

DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE

Registro Generale N. 1115 DEL 7-5-2019
Registro di Struttura N. 244 DEL 7-5-2019

Oggetto: procedura aperta in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs 18 aprile 2016, n. 50, finalizzata alla stipula di un Accordo Quadro multi-operatore, per ciascun lotto – ai sensi e per gli effetti dell'art. 54, comma 4, del D.Lgs 18 aprile 2016, n. 50 – per la fornitura di "Microinfusori per insulina, sistemi di monitoraggio CGM e relativo materiale di consumo e servizi connessi destinati alla popolazione diabetica della ASL Roma 1" suddivisa in 4 lotti. Importo complessivo (24 mesi + rinnovo 12 mesi) di €=11.278.536,00=iva esclusa", indetta con deliberazione n. 108/2019. CODICE ANAC GARA: 7330259.
Provvedimento di ammissione alla gara, ex art. 29, comma 1 del D.lgs n. 50/2016 e ss. mm.ii.

STRUTTURA PROPONENTE: Dipartimento Tecnico – Patrimoniale - U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi
Centro di costo: 221

L'estensore: Dott.ssa Elisabetta SULPIZII *M. Min*

Il Funzionario addetto al controllo di budget con la sottoscrizione del presente atto attesta che lo stesso non comporta scostamenti sfavorevoli rispetto al budget economico.

Il presente atto non comporta alcuna spesa

Il Dirigente e/o il Responsabile del procedimento, con la sottoscrizione del presente atto, a seguito dell'istruttoria effettuata, attestano che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza.

Il Responsabile del procedimento
Dott. ssa Elisabetta SULPIZII

M. Min

data 23/04/2019

Il Direttore U.O.C.
Acquisizione Beni e Servizi
Dott. Pietro LEONE

P. Leone

data 23/04/2019

Il Direttore
Dipartimento Tecnico- Patrimoniale
Ing. Paola BRAZZODURO

P. Brazzoduro

data 24.4.19

Il presente Atto contiene dati sensibili SI NO

Il Presente provvedimento si compone di n. 10 pagine di cui n. 7 pagine di allegati

Il Direttore U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi

PRESO ATTO CHE, con deliberazione n. 291 del 26.03.2018:

con deliberazione n. 108 del 12.02.2019 la Asl Roma 1 ha disposto di:

- autorizzare l' "indizione di una gara, procedura aperta in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs 18 aprile 2016, n. 50, finalizzata alla stipula di un Accordo Quadro multi-operatore, per ciascun lotto – ai sensi e per gli effetti dell'art. 54, comma 4, del D.Lgs 18 aprile 2016, n. 50 – per la fornitura di "Microinfusori per insulina, sistemi di monitoraggio CGM e relativo materiale di consumo e servizi connessi destinati alla popolazione diabetica della ASL Roma 1" suddivisa in 4 lotti. Importo complessivo (24 mesi + rinnovo 12 mesi) di €=11.278.536,00=iva esclusa",
- approvare gli atti di gara, tra i quali il Disciplinare riportante al paragrafo I, il nominativo del RUP di gara, dott.ssa Elisabetta Sulpizii;

CHE si è provveduto alle pubblicazioni del bando di gara, così come previsto dagli artt. 72 e 73 del D.Lgs 50/2016, come di seguito indicato: Gazzetta Ufficiale Unione Europea, spedizione il 13.02.2019; Gazzetta Ufficiale Repubblica Italiana, 5ª serie speciale - contratti pubblici, n. 24 del 25.02.2019;

CHE - per l'espletamento della presente gara, la ASL Roma 1 si avvale del Sistema per gli acquisti Telematici accessibile dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>;
- pertanto, si è provveduto alla pubblicazione della suddetta procedura aperta sulla suddetta piattaforma telematica: data approvazione bando 1.03.2019 – registro di sistema Bando n. PI038393 – 19 – nonché sul Sito istituzionale – profilo del committente ASL Roma 1 - sezione, Bandi di gara – Gare – Appalti – procedure aperte;

CHE a seguito della pubblicazione del bando di gara e dei relativi atti, così come previsto dal D.Lgs. 50 /2016 e ss.mm.ii.:

- sono pervenute, entro il termine di presentazione delle offerte, fissato negli elaborati di gara al 12.04.2019, ore 12,00, sul Sistema Acquisti Telematici Intercenter Emilia - Romagna – SATER per la gara in oggetto n. 8 offerte telematiche, dei seguenti operatori economici (elencati in ordine di arrivo): Medtronic Italia S.p.A., Theras Lifetech SrL, Roche Diabetes Care Italy S.p.A., BC Trade S.r.L., Ypsomed Italia S.r.L., Biochemical System International S.p.A., Bioseven S.r.L. e Movi S.p.A.;
- sono pervenuti, entro il termine di presentazione delle offerte, fissato negli elaborati di gara al 12.04.2019, ore 12,00, all'Ufficio Protocollo della ASL Roma 1, i plichi/colli riportanti l'indicazione della gara in oggetto, la dicitura campionatura e la specifica dei lotti, dei seguenti operatori economici (elencati in ordine di arrivo): BC Trade S.r.L., Movi S.p.A., Medtronic Italia S.r.L. Bioseven Srl, Roche Diabetes Care Italy S.p.A., Theras Lifetech S.r.L, Ypsomed Italia S.r.L. e Biochemical Systems International S.p.A.;

