



VERBALE N. 1 DI SEDUTA RISERVATA DEL 13/05/2025

Valutazione Offerte Tecniche

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 13 del mese di maggio, alle ore 09:30, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 così costituita:

- **Presidente:** Dott.ssa Emanuela Sanna, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

TUTTO CIO' PREMESSO

la Commissione di Gara prende atto dei criteri di aggiudicazione della gara, stabiliti dal Disciplinare di Gara Vengono esaminati dalla Commissione il Disciplinare di gara e il Capitolato Speciale Prestazionale e viene verificata la presenza dei colli contenenti i campioni di gara inviati dagli operatori ammessi, sequenzialmente, a partire dal lotto 18.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 13:30 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 1 pagina**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Emanuela Sanna, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 2 DI SEDUTA RISERVATA DEL 21/05/2025**
Valutazione Offerte Tecniche

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 21 del mese di maggio, alle ore 09:00, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 così costituita:

- **Presidente:** Dott.ssa Emanuela Sanna, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30, si è tenuta la prima seduta riservata della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione Giudicatrice procede all'apertura della campionatura e all'esame dei campioni presentati, sequenzialmente, a partire dal lotto 18 e fino al lotto 35.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 10:15 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 1 pagina**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Emanuela Sanna, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to



VERBALE N. 3 DI SEDUTA RISERVATA DEL 09/07/2025
Valutazione Offerte Tecniche

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 09 del mese di luglio, alle ore 09:30, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 così costituita:

- **Presidente:** Dott.ssa Emanuela Sanna, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione prosegue con l'apertura della campionatura e all'esame dei campioni presentati, sequenzialmente, a partire dal lotto 36 e fino al lotto 54.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 14:00 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 1 pagina**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Emanuela Sanna, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 4 DI SEDUTA RISERVATA DEL 15/07/2025****Valutazione Offerte Tecniche**

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 15 del mese di luglio, alle ore 09:30, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 così costituita:

- **Presidente:** Dott.ssa Emmanuela Sanna, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione procede alla valutazione della corrispondenza alle caratteristiche di minima richieste nel capitolato di quanto offerto dagli operatori, dal lotto 18, sequenzialmente, fino al lotto 21, verifica la conformità delle singole offerte rispetto alle specifiche tecniche del capitolato di gara e procede alla valutazione delle offerte secondo i parametri stabiliti e all'assegnazione dei punteggi, come da allegato.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 14:00 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagina**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Emmanuela Sanna, (Presidente della commissione)	F.to
---	------



Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 5 DI SEDUTA RISERVATA DEL 05/08/2025**
Valutazione Offerte Tecniche

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 05 del mese di agosto, alle ore 09:00, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 così costituita:

- **Presidente:** Dott.ssa Emanuela Sanna, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione procede alla valutazione della corrispondenza alle caratteristiche di minima richieste nel capitolato di quanto offerto dagli operatori, dal lotto 22, sequenzialmente, fino al lotto 24, verifica la conformità delle singole offerte rispetto alle specifiche tecniche del capitolato di gara e procede alla valutazione delle offerte secondo i parametri stabiliti e all'assegnazione dei punteggi, come da allegato.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 13:45 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Emanuela Sanna, (Presidente della commissione)	F.to
--	------



Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 6 DI SEDUTA RISERVATA DEL 12/08/2025**
Valutazione Offerte Tecniche

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 12 del mese di agosto, alle ore 08:30, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 così costituita:

- **Presidente:** Dott.ssa Emanuela Sanna, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 05 agosto 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:45;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione procede alla valutazione della corrispondenza alle caratteristiche di minima richieste nel capitolato di quanto offerto dagli operatori, dal lotto 25, sequenzialmente, fino al lotto 28, verifica la conformità delle singole offerte rispetto alle specifiche tecniche del capitolato di gara e procede alla valutazione delle offerte secondo i parametri stabiliti e all'assegnazione dei punteggi, come da allegato.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 14:30 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.



Dott.ssa Emmanuela Sanna, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 7 DI SEDUTA RISERVATA DEL 01/09/2025****Valutazione Offerte Tecniche**

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 01 del mese di settembre, alle ore 09:00, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 così costituita:

- **Presidente:** Dott.ssa Emanuela Sanna, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 05 agosto 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:45;
- 12 agosto 2025, dalle ore 8:30 alle ore 14:30;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione procede alla valutazione della corrispondenza alle caratteristiche di minima richieste nel capitolato di quanto offerto dagli operatori, dal lotto 29, sequenzialmente, fino al lotto 32, verifica la conformità delle singole offerte rispetto alle specifiche tecniche del capitolato di gara e procede alla valutazione delle offerte secondo i parametri stabiliti e all'assegnazione dei punteggi, come da allegato.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 13:30 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.



Dott.ssa Emmanuela Sanna, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 8 DI SEDUTA RISERVATA DEL 01/10/2025**
Valutazione Offerte Tecniche

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 01 del mese di ottobre, alle ore 09:00, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 così costituita:

- **Presidente:** Dott.ssa Emanuela Sanna, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 05 agosto 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:45;
- 12 agosto 2025, dalle ore 8:30 alle ore 14:30;
- 01 settembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione procede alla valutazione della corrispondenza alle caratteristiche di minima richieste nel capitolato di quanto offerto dagli operatori per il lotto 33, verifica la conformità delle singole offerte rispetto alle specifiche tecniche del capitolato di gara e procede alla valutazione delle offerte secondo i parametri stabiliti e all'assegnazione dei punteggi, come da allegato.

