettatura	2			0,8	1	1,60	2,00
	motivazione				L'etichetta è stampata direttamente sia sul confezionamento primario che secondario ed è completa di tutte le informazioni utili, eccetto la dicitura circa la presenza di lattice. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,8 (più che adeguato)</b> .	L'etichetta è stampata direttamente sia sul confezionamento primario che secondario ed è completa di tutte le informazioni utili. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .		
9	Numero di pezzi per confezione secondaria		3		0,2	1	0,60	3,00
	Valore				<b>50</b>	<b>10</b>		
	<b>Totale</b>	<b>65</b>	<b>3</b>	<b>2</b>			<b>21,00</b>	<b>29,00</b>

LOTTO 23 - MEDICAZIONI IN TNT ALLUMINIZZATO SENZA FORO					F.A.S.E. S.R.L.	F.A.S.E. S.R.L.
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX		
1	Conformabilità	15			0,4	6,00
	motivazione				Anche alla luce della prova in uso eseguita, la conformabilità della medicazione di adattarsi alla superficie di contatto è parzialmente adeguata. La medicazione è molto sottile, inoltre la rilascia "pelucchi". La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	
2	Comfort per il paziente	15			0,4	6,00
	motivazione				Anche alla luce della prova in uso eseguita, il livello di comfort del paziente risulta parzialmente adeguato. La medicazione è sottile, la presenza di "pelucchi" rende la medicazione poco confortevole. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	
3	Capacità di assorbimento	10			0,4	4,00
	motivazione				Anche alla luce della prova in uso eseguita, la capacità di assorbimento è adeguata, mentre la capacità di trattenimento dei liquidi e delle secrezioni risulta scarsa, medicazione sottile. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	
4	Non adesione e rimozione della medicazione	15			0,2	3,00
	motivazione				Anche alla luce della prova in uso eseguita, la medicazione aderisce al letto della ferita e in caso di essudato abbondante il materiale della medicazione tende a "sfilacciarsi" rendendo traumatica la rimozione. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
5	Non deformabilità dopo l'assorbimento	5			0,6	3,00
	motivazione				Anche alla luce della prova in uso eseguita, la medicazione soprattutto in caso di essudato abbondante tende a deformarsi. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,6 (adeguato)</b>	
6	Sistema di segnalazione del lato da applicare sulla cute			2	1	2,00
	motivazione				sì (colore)	
7	Caratteristiche del confezionamento	3			1	3,00
	motivazione				Il confezionamento primario risulta maneggevole all'apertura, agevole nello stoccaggio e di minimo ingombro. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .	
8	Caratteristiche dell'etichettatura	2			1	2,00
	motivazione				L'etichetta è stampata direttamente sia sul confezionamento primario che secondario ed è completa di tutte le informazioni utili. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .	
9	Numero di pezzi per confezione secondaria		3		0	3,00
	Valore				<b>50</b>	
	<b>Totale</b>	<b>65</b>	<b>3</b>	<b>2</b>		<b>29,00</b>

LOTTO 25 - BENDE A GESSO FISSATO A PRESA RAPIDA				FARMAC - ZABBAN S.P.A.	FARMAC - ZABBAN S.P.A.
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX		
1	Laminazione dopo l'asciugatura	15		0,4	6,00
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, la laminazione dopo l'asciugatura risulta parzialmente adeguata, gli sastrati di gesso tendono a sfaldarsi dopo l'asciugatura. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	
2	Resistenza della struttura gessata nel tempo	15		0	0,00
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, la massa gessata, molto scarsa, non consente qualora bagnata una adeguata coesione tra gli strati, il gesso tende a disciogliersi nell'acqua, ciò preclude la resistenza della struttura gessata nel tempo. Pertanto la resistenza della struttura risulta non adeguata. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b>	
3	Creosità e modellabilità	10		0	0,00
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, il grado di creosità e la modellabilità della benda risultano non adeguati, la perdita di massa gessata in acqua non consente di poter gestire in modo adeguato la stabilizzazione della frattura. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b>	
4	Caratteristiche delle cimose/bordi laterali	5		0	0,00
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, le cimose e i bordi risultano non adeguati, i bordi e le cimose anche prima dell'immersione risultano sfilacciati. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b>	
5	Spalmatura della massa gessata	5		0	0,00
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, la spalmatura della massa gessata risulta non adeguata, il gesso si stacca dal supporto rendendo difficile e non uniforme la spalmatura. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b>	
6	Srotolamento	5		0	0,00
	motivazione			Anche alla luce della prova in uso eseguita, lo srotolamento della benda durante l'applicazione risulta non adeguato. Nonostante la presenza di supporto, lo srotolamento non risulta adeguato in quanto il rocchetto interno non aderisce alla benda, si sfilaccia facilmente, rendendo più difficile la fase di applicazione della benda gessata. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b>	
7	Offerta di supporto di avvolgimento		5	1	5,00
				sì	
8	Caratteristiche del confezionamento	8		1	8,00
	motivazione			Il confezionamento primario risulta maneggevole all'apertura, agevole nello stoccaggio e di minimo ingombro. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .	
9	Caratteristiche dell'etichettatura	2		1	2,00
	motivazione			L'etichetta applicata con adesivo sul confezionamento primario è completa di tutte le informazioni utili. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .	
<b>Totale</b>		<b>65</b>	<b>5</b>		<b>21,00</b>