DATO ATTO CHE, in data 17.04.2019, il RUP, come sopra nominato con deliberazione n. 108/2019, coadiuvato da due testimoni, ha proceduto, in seduta pubblica virtuale alla verifica dell'integrità delle suddette offerte telematiche pervenute, all'apertura delle Buste "documentazione amministrativa" ed all'esame della documentazione amministrativa nelle stesse contenuta, come prescritto dal Disciplinare di gara;

PRESO ATTO di quanto disposto con verbale del RUP redatto 17.04.2019 (cfr All n. 1), in merito agli esiti delle operazioni di gara di cui alla predetta seduta pubblica virtuale e come di seguito riepilogati:

IMPRESE, AMMESSE alla fase successiva di gara - perché la documentazione amministrativa prodotta è risultata conforme a quanto richiesto negli atti di gara:

- Medtronic Italia S.r.l. - lotti nn. 1 - 2 - 4;
- Theras Lifetech S.r.L - lotti nn. 2 - 3 - 4;
- Roche Diabetes Care Italy S.p.A - lotti nn. 2 - 4;
- BC Trade S.r.l. - lotti nn. 2 - 3 - 4;
- Ypsomed Italia S.r.L - lotto n. 2;
- Biochemical System International S.p.A - lotti nn. 2 - 3 - 4;
- Bioseven S.r.l - lotto n. 3;
- Movi S.p.A. - lotto nn. 1 - 2;

RICHIAMATI l'art. 29, comma 1, del D.Lgs 50/2016, il quale stabilisce che "al fine di consentire l'eventuale proposizione del ricorso ai sensi dell'art. 120 del codice del processo amministrativo sono altresì pubblicati, nei successivi due giorni dalla data di adozione dei relativi atti, il provvedimento che determina le esclusioni dalla procedura di affidamento e le

ammissioni all'esito delle valutazioni dei requisiti soggettivi economico-finanziari e tecnico-professionali";

l'art. 120, comma 2 bis, del D.Lgs 104/2010, come inserito dall'art. 204, comma 1, lett. B) del D.Lgs 50/2016, ai sensi del quale "il provvedimento che determina l'esclusione dalla procedura di affidamento e le ammissioni all'esito della valutazione dei requisiti soggettivi, economici finanziari e tecnico professionali va impugnato nel termine di trenta giorni, decorrente dalla sua pubblicazione sul profilo del committente della stazione appaltante ai sensi dell'art. 29, comma 1, del D.Lgs 50/2016";

RITENUTO necessario formalizzare con il presente atto, agli operatori economici che hanno inviato offerta per la gara in oggetto, l'ammissione alla fase successiva della gara, per le succitate imprese la cui documentazione amministrativa è risultata conforme a quanto richiesto negli atti di gara;

ATTESTATO che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo ed utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti dell'art. 1 della legge 20 del 1994 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1 della legge 241/1990 e successive modifiche ed integrazioni.

DETERMINA

Per i motivi esposti in narrativa, che formano parte integrante del presente atto:

- 1) **di ammettere** alla fase successiva della gara - "procedura aperta in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs 18 aprile 2016, n. 50, finalizzata alla stipula di un Accordo Quadro multi-operatore, per ciascun lotto - ai sensi e per gli effetti dell'art. 54, comma 4, del D.Lgs 18 aprile 2016, n. 50 - per la fornitura di "Microinfusori per insulina, sistemi di monitoraggio CGM e relativo materiale di consumo e servizi connessi destinati alla popolazione diabetica della ASL Roma 1" suddivisa in 4 lotti. Importo complessivo (24 mesi + rinnovo 12 mesi) di €=1.278.536,00=iva esclusa" - le imprese di seguito elencate:

Medtronic Italia S.r.l. - lotti nn. 1 - 2 - 4;
 Theras Lifetech S.r.l. - lotti nn. 2 - 3 - 4;
 Roche Diabetes Care Italy S.p.A - lotti nn. 2 - 4;
 BC Trade S.r.l. - lotti nn. 2 - 3 - 4;
 Ypsomed Italia S.r.l. - lotto n. 2;
 Biochemical System International S.p.A - lotti nn. 2 - 3 - 4;
 Bioseven S.r.l. - lotto n. 3;
 Movi S.p.A. - lotto nn. 1 - 2;

in quanto la documentazione amministrativa prodotta è risultata conforme a quanto richiesto negli atti di gara, come da verbale del RUP redatto nella seduta pubblica virtuale del 17.04.2019 (cfr All.n.1);

- 2) **di dare avviso** dell'adozione del presente provvedimento ai concorrenti;
 3) **di prendere atto** che l'adozione del presente provvedimento non comporta alcuna spesa;
 4) **di disporre** che il presente atto venga pubblicato in versione integrale nell'Albo Pretorio on line aziendale ai sensi dell'art. 32, comma 1, della legge 18.06.2009 n. 69".