Per quanto riguarda l'operatore Convatec Italia Srl, la commissione ne propone l'esclusione, in quanto i prodotti offerti non rispettano le caratteristiche di minima, e precisamente viene offerta una medicazione non in schiuma di poliuretano, ma in tnt.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE



Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 12:30 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Emanuela Sanna, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 9 DI SEDUTA RISERVATA DEL 14/10/2025****Valutazione Offerte Tecniche**

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 14 del mese di ottobre, alle ore 09:00, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 così costituita:

- **Presidente:** Dott.ssa Emmanuela Sanna, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 05 agosto 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:45;
- 12 agosto 2025, dalle ore 8:30 alle ore 14:30;
- 01 settembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 01 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 12:30;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione procede alla valutazione della corrispondenza alle caratteristiche di minima richieste nel capitolato di quanto offerto dagli operatori, dal lotto 34, sequenzialmente, fino al lotto 38, verifica la conformità delle singole offerte rispetto alle specifiche tecniche del capitolato di gara.

Durante l'esame della documentazione e dei campioni presentati sono emerse delle criticità e la valutazione definitiva di tutti i lotti viene rimandata ad altra seduta, per un approfondito riesame.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 13:30 chiude i lavori.



Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Emanuela Sanna, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 10 DI SEDUTA RISERVATA DEL 17/10/2025****Valutazione Offerte Tecniche**

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 17 del mese di ottobre, alle ore 09:30, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 così costituita:

- **Presidente:** Dott.ssa Emmanuela Sanna, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 05 agosto 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:45;
- 12 agosto 2025, dalle ore 8:30 alle ore 14:30;
- 01 settembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 01 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 12:30;
- 14 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione procede alla valutazione della corrispondenza alle caratteristiche di minima richieste nel capitolato di quanto offerto dagli operatori, dal lotto 39, sequenzialmente, fino al lotto 47, verifica la conformità delle singole offerte rispetto alle specifiche tecniche del capitolato di gara.

Il lotto 41 risulta deserto.

Durante l'esame della documentazione e dei campioni presentati sono emerse delle criticità e la valutazione definitiva di tutti i lotti viene rimandata ad altra seduta, per un approfondito riesame.

**LA COMMISSIONE GIUDICATRICE**

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 14:00 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Emanuela Sanna, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 11 DI SEDUTA RISERVATA DEL 04/11/2025****Valutazione Offerte Tecniche**

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 04 del mese di novembre, alle ore 10:00, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 e con Deliberazione del Commissario Straordinario n. 402 del 30/10/2025 veniva sostituito il presidente di commissione come di seguito indicato:

- **Presidente:** Dott.ssa Vanessa Canu, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 05 agosto 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:45;
- 12 agosto 2025, dalle ore 8:30 alle ore 14:30;
- 01 settembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 01 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 12:30;
- 14 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 17 ottobre 2025, dalle ore 9:30 alle ore 14:00;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione riprende in esame le offerte dei lotti dal 34 al 38, la cui valutazione, come da verbale n. 9, veniva lasciata in sospeso.

Durante l'esame della documentazione e dei campioni presentati sono emerse delle criticità e la valutazione definitiva di tutti i lotti viene rimandata ad altra seduta, per un approfondito riesame.

**LA COMMISSIONE GIUDICATRICE**

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 14:00 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Vanessa Canu, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 12 DI SEDUTA RISERVATA DEL 10/11/2025****Valutazione Offerte Tecniche**

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 10 del mese di novembre, alle ore 09:00, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 e con Deliberazione del Commissario Straordinario n. 402 del 30/10/2025 veniva sostituito il presidente di commissione come di seguito indicato:

- **Presidente:** Dott.ssa Vanessa Canu, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 05 agosto 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:45;
- 12 agosto 2025, dalle ore 8:30 alle ore 14:30;
- 01 settembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 01 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 12:30;
- 14 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 17 ottobre 2025, dalle ore 9:30 alle ore 14:00;
- 04 novembre 2025, dalle ore 10:00 alle ore 14:00;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione riprende in esame le offerte dei lotti dal 39 al 47, la cui valutazione, come da verbale n. 10, veniva lasciata in sospenso.