LOTTO 28 - BENDAGGIO DESAULT ORTOPEDICO			ESSITY ITALY S.P.A.	FILMAR S.R.L.	ESSITY ITALY S.P.A.	FILMAR S.R.L.
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI D MAX				
1	Comfort per il paziente	15	0,2	0	3,00	0,00
	motivazione		Anche alla luce della prova in uso eseguita, il livello di comfort del paziente risulta scarsamente adeguato. In quanto non garantisce una sufficiente protezione dell'articolazione lesa, con conseguente persistenza del dolore. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	Non è stato possibile testare il bendaggio. Bendaggio non intuitivo e strutturato. Non sono state fornite istruzioni per la modalità di applicazione. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b>		
2	Sistema di bloccaggio dell'arto superiore	12	0,2	0	2,40	0,00
	motivazione		Anche alla luce della prova in uso eseguita, il bendaggio pur riportando in scheda tecnica che è indicato per "Traumi e patologie della spalla, come: distorsioni/contusioni. Lesione della cuffia dei rotatori; sindromi conflittuali. Fratture con lussazione, lussazioni; fratture della scapola; frattura dell'omero; fratture della testa e del collo dell'omero. Come supporto post-operatorio", tuttavia, alla prova è risultato scarsamente adeguato per l'immobilizzazione dell'articolazione della spalla o dell'omero in caso di lussazioni o fratture, non garantisce una prestazione adeguata. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari	Non è stato possibile testare il bendaggio. Non valutabile. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b>		
3	Facilità di applicazione	10	0,2	0	2,00	0,00
	motivazione		Anche alla luce della prova in uso eseguita, il sistema di bloccaggio dell'arto superiore è scarsamente adeguato in termini di facilità e praticità di applicazione, di difficile applicazione, poco intuitivo. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 scarsamente adeguato)</b>	Non è stato possibile testare il bendaggio. Non intuitivo e non presenti indicazioni per l'applicazione e posizionamento. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b>		
4	Morbidezza e conformabilità del bendaggio	10	0,2	0	2,00	0,00
	motivazione		Anche alla luce della prova in uso eseguita, il bendaggio pur essendo morbido, e imbottito e scarsamente conformabile. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	Non è stato possibile testare il bendaggio. Non valutabile. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b>		
5	Resistenza delle chiusure	8	1	0	8,00	0,00
	motivazione		Anche alla luce della prova in uso eseguita, il bendaggio risulta avere chiusure in velcro sicure, non si slacciano facilmente nel tempo. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b>	Non è stato possibile testare il bendaggio. Non valutabile. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b>		
6	Caratteristiche del confezionamento	8	1	0,2	8,00	1,60
	motivazione		Il confezionamento primario risulta maneggevole all'apertura, agevole nello stoccaggio e di minimo ingombro. Il confezionamento è robusto. Presenti le indicazioni d'uso. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .	Il confezionamento primario consta di solo una busta di cellophane con le indicazioni del prodotto, REF e misura. Qualora aperto non è richiudibile, Non agevole nello stoccaggi. Il confezionamento non è robusto. NON presenti le indicazioni d'uso. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (non adeguato)</b> .		
7	Caratteristiche delle istruzioni per l'uso	5	1	0	5,00	0,00
	motivazione		Presenti le indicazioni d'uso, chiare e complete. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .	NON presenti le indicazioni d'uso. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0 (non adeguato)</b> .		
8	Caratteristiche dell'etichettatura	2	1	0,2	2,00	0,40
	motivazione		L'etichetta è stampata direttamente sul confezionamento primario ed è completa di tutte le informazioni utili. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>1 (ottimo)</b> .	L'etichetta è riportata su adesivo e riporta solo la descrizione prodotto e il REF, mancano altre indicazioni quali: il lotto di produzione, assenza di lattice, etc. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b> .		
	<b>Totale</b>	<b>70</b>			<b>32,40</b>	<b>2,00</b>

LOTTO 29 - OVATTA ORTOPEDICA SINTETICA DA IMBOTTITURA, IN ROTOLI			F.A.S.E. S.R.L.	F.A.S.E. S.R.L.
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI D MAX		
1	Caratteristiche dell'ovatta	15	0,4	6,00
	motivazione		Anche alla luce della prova in uso eseguita, l'ovatta risulta essere parzialmente adeguata per uniformità e assenza di difetti e increspature, superficie non uniforme e arrotolata in modo non uniforme. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	
2	Caratteristiche dell'ovatta durante l'applicazione	15	0,2	3,00
	motivazione		Anche alla luce della prova in uso eseguita, il grado di consistenza e di maneggevolezza dell'ovatta in fase di applicazione risulta essere scarsamente adeguata. Prodotto rigido che in fase di applicazione può causare la formazione di "lacci". La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,2 (scarsamente adeguato)</b>	
3	Morbidezza	12	0,4	4,80
	motivazione		Anche alla luce della prova in uso eseguita, il grado di morbidezza dell'ovatta risulta essere parzialmente adeguata. Ovatta poco morbida, ma consistente. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b>	
4	Resistenza alla tensione, facilità di strappo a fine utilizzo e non deformabilità	20	0,8	16,00
	motivazione		Anche alla luce della prova in uso eseguita, il grado di resistenza alla tensione dell'ovatta risulta più che adeguata. La facilità di strappo alla fine dell'utilizzo è adeguata in rapporto alla sua deformabilità allo strappo. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,8 (più che adeguato)</b>	
5	Caratteristiche del confezionamento	8	0,4	3,20
	motivazione		L'etichetta stampata sul confezionamento primario contiene tutte le informazioni ad eccezione del REF. Il confezionamento secondario presentato, non riporta un'etichetta. La media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari risulta essere di <b>0,4 (parzialmente adeguato)</b> .	
<b>Totale</b>		<b>70</b>		<b>33,00</b>