La struttura proponente provvederà all'attuazione della presente Determinazione Dirigenziale curandone altresì la relativa trasmissione agli uffici/organi rispettivamente interessati.

Il Direttore UOC
 Acquisizione Beni e Servizi
 Dott. Pietro LEONE

Il Direttore
 Dipartimento Tecnico - Patrimoniale
 Ing. Paola BRAZZODURO



Oggetto: "procedura aperta finalizzata alla stipula di un accordo quadro multioperatore per la fornitura di microinfusori per insulina, sistemi di monitoraggio CGM e relativo materiale di consumo e servizi connessi destinati alla popolazione diabetica della ASL Roma 1" suddivisa in 4 lotti – numero gara ANAC 7330259;

VERBALE DELLA SEDUTA PUBBLICA VIRTUALE N. 1 DEL 17.04.2019
Bando E-R Intercenter n. PI 038393 - 19

L'anno 2019, il giorno 17 del mese di aprile, alle ore 10:16, presso gli Uffici della UOC Acquisizione Beni e Servizi sita presso la sede legale di Borgo S. Spirito, 3, 00193 Roma, piano primo, si è riunito, in seduta pubblica virtuale, il Seggio di gara per gli adempimenti previsti dal Disciplinare di gara, paragrafo 20, nella seguente composizione:

RUP	Dott.ssa Elisabetta Sulpizii Collaboratore Amministrativo Professionale c/o la UOC Acquisizione Beni e Servizi;
TESTIMONE	Dott. Pietro Leone Direttore UOC Acquisizione Beni e Servizi"
TESTIMONE	Dott. ssa Simona Ameduri Collaboratore Amministrativo c/o la UOC Acquisizione Beni e Servizi;

Il RUP coadiuvato dai testimoni,

premesso che, con deliberazione n. 108 del 12.02.2019 la Asl Roma 1 ha disposto di:

- autorizzare l' "indizione di una gara, procedura aperta in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs 18 aprile 2016, n. 50, finalizzata alla stipula di un Accordo Quadro multi-operatore, per ciascun lotto – ai sensi e per gli effetti dell'art. 54, comma 4, del D.Lgs 18 aprile 2016, n. 50 – per la fornitura di "Microinfusori per insulina, sistemi di monitoraggio CGM e relativo materiale di consumo e servizi connessi destinati alla popolazione diabetica della ASL Roma 1" suddivisa in 4 lotti Importo complessivo (24 mesi + rinnovo 12 mesi) di €=11.278.536,00=iva esclusa",
- approvare gli atti di gara; tra i quali il Disciplinare riportante al paragrafo 1, il nominativo del RUP di gara, dott.ssa Elisabetta Sulpizii;

che, si è provveduto alle pubblicazioni del bando di gara, così come previsto dagli artt. 72 e 73 del D.Lgs 50/2016, come di seguito indicato: Gazzetta Ufficiale Unione Europea, spedizione il 13.02.2019; Gazzetta Ufficiale Repubblica Italiana, 5^a serie speciale - contratti pubblici, n. 24 del 25.02.2019;

che, per l'espletamento della presente gara, la ASL Roma 1 si avvale del Sistema per gli acquisti Telematici accessibile dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>;

che, pertanto, si è provveduto alla pubblicazione della suddetta procedura aperta sulla predetta piattaforma telematica: data approvazione bando 1.03.2019 – registro di sistema Bando n. PI038393 – 19 – nonché sul Sito istituzionale – profilo del committente ASL Roma 1 - sezione Bandi di gara – Gare – Appalti – procedure aperte;

che, gli atti di gara prevedono:

- quale termine ultimo per la presentazione delle offerte sulla suddetta piattaforma telematica le ore 12,00 del 12.04.2019, con consegna, invece, presso l'Ufficio protocollo della sede legale della ASL Roma 1, sita in Borgo S. Spirito, 3, 00193 Roma, entro il medesimo termine, della relativa campionatura di gara; quale data per la prima seduta pubblica virtuale al 17.04.2019, ore 10,00;

che, in data 15.03.2019 sono stati pubblicati sulla predetta piattaforma telematica - procedura aperta in trattazione i chiarimenti ai quesiti pervenuti entro il 08.03.2019, ore 12,00;

che, il Disciplinare di gara:

- paragrafo 14, rubricato "Modalità di presentazione dell'offerta e sottoscrizione dei documenti di gara", prevede che "La presentazione dell'offerta (documentazione amministrativa, offerta tecnica e offerta economica) deve essere effettuata sul SISTEMA secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito (...); " e specifica che tutte le dichiarazioni sostitutive rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del d.p.r. 445/2000, ivi compreso il DGUE, la domanda di

[Handwritten signatures]



partecipazione, l'offerta tecnica e l'offerta economica devono essere sottoscritte digitalmente dal rappresentante legale del concorrente o suo procuratore. Il DGUE, la domanda di partecipazione (incluse le dichiarazioni integrative in essa riportate) il Patto d'integrità e la dichiarazione di eventuale concordato preventivo devono essere redatti sui modelli predisposti dalla ASL Roma 1 e messi a disposizione all'indirizzo internet (...) della piattaforma nella sezione dedicata alla presente procedura nonché sul SISTEMA”;