La Commissione procede alla valutazione della corrispondenza alle caratteristiche di minima richieste nel capitolato di quanto offerto dagli operatori, dal lotto 48, sequenzialmente, fino al lotto 52, verifica la conformità delle singole offerte rispetto alle specifiche tecniche del capitolato di gara



Durante l'esame della documentazione e dei campioni presentati sono emerse delle criticità e la valutazione definitiva di tutti i lotti viene rimandata ad altra seduta, per un approfondito riesame.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 13:30 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Vanessa Canu, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 13 DI SEDUTA RISERVATA DEL 12/11/2025****Valutazione Offerte Tecniche**

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 12 del mese di novembre, alle ore 09:00, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 e con Deliberazione del Commissario Straordinario n. 402 del 30/10/2025 veniva sostituito il presidente di commissione come di seguito indicato:

- **Presidente:** Dott.ssa Vanessa Canu, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 05 agosto 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:45;
- 12 agosto 2025, dalle ore 8:30 alle ore 14:30;
- 01 settembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 01 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 12:30;
- 14 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 17 ottobre 2025, dalle ore 9:30 alle ore 14:00;
- 04 novembre 2025, dalle ore 10:00 alle ore 14:00;
- 10 novembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione procede alla valutazione della corrispondenza alle caratteristiche di minima richieste nel capitolato di quanto offerto dagli operatori, dal lotto 53, sequenzialmente, fino al lotto 54, verifica la conformità delle singole offerte rispetto alle specifiche tecniche del capitolato di gara.

Durante l'esame della documentazione e dei campioni presentati sono emerse delle criticità e la valutazione definitiva di tutti i lotti viene rimandata ad altra seduta, per un approfondito riesame.



LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 13:30 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Vanessa Canu, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 14 DI SEDUTA RISERVATA DEL 14/11/2025****Valutazione Offerte Tecniche**

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 14 del mese di novembre, alle ore 09:00, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 e con Deliberazione del Commissario Straordinario n. 402 del 30/10/2025 veniva sostituito il presidente di commissione come di seguito indicato:

- **Presidente:** Dott.ssa Vanessa Canu, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 05 agosto 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:45;
- 12 agosto 2025, dalle ore 8:30 alle ore 14:30;
- 01 settembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 01 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 12:30;
- 14 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 17 ottobre 2025, dalle ore 9:30 alle ore 14:00;
- 04 novembre 2025, dalle ore 10:00 alle ore 14:00;
- 10 novembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 12 novembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO

La Commissione prosegue con la verifica di una parte della documentazione relativa ai valori riportati in scheda tecnica e la letteratura di alcuni lotti con maggiore criticità.

**LA COMMISSIONE GIUDICATRICE**

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 13:30 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Vanessa Canu, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 15 DI SEDUTA RISERVATA DEL 19/11/2025****Valutazione Offerte Tecniche**

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 19 del mese di novembre, alle ore 10:00, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 e con Deliberazione del Commissario Straordinario n. 402 del 30/10/2025 veniva sostituito il presidente di commissione come di seguito indicato:

- **Presidente:** Dott.ssa Vanessa Canu, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 05 agosto 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:45;
- 12 agosto 2025, dalle ore 8:30 alle ore 14:30;
- 01 settembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 01 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 12:30;
- 14 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 17 ottobre 2025, dalle ore 9:30 alle ore 14:00;
- 04 novembre 2025, dalle ore 10:00 alle ore 14:00;
- 10 novembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 12 novembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 14 novembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30.

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO



La Commissione riprende in esame le offerte dei lotti dal 34 al 39, la cui valutazione, come da verbale n. 9 e 10, era stata lasciata in sospeso e procede alla valutazione delle offerte secondo i parametri stabiliti e all'assegnazione dei punteggi, come da allegato.

Per quanto riguarda il lotto 34, la commissione propone l'esclusione dell'operatore Urgo Medical Italia Srl, in quanto i prodotti offerti non rispettano le caratteristiche di minima, e precisamente viene offerta una medicazione adesiva.

Per quanto riguarda il lotto 35, la commissione propone l'esclusione dell'operatore Coloplast SPA, in quanto i prodotti offerti non rispettano le caratteristiche di minima, e precisamente viene offerta una medicazione in Carbossimetilcellulosa.

Sempre in riferimento al lotto 35, si prende atto che l'operatore Essity Italy Spa non conferma la validità dell'offerta alla scadenza dei 180 gg, e verrà quindi disposta l'esclusione.

Per quanto riguarda il lotto 37, si prende atto che l'operatore FARMAC-ZABBAN S.p.A. non conferma la validità dell'offerta alla scadenza dei 180 gg, e verrà quindi disposta l'esclusione.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimanda alla seduta successiva per il proseguo delle attività e alle ore 14:00 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Vanessa Canu, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to

**VERBALE N. 16 DI SEDUTA RISERVATA DEL 20/11/2025****Valutazione Offerte Tecniche**

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii, per la fornitura biennale, suddivisa in 54 lotti, di medicazioni speciali (CND M04) per le esigenze dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI 02268260904202200235.

L'anno 2025, il giorno 20 del mese di novembre, alle ore 09:00, in Sassari, nella sala riunioni della S.C. Farmacia Ospedaliera, sita in via Monte Grappa n. 82, si è riunita, in seduta riservata, per l'esame e valutazione delle offerte tecniche pervenute, la Commissione di gara, nominata con Deliberazione del Direttore Generale n.330 del 15/04/2025 e con Deliberazione del Commissario Straordinario n. 402 del 30/10/2025 veniva sostituito il presidente di commissione come di seguito indicato:

- **Presidente:** Dott.ssa Vanessa Canu, Dirigente Medico presso il Centro Ustioni.
- **Componente:** Dott.ssa Enrica Pancrazi, Dirigente Medico S.C. Chirurgia plastica e ricostruttiva.
- **Componente:** Dott.ssa Maria Francesca Campus, Dirigente Farmacista presso la S.C. Farmacia Ospedaliera.