- paragrafo 16, rubricato “Contenuto della busta documentazione amministrativa” che dispone: “la Busta “Documentazione amministrativa” contiene il DGUE (anche di eventuali subappaltatori e ausiliarie), la domanda di partecipazione e le dichiarazioni integrative nonché la documentazione a corredo, anche in relazione alle diverse forme di partecipazione. Tale documentazione dovrà essere inserita sul SISTEMA (...)”;

- paragrafo 20, rubricato “Svolgimento operazioni di gara: apertura della Busta “Documentazione amministrativa” – verifica documentazione amministrativa”, dispone che: “il RUP/seggio di gara procederà, nella prima seduta pubblica virtuale, a verificare la ricezione delle offerte collocate sul SISTEMA”

- “Successivamente il RUP/seggio di gara procederà a:

- a) Sbloccare la documentazione amministrativa allegata in fase di sottomissione dell'offerta;
- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 15;
- d) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte;
- e) adottare il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo, altresì agli adempimenti di cui all'art. 29, comma 1, del Codice. Di tale informazione sarà contestualmente dato avviso ai concorrenti a mezzo PEC all'indirizzo comunicato in fase di registrazione al SISTEMA”.


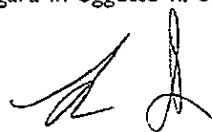
dà inizio ai lavori e,

si dà atto che, come da report stilato dal Protocollo Informatico della Asl Roma 1, sono pervenuti entro il termine di scadenza fissato dal disciplinare di gara (12.04.2019, ore 12,00) i seguenti plichi/colli riportanti l'oggetto della gara, la dicitura campionatura con l'indicazione dei lotti:

N. protocollo	Data di arrivo	Operatore economico mittente	lotti indicati sui colli/plichi
55497	10.04.2019	BC Trade S.r.L.	2
55503	10.04.2019	BC Trade S.r.L.	3
55513	10.04.2019	BC Trade S.r.L.	4
55530	10.04.2019	Movi S.p.A.	1 - 2
55543	10.04.2019	Medtronic Italia S.r.L.	1 - 2 - 4
55562	10.04.2019	Bioseven Srl	3
55589	10.04.2019	Roche Diabetes Care Italy S.p.A.	2 - 4
55624	10.04.2019	Theras Lifetech S.r.L.	2 - 3 - 4
55984	11.04.2019	Ypsomed Italia S.r.L.	2
56318	11.04.2019	Biochemical Systems International S.p.A.	2 - 3 - 4

si constata che, i suddetti colli, riportanti l'indicazione della campionatura presentata, sono perfettamente chiusi e sigillati e sono custoditi presso gli Uffici della UOC Acquisizione Beni e Servizi, siti in Borgo S. Spirito, in stanza chiusa a chiave;

si dà atto che, entro il termine di presentazione delle offerte, fissato negli elaborati di gara al 12.04.2019, ore 12,00, risultano essere pervenute sul Sistema Acquisti Telematici Intercenter Emilia - Romagna – SATER per la gara in oggetto n. 8 offerte telematiche, come di seguito specificato:



offerte pervenute	Prot. di ricezione offerte del registro di sistema Intercenter
Medtronic Italia S.p.A.	n. PI 099758 -19 del 08.04.2019
Theras Lifetech S.r.L.	n. PI 103610 -19 del 10.04.2019
Roche Diabetes Care Italy S.p.A.	n. PI 104960 -19 del 11.04.2019
BC Trade S.r.L.	n. PI 105005 -19 del 11.04.2019
Ypsomed Italia S.r.L.	n. PI 105267 -19 del 11.04.2019
Biochemical System International S.p.A.	n. PI 105390 -19 del 11.04.2019
Bioseven S.r.L.	n. PI 106057 - 19 del 12.04.2019, ore 11,25
Movi S.p.A.	n. PI 106154 -19 del 12.04.2019, ore 11,47

si procede, quindi alla verifica dell'integrità delle suddette offerte telematiche presenti sul SISTEMA e dà atto che la verifica ha esito positivo;

si procede, pertanto, all'apertura delle Buste "documentazione amministrativa" ed all'esame della documentazione amministrativa nelle stesse contenute in relazione a quanto richiesto nei paragrafi 14 e 16 del Disciplinare di gara, con i seguenti esiti:

1) - **Medtronic Italia S.p.A.** - si procede all'apertura della "Busta Documentazione", prende atto della documentazione amministrativa prodotta e procede all'esame della medesima; si prende atto che l'impresa dichiara di partecipare per i lotti: 1- 2 - 4; a seguito della verifica effettuata, la documentazione amministrativa prodotta da Medtronic Italia S.p.A. risulta completa e regolare in relazione al disposto del disciplinare, paragrafi 14 e 16; si prende atto che la Medtronic Italia S.p.A. produce: **A)** informativa ex art. 80 comma 5, lettera a) del D.Lgs. 50/2016 ove illustra i fatti, contestati nel verbale n. PR00000/2017-738 del 01.09.2017, dall'Ispettorato del Lavoro di Parma e di Reggio Emilia, verificatisi presso la sede operativa/secondaria di Rolo ed attinenti alla procedura in tema di tutela delle lavoratrici in maternità e puerperio (con particolare riferimento all'astensione ex art. 12 del D.lgs. 151/2001) e le misure adottate dalla Medtronic al fine di eliminare la contravvenzione indicata (tempestiva stesura del DVR con le prescrizioni indicate nel verbale e pagamento dell'ammenda di importo esiguo, pari ad un quarto - €=555,70 - dell'importo massimo dell'ammenda stabilita per la contravvenzione, a comprova della non gravità del fatto contestato), nonché della comunicazione all'Autorità Giudiziaria, da parte del suddetto Ispettorato, circa la condotta diligente come sopra tenuta dall'Impresa; e si ritiene, in ragione della tenuità della contravvenzione e della procedura di self-cleaning adottata dalla Medtronic (immediatezza nell'applicazione delle azioni correttive richieste dall'Ispettorato del Lavoro e di aver provveduto, per l'effetto, alla stesura del DVR con le modalità prescritte; aver redatto un procedura "Tutela lavoratrici madri e gestanti"; aver corrisposto una somma pari ad un quarto del massimo dell'ammenda stabilita per la contravvenzione in sede amministrativa; aver provveduto ad istruire tutti i dipendenti, agenti e distributori sulle policy e sulle procedure in materia di salute e sicurezza sul luogo di lavoro avvalendosi di varie iniziative: corso on line, corsi mensili per nuovi assunti come richiesto dall'Accordo Stato Regioni; corsi periodici, corsi di aggiornamento ogni quinquennio come previsto dall'Accordo Stato Regioni) che le misure adottate da quest'ultima siano "sufficienti" e, pertanto, ai sensi dell'art. 80, comma 8, D.Lgs. 50/2016, si decide di non escludere il concorrente dalla gara; si prende atto, inoltre, che produce: **B)** informativa ex art 80 comma 5, lettera c) del D.Lgs. 50/2016 ove illustra i seguenti fatti relativi ad illeciti professionali: fatto 1) assoluzione con sentenza di primo grado (10.11.2017) relativa ad un dipendente dell'Impresa e condanna della Medtronic ad una sanzione pecuniaria per illeciti amministrativi di cui agli articoli 24 e 25 del D.Lgs 231/2001, emersi a seguito di un'indagine su un'Azienda ospedaliera condotta negli anni 2008/2009; la Medtronic precisa "che le imputazioni fanno riferimento a presunte irregolarità nella conduzione di studi clinici (che hanno coinvolto un'Azienda ospedaliera), due dei quali c.d. "no profit" finanziati dalla stessa, pur non essendone Sponsor e condotti presso vari enti pubblici tra i quali la suddetta A.O. e non riguardano in alcun modo l'affidamento o l'esecuzione di procedure di acquisto"; la Medtronic precisa che "è coinvolta nella vicenda quale ente successore di Invatec Italia Srl, società acquisita successivamente ai fatti in contestazione;" la