Le funzioni di segretario verbalizzante sono svolte dal Dott. Sebastiano Mezzettieri, Collaboratore Amministrativo della S.C. Acquisizione Beni, servizi e Tecnologie.

PREMESSO

che in data:

- 20 maggio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 13:30;
- 21 maggio 2025, dalle ore 09:00 alle ore 10:15;
- 09 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 15 luglio 2025, dalle ore 09:30 alle ore 14:00;
- 05 agosto 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:45;
- 12 agosto 2025, dalle ore 8:30 alle ore 14:30;
- 01 settembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 01 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 12:30;
- 14 ottobre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 17 ottobre 2025, dalle ore 9:30 alle ore 14:00;
- 04 novembre 2025, dalle ore 10:00 alle ore 14:00;
- 10 novembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 12 novembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 14 novembre 2025, dalle ore 9:00 alle ore 13:30;
- 19 novembre 2025, dalle ore 10:00 alle ore 14:00.

come da verbali in pari data, si sono tenute le sedute riservate della Commissione giudicatrice per l'esame delle offerte tecniche.

TUTTO CIO' PREMESSO



La Commissione riprende in esame le offerte dei lotti dal 40 al 54, la cui valutazione, come da verbale n.12 e 13, era stata lasciata in sospeso e procede alla valutazione delle offerte secondo i parametri stabiliti e all'assegnazione dei punteggi, come da allegato.

Per quanto riguarda il lotto 44, la commissione propone l'esclusione dell'operatore Urgo Medical Italia Srl, in quanto i prodotti offerti non rispettano le caratteristiche di minima, e precisamente viene offerta una medicazione priva di sulfadiazina.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Rimette, pertanto, gli atti al RDF per le conseguenti attività e alle ore 13:30 chiude i lavori.

Il presente verbale, composto da **n. 2 pagine**, scritto a stampa, viene letto, confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione e dal segretario verbalizzante.

Dott.ssa Vanessa Canu, (Presidente della commissione)	F.to
Dott.ssa Enrica Pancrazi	F.to
Dott.ssa Maria Francesca Campus	F.to
Il segretario verbalizzante Dott. Sebastiano Mezzettieri	F.to



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 18						CONVATEC			COLOPLAST			
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	8	8	8	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			10	10	10	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.			10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10	10	10	10	10
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10			8	8	8	10	10	10	10
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10	10	10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0	0	0	6	6	6	
TOTALE					70	60	60	60	70	70	70	

PARAMETRI VALUTAZIONE - LOTTO 19				DOMANNA/GIOIE			EMMY			MOONLITE			LUNOGRAM			EVAE BODAN			FARMACZABAN			PAUL MARTINIAN			DEALIA			MITHAMSPREW			MAMI			MEDICAL		
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCITIRI	PUNTI 0 (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI 1 (TABELLARI) MAX	PUNTI 0 (QUANTITATIVI) MAX	Colonn.1	Colonn.2	Colonn.3	Colonn.1	Colonn.2	Colonn.3	Colonn.1	Colonn.2	Colonn.3	Colonn.1	Colonn.2	Colonn.3	Colonn.1	Colonn.2	Colonn.3	Colonn.1	Colonn.2	Colonn.3	Colonn.1	Colonn.2	Colonn.3	Colonn.1	Colonn.2	Colonn.3	Colonn.1	Colonn.2	Colonn.3					
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione prenderà in maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica standard.	10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10				
		Facilità e ergonomicità alla rimozione La Commissione prenderà in maggiore facilità e meno traumaticità.	14			13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13				
		Trasparenza Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale rischio allergico a cause sintomatiche e irritative.		12		12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12				
		Conformità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di aderire indolgentemente ed esclusivamente alla diversa sede anatomica, a partire dalla chiusura di lesione traumatica per sito di applicazione.	12			10	10	10	10	10	10	12	12	12	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10				
2	Confezionamento	Trasparenza e permeabilità al vapore acqueo Viene attribuito il punteggio al prodotto offerto che presenti contemporaneamente un film esterno permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi mediante un sigillo adesivo.			6	6	6	7	7	7	10	10	10	10	10	10	9	9	9	7	7	7	6	6	6	8	8	8	5	5	5					
		Tipo di confezionamento primario (apertura per ogni o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura per ogni o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e la sterilità del prodotto.	6			6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6					
3	Literatura scientifica	Literatura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicata su riviste scientifiche riconosciute di dipartimento o settore.			6	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0					
TOTALE				70	12	12	12	58	58	58	63	63	63	66	66	66	60	60	60	58	58	58	67	67	67	60	60	60	56	56	56					

AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA DI SASSARI - UOC DI FARMACIA OSPEDALIERA		PUNTI DI VALUTAZIONE - LOTTO 20																								
PARAMETRI QUALITATIVI	SUCRITERI	PUNTI DI (DISCRETIONALI) MAX	PUNTI I (FABBRILI) MAX	PUNTI II (QUANTITATIVI) MAX	LOHMANNREUCHER			SWAN RIGIAN			FABMAC ZABMAN			PAUL HARTMAN			DEALFA			SMITHKLINEBEECHAM			LOMBARDIA H			
					Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica a jetting. Facilità estraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	
		Tolerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergico o causino irritazione o bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Adattabilità del prodotto e capacità di tenuta in sede del catetere La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente.	14				14	14	14	14	14	14	14	14	14	14	14	14	14	14	14	14	14	14	14	14
2	Confezionamento	Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo Viene attribuito il punteggio al prodotto offerto che presenti contemporaneamente un film esterno permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi risultante da scheda tecnica.	12			8	8	10	10	10	8	8	8	8	8	8	10	10	10	12	12	12	9	9	9	
		Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e la sterilità del prodotto.		4			4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicata su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.		6			0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	6	6	6	0	0	
		TOTALE	70			60	60	60	60	62	62	62	60	60	60	60	62	62	62	70	70	70	61	61	61	

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 21				ASSUT EUROPE			SVAS BIOSAN			GADA			MEDICAL					
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	12			12	12	12	12	12	12	3	3	3	12	12	12	
		Facilità e a traumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12	5	5	5	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Adattabilità del prodotto e capacità di tenuta in sede del catetere La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente.	14			14	14	14	14	14	14	14	10	10	10	14	14	14
		Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo Viene attribuito il punteggio al prodotto offerto che presenti contemporaneamente un film esterno permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi risultante da scheda tecnica.	12			8	8	8	10	10	10	10	12	12	12	10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4		
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	1,5	1,5	1,5	0	0	0	0	0	0	6	6	6	
			TOTALE	70	61,5	61,5	61,5	62	62	52	44	44	44	68	68	68		



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 22		PUNTI D (DISCRIZIONALI) MAX			PUNTI T (TABELLARI) MAX			PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX			MEDIOVALE			DESTAMBO			SANSAMM			MEDICAL			MEDICAL TIME			VIVON			DIADEMICA		
PARAMETRI QUALITATIVI	SUCRITERI				Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3			
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione valuterà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	12			12	12	12	2	2	2	8	8	8	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	
		Facilità e sicurezza alla rimozione La Commissione valuterà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	4	4	4	4	4	4	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
2	Confezionamento	Adattabilità del prodotto e capacità di tenuta in sede del catetere La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente.	14			14	14	14	14	14	14	6	6	6	14	14	14	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	
		Trasparenza e permeabilità al vapore acqueo Viene attribuito il punteggio al prodotto offerto che presenti contemporaneamente un film esterno permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi (riservato da scheda tecnica).	12			12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicata su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0	0	0	0	0	0	1,2	1,2	1,2	6	6	6	0	0	0	0	0	0	1,2	1,2	1,2	0	0	0	0	
		TOTALE	70			64	64	64	46	46	46	45,2	45,2	45,2	70	70	70	54	54	54	46,2	46,2	46,2	40	40	40	40	40	40		

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 23						SEDA		
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	16			16	16	16
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	16			16	16	16
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		12		12	12	12
		Adattabilità del prodotto e capacità di tenuta in sede del catetere La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente.	16			16	16	16
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0	0	0
TOTALE					70	64	64	64

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 24				MEDICAL LUME			MEDIVAL			DIALMEDICA			MEDICAL			SANIFARM					
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.			16	16	16							16	16	16					
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	16			16	16	16	5	5	5	10	10	10	16	16	16	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergico o causino irritazione e bruciore.		12			12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
		Adattabilità del prodotto e capacità di tenuta in sede del catetere La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente.	16				16	16	16	7	7	7	10	10	10	16	16	16	16	16	16
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4																	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6																
TOTALE				70				64	64	64	64	64	64	64	64	64	64	60	60	60	

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 26				LOHMANN&RAUSCHER			EUROFARM			FARMAC-ZABBAN			
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	12			12	12	12	12	12	12	12	12
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12	12	12
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10	10	10	10	10	10
		Adattabilità del prodotto e capacità di tenuta in sede del catetere La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente.	14			14	14	14	14	14	14	14	14
		Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo Viene attribuito il punteggio al prodotto offerto che presenti contemporaneamente un film esterno permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi risultante da scheda tecnica.	12			12	12	12	12	8	8	8	6
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4	4	4
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	6	6	6	0	0	0	0	0
TOTALE				70		70	70	70	60	60	60	58	58



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 27				CONVATEC			MOLNLYCKE			FIDIA			FARMAC-ZABAN			COLOPLAST						
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3			
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8		
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				6	6	6	8	8	8	10	10	10	8	8	8	7	7	7	7
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	10	10	10	10
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	10	10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4		
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	6	6	6	0	0	0	0	0	0	2	2	2	6	6	6		
TOTALE				70			66	66	66	62	62	62	60	60	60	64	64	64	67	67	67	

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 28
COLOPLAST

	PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10	
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10	
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10			10	10	10	
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10	
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	6	6	6	
TOTALE						70	70	70	70