Medtronic precisa che ha proposto impugnazione avverso la sentenza e fino al termine del giudizio di Appello non si potrà verificare il passaggio in giudicato della sentenza; si **prende atto** della dichiarazione di self-cleaning - ove con riferimento all'art. 80, comma 5 lettera c) del D.Lgs. 50/2106 - la Medtronic illustra le procedure adottate con riferimento al fatto n. 1) (studi clinici): attivazione nell'ambito del Modello di Gestione e Controllo marzo 2014 di una procedura interna al fine di presidiare il settore sperimentazioni cliniche c.d. "no profit"; di aver istituito Board indipendenti per la valutazione del contenuto scientifico delle richieste di supporto per attività di ricerca; aver condotto "risk assesment" su tutte le attività aziendali, inclusa l'area delle sperimentazioni cliniche; istruzione per tutti i dipendenti, agenti e distributori sulle policy e procedure in materia di Compliance e sul modello di gestione e di controllo, tramite corsi on line, corsi in aula su codice etico, modello organizzativo, rapporti con P.A., Codice appalti, percorso Qualità, test di verifica apprendimento, iniziative di carattere etico e culturale (Compliance Week e Integrity Day); approvazione tra il 2010 ed il 2017 di 8 aggiornamenti del modello organizzativo di gestione e controllo; sostituzione di tutti i componenti del CDA presenti all'epoca dei fatti contestati; sostituzione di tutti i componenti dell'Organismo di vigilanza presenti all'epoca dei fatti contestati; la Medtronic cita infine la lettura del dispositivo della sentenza di primo grado, nel quale il Tribunale di Modena afferma e conferma l'idoneità del modello organizzativo Dlgs 231/01, trovando giusta applicazione l'art. 12 comma 2 lett. b) dello stesso in base al quale "la sanzione è ridotta se...b) è stato adottato e reso operativo un modello organizzativo idoneo a prevenire reati della specie di quello verificatosi"; e si decide, per il fatto 1) (studi clinici), in considerazione dell'esito della sentenza di primo grado di assoluzione del dipendente Medtronic per i fatti contestati dal Tribunale di Modena, che fa ritenere che non siano stati cagionati danni alla A.O. né nei confronti di altri enti pubblici, e della condanna della società alla sanzione pecuniaria per gli illeciti amministrativi ex art. 24 e 25 del D.Lgs. 231/01, ed in attesa del formarsi della res iudicata, all'esito del ricorso in appello che Medtronic ha proposto, nonché per le procedure di self cleaning come sopra adottate, **di non escludere la Medtronic per il fatto 1; fatto 2)** riporta la seguente annotazione sul casellario informatico ANAC (15.03.2018): "Con modello di segnalazione A) allegato al comunicato del Presidente del 21 dicembre 2016, prot. n. 75405 del 4.09.2017, acquisito al prot. ANAC n. 104191 in pari data, la Stazione appaltante AUSL della Valle d'Aosta ha comunicato di aver disposto e trasmesso con nota prot. n. 74863 dell'1.9.2017, l'applicazione delle penali nei confronti della Società Medtronic Italia S.p.A. (CF 09238800156), appaltatrice della fornitura di "Dispositivi a radiofrequenza per la coagulazione vasale e la dissezione Tissutale - CIG 681060510B. Importo € 150.434,20, a seguito della mancata consegna in service gratuito di n. 3 generatori ligasure entro i termini contrattuali. In particolare la stazione appaltante, ha quantificato il valore della penale in euro 9.477,35. Successivamente la S.A. con nota 97317 del 14.11.2017 acquisto al prot. ANAC n. 126536 in pari data ha integrato la segnalazione predetta specificando che "la penalità applicata, già oggetto di formale impegno da parte di Medtronic Italia S.p.A. ed in corso di pagamento, rappresenta un'inadempienza isolata che, non incide sulla complessiva capacità tecnica, professionale e morale di Medtronic Italia S.p.A. con cui prosegue il rapporto contrattuale instaurato. La penalità, infatti, deriva da una mancata consegna ed è mirata nei confronti dell'inadempiente alla rivisitazione di alcuni processi che hanno portato a questa isolata non conformità; l'operatore economico in questione, ha dimostrato, ex post, di aver ottemperato a quanto richiesto consegnando gli elettro bisturi in questione e di aver chiarito i fatti e le circostanze in modo globale, collaborando attivamente con la stazione appaltante e soprattutto per aver adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico ed organizzativi e relativi al management idonei, potenzialmente, a prevenire ulteriori fattispecie simili. In conclusione, l'O.e ad ulteriore prova di tale condotta, con nota del 13.11.2017, inoltrata alla S.A. ha dichiarato la volontà di pagare la penale applicata"; si **prende atto** della dichiarazione di self-cleaning - ove con riferimento all'art. 80, comma 5 lettera c) del D.Lgs. 50/2106 - la Medtronic illustra le procedure adottate con riferimento al fatto n. 2) (ritardata consegna): adozione di provvedimenti concreti di carattere tecnico e organizzativo a seguito della fusione tra Covidien e Medtronic e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori possibili ritardi nelle consegne dei prodotti, con definizione di unico canale di comunicazione PEC Ufficio gare, con istruzione operativa secondo gli standard formali societari EHS, attività di monitoraggio di tale attività a seguito degli eventuali alert; e si decide per il fatto 2) (ritardata consegna presso ASL Valle d'Aosta) - sulla base dell'annotazione sul casellario ANAC dal quale risulta, il comportamento diligente della Medtronic adottato a seguito della contestazione della



ritardata consegna, nonché delle procedure di self-cleaning conseguentemente come sopra sviluppate dalla Società, di non escludere la Medtronic Italia;

si prende atto, inoltre, che Medtronic precisa che "l'annotazione costituisce un atto dovuto avente il mero fine di pubblicizzare i fatti, il quale non ha impedito in alcun modo a Medtronic Italia S.p.A. di assumere future commesse così come di partecipare alle procedure di affidamento. Per di più, ANAC ha confermato nel merito la ricostruzione degli eventi così come proposta dalla Scrivente. In particolare, evidenziamo che la stessa ANAC ha richiamato quanto affermato dalla stazione appaltante presso la quale si è verificato il fatto in questione e secondo la quale l'inadempimento non incide sulla complessiva capacità professionale o morale di Medtronic Italia S.p.A. Dunque è la stessa stazione appaltante a ritenere che tale inadempimento non possa avere rilievo ai sensi dell'art 80 del DLgs 50 del 2016 che, come è noto, disciplina i requisiti di partecipazione alle gare di carattere morale. In ogni caso, con ricorso RGN 4028/2018, la Scrivente è ricorsa avanti il TAR Lazio per l'annullamento, previa sospensione, A) del provvedimento di annotazione sul casellario informatico ANAC, B) della nota con cui si comunicava a Medtronic Italia S.p.A. l'avvio del procedimento di annotazione, C) di ogni altro atto connesso, presupposto e/o conseguente al procedimento di annotazione. Con sentenza n. 2178, pubblicata in data 18 febbraio 2019, il TAR Lazio accoglieva i motivi di ricorso proposti dalla Scrivente e annullava il provvedimento impugnato. Con successiva comunicazione datata 05 marzo 2019, ANAC riferiva alla Scrivente di aver provveduto alla cancellazione dell'annotazione a carico di Medtronic, in esecuzione della sentenza sopra richiamata"; si procede, pertanto, alla verifica, a seguito di interrogazione del Casellario ANAC, che quanto sopra riportato da Medtronic corrisponde al vero, constatando che sul Casellario ANAC non risulta più la suddetta annotazione; fatto 3) viene riportato che "in data 24 maggio 2018 l'ASUR Area Vasta 4 Marche comunicava a Medtronic di averle irrogato una penale di euro 2.264,00 (oltre consegna a titolo gratuito di una confezione del prodotto oggetto di gara) causata dalla tardiva consegna di cuscini antidecubito per adulti, oggetto della RDO per la fornitura di supporto fessurato (cuscino antidecubito) per il capo - CIG Z8D163DDFB. A tale proposito giova sottolineare che la Scrivente era divenuta parte del contratto di cui sopra a seguito della fusione per incorporazione tra Medtronic e Covidien Italia S.r.l. Medtronic, in conformità alla decisione dell'ASUR Area Vasta 4 Marche, ha dato disposizione al proprio Ufficio Contabilità di attivare e provvedere ad evadere l'iter predisposto dall'Ente per il versamento della sanzione. Il pagamento è stato regolarmente effettuato in data 29 maggio 2018 (ottemperando così alle relative tempistiche di pagamento previste in 15 gg). Nel merito e con il massimo spirito di trasparenza, Medtronic precisa che: il ritardo nella consegna è stato motivato da un "back order" del prodotto oggetto di gara verificatosi a livello internazionale (si ricorda a tal proposito che Medtronic Italia è Limited Risk Distributor di Medtronic Inc.) e rispetto al quale Medtronic è risultata incolpevole vittima; allorché l'ASUR Area vasta 4 Marche ha segnalato, con propria nota del 02 febbraio 2018, il ritardo nella fornitura, la Scrivente ha inviato una comunicazione legale all'Ente con lo scopo di porre immediato rimedio alla problematica situazione; in seguito a ciò, con comunicazione del 14 marzo 2018, il RUP della procedura ha richiesto un incontro urgente. Durante il colloquio, tenutosi il 19 marzo 2018, i responsabili di Medtronic hanno rappresentato le ragioni del Back order e hanno offerto in prova un prodotto, alternativo a quello oggetto della fornitura utile a risolvere la situazione di emergenza; il prodotto sostitutivo è risultato perfettamente idoneo all'uso ed è stato accettato dall'Ente, che ha deciso di non risolvere il contratto. Pur avendo ammesso l'effettivo ritardo nella consegna, giova sottolineare che non vi sono stati disservizi nell'attività dell'Ente né vi è stato alcun danno ai pazienti in quanto Medtronic ha immediatamente fornito un prodotto sostitutivo idoneo. Proprio per questa ragione l'Ente ha deciso di proseguire il rapporto contrattuale senza procedere alla risoluzione. "si prende atto della dichiarazione di Medtronic la quale informa che, in riferimento al fatto 3) sta terminando di mettere a punto linee guida interne e protocolli organizzativi finalizzati ad affrontare in maniera efficace i problemi di back order e di ritiro prodotti in modo da non provocare alcun disservizio per le S.A.; e si decide, per il fatto 3) (ritardata consegna presso ASUR) -dal quale risulta il comportamento diligente della Medtronic adottato a seguito della contestazione della ritardata consegna, nonché delle procedure di self-cleaning conseguentemente come sopra sviluppate dalla Società, di non escludere la Medtronic Italia; pertanto, in esito alla verifica di tutta la documentazione amministrativa prodotta, avendo constatato che quest'ultima risulta completa e regolare rispetto a quanto prescritto dal disciplinare di gara, si dichiara, la conformità della documentazione



come sopra prodotta e si ammette **L'Impresa Medronic Italia S.p.A. - lotti 1 - 2 - 4** alla fase successiva della procedura in oggetto;

2) - Theras Lifetech S.r.l. - si procede all'apertura della "Busta Documentazione", si prende atto della documentazione amministrativa prodotta e si procede all'esame della medesima; si prende atto che l'impresa dichiara di partecipare per i lotti: 2 - 3 - 4; e, in esito alla verifica di tutta la documentazione amministrativa prodotta, avendo constatato che quest'ultima risulta completa e regolare rispetto a quanto prescritto dal disciplinare di gara, paragrafi 14 e 16, si dichiara, la conformità della documentazione come sopra prodotta e si ammette **l'Impresa Theras Lifetech S.r.l. - lotti 2 - 3 - 4** alla fase successiva della procedura in oggetto;