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 29				LOHMANN&RAUSCHER			ESSITY			MOLNLYCKE			EUROFARM			SMITH&NEPHEW			COLOPLAST			DEALFA			CONVATEC								
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3					
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8			
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			8	8	8	12	12	12	12	12	12	8	8	8	12	12	12	12	12	12	12	12	12	8	8	8	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				8	8	8	8	8	8	10	10	10	6	6	6	10	10	10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				8	8	8	8	8	8	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	
2	Confezionamento	Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			8	8	8	8	8	8	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10		
		Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.	4				0	0	0	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerta pubblicata su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.		6																													
TOTALE			70			50,9	50,9	50,9	58	58	58	64	64	64	56	56	56	64	64	64	66	66	66	66	66	54	54	54	64	64	64		



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 30					CONVATEC			SMITH&NEPHEW			COLOPLAST				
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	8	8	8	8	8	8	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			10	10	10	12	12	12	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				10	10	10	8	8	8	8	8	8
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				7	7	7	10	10	10	10	10	10
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				7	7	7	10	10	10	10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4	4	4		
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	1,6	1,6	1,6	0,8	0,8	0,8	6	6	6	
TOTALE					70	57,6	57,6	57,6	62,8	62,8	62,8	68	68	68	

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 21				ASSUT EUROPE			SVAS BIOSAN			GADA			MEDICAL					
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	12			12	12	12	12	12	12	3	3	3	12	12	12	
		Facilità e a traumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12	5	5	5	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Adattabilità del prodotto e capacità di tenuta in sede del catetere La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente.	14				14	14	14	14	14	14	10	10	10	14	14	14
		Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo Viene attribuito il punteggio al prodotto offerto che presenti contemporaneamente un film esterno permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi risultante da scheda tecnica.	12				8	8	8	10	10	10	12	12	12	10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4				4	4	4	4	4	4	4	4	4		
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	1,5	1,5	1,5	0	0	0	0	0	0	6	6	6	
			TOTALE	70	61,5	61,5	61,5	62	62	52	44	44	44	68	68	68		



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 22		PUNTI D (DISCRIZIONALI) MAX			PUNTI T (TABELLARI) MAX			PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX			MEDIOVALE			DESTAMBO			SANSI/AMM			MEDICAL			MEDICAL TIME			VIGONI			DIALEMEDICA		
PARAMETRI QUALITATIVI	SUCRITERI				Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3			
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione valuterà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	12			12	12	12	2	2	2	8	8	8	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	
		Facilità e sicurezza alla rimozione La Commissione valuterà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	4	4	4	4	4	4	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergico o causino irritazione e bruciore.	10		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
2	Confezionamento	Adattabilità del prodotto e capacità di tenuta in sede del catetere La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente.	14		14	14	14	14	14	14	6	6	6	14	14	14	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	
		Trasparenza e permeabilità al vapore acqueo Viene attribuito il punteggio al prodotto offerto che presenti contemporaneamente un film esterno permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi (riservato da scheda tecnica).	12		12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicata su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0	0	0	0	0	0	1,2	1,2	1,2	6	6	6	0	0	0	0	0	0	1,2	1,2	1,2	0	0	0	0	
		TOTALE	70		70	64	64	64	46	46	46	45,2	45,2	45,2	70	70	70	54	54	54	46,2	46,2	46,2	40	40	40	40	40	40		

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 23						SEDA		
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	16			16	16	16
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	16			16	16	16
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		12		12	12	12
		Adattabilità del prodotto e capacità di tenuta in sede del catetere La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente.	16			16	16	16
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0	0	0
TOTALE					70	64	64	64

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 24				MEDICAL LUME			MEDIVAL			DIALMEDICA			MEDICAL			SANIFARM					
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.			16	16	16							16	16	16					
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	16			16	16	16	5	5	5	10	10	10	16	16	16	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergico o causino irritazione e bruciore.		12			12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
		Adattabilità del prodotto e capacità di tenuta in sede del catetere La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente.	16				16	16	16	7	7	7	10	10	10	16	16	16	16	16	16
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4																	
			4		4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4		
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6																
				6	0	0	0	6	6	6	0	0	0	0	0	0	0	0	0		
TOTALE				70	64	64	64	46	46	46	52	52	52	64	64	64	60	60	60		

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 26				LOHMANN&RAUSCHER			EUROFARM			FARMAC-ZABBAN				
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	12			12	12	12	12	12	12	12	12	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Adattabilità del prodotto e capacità di tenuta in sede del catetere La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente.	14			14	14	14	14	14	14	14	14	14
		Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo Viene attribuito il punteggio al prodotto offerto che presenti contemporaneamente un film esterno permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi risultante da scheda tecnica.	12			12	12	12	12	8	8	8	6	6
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	6	6	6	0	0	0	0	0	
TOTALE				70		70	70	70	60	60	60	58	58	58



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 27				CONVATEC			MOLNLYCKE			FIDIA			FARMAC-ZABAN			COLOPLAST						
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3			
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8		
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				6	6	6	8	8	8	10	10	10	8	8	8	7	7	7	7
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	10	10	10	10
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	10	10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4																		
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	6	6	6	0	0	0	0	0	0	2	2	2	6	6	6		
TOTALE				70			66	66	66	62	62	62	60	60	60	64	64	64	67	67	67	

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 28
COLOPLAST

	PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10	
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10	
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10			10	10	10	
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10	
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	6	6	6	
TOTALE						70	70	70	70



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 29				LOHMANN&RAUSCHER			ESSITY			MOLNLYCKE			EUROFARM			SMITH&NEPHEW			COLOPLAST			DEALFA			CONVATEC								
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3	Comm. 1	Comm. 2	Comm. 3					
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8			
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			8	8	8	12	12	12	12	12	12	8	8	8	12	12	12	12	12	12	12	12	12	8	8	8	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				8	8	8	8	8	8	10	10	10	6	6	6	10	10	10	10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				8	8	8	8	8	8	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10
2	Confezionamento	Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			8	8	8	8	8	8	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	
		Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.	4				0	0	0	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4
		Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.		6			0,9	0,9	0,9	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
3	Letteratura scientifica			6	0,9	0,9	0,9	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0		
		TOTALE	70			50,9	50,9	50,9	58	58	58	64	64	64	56	56	56	64	64	64	66	66	66	66	66	66	54	54	54	64	64	64	



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 30					CONVATEC			SMITH&NEPHEW			COLOPLAST			
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	8	8	8	8	8	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			10	10	10	12	12	12	12	12	12
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				10	10	10	8	8	8	8	8
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				7	7	7	10	10	10	10	10
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				7	7	7	10	10	10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	1,6	1,6	1,6	0,8	0,8	0,8	6	6	6
TOTALE					70	57,6	57,6	57,6	62,8	62,8	62,8	68	68	68

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 31					CONVATEC			SMITH&NEPHEW			LOHMANN&RAUSCHER				
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	10			10	10	10	10	10	10	10	10		
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	8			8	8	8	8	8	8	8	8	8	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				8	8	8	10	10	10	9	9	9
		Capacità di assorbimento La valutazione avverrà in base a quanto dichiarato in scheda tecnica relativamente alla capacità di gestione dei fluidi e alla traspirabilità, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Ampiezza di gamma disponibile (formati e misure) Il punteggio massimo sarà attribuito alla ditta che presenti il maggior numero di formati e misure disponibili, mentre alle altre ditte sarà attribuito in modo inversamente proporzionale.				6	4,2	4,2	4,2	6	6	6	4,8	4,8	4,8
		Ampiezza di gamma disponibile (materiale delle medicazioni) Il punteggio massimo sarà attribuito alla ditta che presenti il maggior numero di tipologie di medicazioni (inteso come composizione del materiale), mentre alle altre ditte sarà attribuito in modo inversamente proporzionale.				6	3	3	3	6	6	6	3	3	3
	Ampiezza di gamma disponibile (presenza di riempitivi per ferite profonde) Il punteggio massimo sarà attribuito alla ditta che presenti il maggior numero di tipologie di riempitivo, mentre alle altre ditte sarà attribuito in modo inversamente proporzionale.			2	0,5	0,5	0,5	2	2	2	0,5	0,5	0,5		
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4				4	4	4	4	4	4		
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			4	0	0	0	4	4	4	0	0	0	
TOTALE					70	57,7	57,7	57,7	70	70	70	59,3	59,3	59,3	

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 32						PAUL HARTMAN			SMITH&NEPHEW		
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	15			15	15	15	15	15	15
		Capacità di idratazione La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.	15			15	15	15	15	15	15
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.	15			15	15	15	15	15	15
		Viscosità La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.	15			15	15	15	15	15	15
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0	0	0	6	6	6
TOTALE					70	64	64	64	70	70	70



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 33				ESITY			MOLANERE			FARMACILIBAN			PAUL WERTMAN			SMITHKLINEBEECHAM			COGOLZAF			FIDIA			EVALOFARM			DUALIA		
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) - MAX	PUNTI T (TABELLARI) - MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) - MAX	Colonna 1	Colonna 2	Colonna 3	Colonna 1	Colonna 2	Colonna 3	Colonna 1	Colonna 2	Colonna 3	Colonna 1	Colonna 2	Colonna 3	Colonna 1	Colonna 2	Colonna 3	Colonna 1	Colonna 2	Colonna 3	Colonna 1	Colonna 2	Colonna 3	Colonna 1	Colonna 2	Colonna 3		
1	Facilità di applicazione La Commissione valuterà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica assistita. Facilità e sversabilità alla rimozione. La Commissione valuterà la semplicità e la minima traumaticità.	8		12	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	
	Tollerabilità cutanea Attribuita in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	
	Capacità di assorbimento La Commissione valuterà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione e parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.			10		10	10	10	10	10	10	8	8	8	7	7	7	7	7	10	10	10	10	7	7	7	10	10	10	
	Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità dalla tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione. Conformabilità al fatto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verificato e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.		10		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
2	Confezionamento Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altro idoneo apertura per garantire l'sterilità e la qualità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento, dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'sterilità e la qualità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4		
	Letteratura scientifica Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerta pubblicata su riviste scientifiche riconosciute al dispositivo in esame.			6		0	0	0	0	0	0	0,85	0,85	0,85	0	0	0	5	5	5	6	6	6	0	0	0	0	0	0	
TOTALI				70	61	61	61	61	61	61	59,85	59,85	59,85	58	58	58	61	61	61	70	70	70	56	56	56	61	61	61	62	62