3) - Roche Diabetes Care Italy S.p.A. - si procede all'apertura della "Busta Documentazione", si prende atto della documentazione amministrativa prodotta e si procede all'esame della medesima; si prende atto che l'impresa dichiara di partecipare per i lotti: 2 - 4; e, in esito alla verifica di tutta la documentazione amministrativa prodotta, avendo constatato che quest'ultima risulta completa e regolare rispetto a quanto prescritto dal disciplinare di gara, paragrafi 14 e 16, si dichiara, la conformità della documentazione come sopra prodotta e si ammette **l'Impresa Roche Diabetes Care Italy S. p.A. lotti 2 - 4** alla fase successiva della procedura in oggetto;

4) - B.C. Trade S.r.l. - si procede all'apertura della "Busta Documentazione", si prende atto della documentazione amministrativa prodotta e si procede all'esame della medesima; si prende atto che l'impresa dichiara di partecipare per i lotti: 2 - 3 - 4; e, in esito alla verifica di tutta la documentazione amministrativa prodotta, avendo constatato che quest'ultima risulta completa e regolare rispetto a quanto prescritto dal disciplinare di gara, paragrafi 14 e 16, si dichiara, la conformità della documentazione come sopra prodotta e si ammette **l'Impresa BC Trade S.r.l. lotti 2 - 3 - 4** alla fase successiva della procedura in oggetto;

5) - Ypsomed Italia S.r.l. - si procede all'apertura della "Busta Documentazione", si prende atto della documentazione amministrativa prodotta e si procede all'esame della medesima; si prende atto che l'impresa dichiara di partecipare per il lotto 2; si prende atto che produce dichiarazione relativa ai segreti tecnici e commerciali con la quale autorizza il rilascio di copia della documentazione presentata; e, in esito alla verifica di tutta la documentazione amministrativa prodotta, avendo constatato che quest'ultima risulta completa e regolare rispetto a quanto prescritto dal disciplinare di gara, paragrafi 14 e 16, si dichiara, la conformità della documentazione come sopra prodotta e si ammette **l'Impresa Ypsomed Italia S.r.l. lotto 2** alla fase successiva della procedura in oggetto;

6) - Biochemical System International S.p.A. - si procede all'apertura della "Busta Documentazione", si prende atto della documentazione amministrativa prodotta e si procede all'esame della medesima; si prende atto che l'impresa dichiara di partecipare per i lotti: 2 - 3 - 4; e, in esito alla verifica di tutta la documentazione amministrativa prodotta, avendo constatato che quest'ultima risulta completa e regolare rispetto a quanto prescritto dal disciplinare di gara, paragrafi 14 e 16, si dichiara, la conformità della documentazione come sopra prodotta e si ammette **l'Impresa Biochemical System International S.p.A. lotti 2 - 3 - 4** alla fase successiva della procedura in oggetto;

7) - Bioseven S.r.l. - si procede all'apertura della "Busta Documentazione", si prende atto della documentazione amministrativa prodotta e si procede all'esame della medesima; si prende atto che l'impresa dichiara di partecipare per il lotto: 3; e, in esito alla verifica di tutta la documentazione amministrativa prodotta, avendo constatato che quest'ultima risulta completa e regolare rispetto a quanto prescritto dal disciplinare di gara, paragrafi 14 e 16, si dichiara, la conformità della



documentazione come sopra prodotta e si ammette l'Impresa Bioseven S.r.l.. lotto 3 alla fase successiva della procedura in oggetto;

8) - **Movi S.p.A.** - si procede all'apertura della "Busta Documentazione", si prende atto della documentazione amministrativa prodotta e procede all'esame della medesima; si prende atto che l'impresa dichiara di partecipare per i lotti 1 - 2; si prende atto che produce dichiarazione con la quale precisa che le informazioni fornite mediante l'offerta presentata non costituiscono segreti tecnici e commerciali; e, in esito alla verifica di tutta la documentazione amministrativa prodotta, avendo constatato che quest'ultima risulta completa e regolare rispetto a quanto prescritto dal disciplinare di gara, paragrafi 14 e 16, si dichiara, la conformità della documentazione come sopra prodotta e si ammette l'Impresa Movi S.p.A. lotti 1 - 2 alla fase successiva della procedura in oggetto.

Terminate le suddette operazioni, come sopra verbalizzate, il RUP dichiara chiusa la seduta e dispone che con successivi adempimenti procederà all'adozione del provvedimento che determina le ammissioni alla procedura di gara in oggetto, provvedendo altresì agli adempimenti di cui all'art. 29, comma 1 del Codice, nonché a darne avviso ai concorrenti a mezzo PEC all'indirizzo comunicato in fase di registrazione di SISTEMA.

Alle ore 15,35, la seduta ha termine.

Il presente verbale si compone di n. 7 pagine

Letto, confermato e sottoscritto

Roma, 17.04.2019

RUP

Dott.ssa Elisabetta Sulpizii

Elisabetta Sulpizii

TESTIMONE

Dott. Pietro Leone

Pietro Leone

TESTIMONE

Dott. ssa Simona Ameduri

Simona Ameduri