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 34				MOVE&FIND SOLUTIONS			FARMAC-ZABBAN			PAUL HARTMAN			SMITH&NEPHEW			COLOPLAST			DEALFA						
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3			
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			6	6	6	6	6	6	8	8	8	6	6	6	8	8	8	6	6	6		
		Facilità e astraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			8	8	8	8	8	8	12	12	12	8	8	8	12	12	12	8	8	8		
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				9	9	9	9	9	9	10	10	10	9	9	9	10	10	10	9	9	9	
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				8	8	8	8	8	8	9	9	9	8	8	8	10	10	10	6	6	6	
2	Confezionamento	Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			8	8	8	8	8	8	9	9	9	8	8	8	10	10	10	6	6	6		
		Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4			4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	1,2	1,2	1,2	0	0	0	0	0	0	6	6	6	0	0	0	0	0	0		
TOTALE				70				54,2	54,2	54,2	51	51	51	62	62	62	59	59	59	64	64	64	49	49	49

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 35						FARMAC-ZABBAN			
	PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.			10		10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				8	8	8
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				10	10	10
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.			4	4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0	0	0	
TOTALE					70	62	62	62	



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 36				CONVATEC			MOLNLYCKE			SMITH&NEPHEW			COLOPLAST						
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3			
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8		
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12	11	11	11	12	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				8	8	8	10	10	10	8	8	8	9	9	9	9
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
	Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4															
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicata su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6									4,6	4,6	4,6	6		
TOTALE				70				62	62	62	64	64	64	65,6	65,6	65,6	69	69	69



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 37				LOHMANNRAUSCHER			CONVATEC			PAUL HARTMAN			SMITH&NEPHEW			LOMBARDA H			COLOPLAST			MOLNLYCKE					
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica aerea.	8			7	7	7	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	7	7	7	7	7	7	
		Facilità e accuratezza alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			11	11	11	12	12	12	12	12	12	11	11	11	12	12	12	11	11	11	11	11	11	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentano un potenziale allergico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				10	10	10	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	10	10	10	10	10	10
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				10	10	10	9	9	9	9	9	9	9	9	9	7	7	7	10	10	10	10	10	10
2	Confezionamento	Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10	9	9	9	9	9	9	9	9	9	7	7	7	10	10	10	10	10	10	
		Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e la sterilità del prodotto.		4	4		4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.		6		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	6	6	6	6	6		
TOTALE				74		62	62	62	60	60	60	60	60	59	59	59	56	56	56	68	68	68	62	62	62		



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 38				CARDIOMED			SVAS BIOSAN			FARMAC-ZABBAN			DEALFA					
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	10			10	10	10	9	9	9	7	7	7	10	10	10	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	14			14	14	14	12	12	12	10	10	10	14	14	14	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		12		12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	12			12	12	12	12	10	10	10	8	8	8	12	12	12
2	Confezionamento	Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo Viene attribuito il punteggio al prodotto offerto che presenti contemporaneamente un film esterno permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi risultante da scheda tecnica.	10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	
		Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		6		6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6
		Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
TOTALE			70		64	64	64	59	59	59	53	53	53	64	64	64		



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 39			CONVATEC			ESSITY			SMITH&NEPHEW			COLOPLAST						
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8		8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12		12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			8	8	8	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10			8	8	8	8	8	8	10	10	10	10	10	10	10
	Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			8	8	8	8	8	8	10	10	10	10	10	10	10	
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0	0	0	0	0	0	0	0	3,2	3,2	3,2	6	
		TOTALE	70		70	58	58	58	60	60	60	67,2	67,2	67,2	70	70	70	



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 40

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 40				LOHMANN&RAUSCHER			CONVATEC			SMITH&NEPHEW			COLOPLAST			EUROFARM						
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3			
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8		8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8		
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12		12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	8	8	8	8
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	8	8	8	8
	Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	8	8	8	8	8	
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4		
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0,75	0,75	0,75	0	0	0	6	6	6	2,25	2,25	2,25	0	0	0		
TOTALE				70	64,75	64,75	64,75	64	64	64	70	70	70	66,25	66,25	66,25	58	58	58			

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 42						SMITH&NEPHEW		
	PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			4	4	4
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10			10	10	10
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	6	6	6
TOTALE					70	64	64	64



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 43					CONVATEC			COLOPLAST				
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	7	7	7	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	11	11	11	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			8	8	8	10	10	10	10
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10			9	9	9	10	10	10	10
	Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			9	9	9	10	10	10	10	
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0	0	0	6	6	6	
TOTALE					70	60	60	60	68	68	68	

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 44						COLOPLAST			
	PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10	
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			3	3	3	
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10			10	10	10	
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10	
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	6	6	6	
TOTALE						70	63	63	63



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 45				CONVATEC			MOUNLYCKE			SMITH&NEPHEW			COLOPLAST					
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8		8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12		12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10		8	8	8	10	10	10	7	7	7	10	10	10	10	10
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10		10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	10	10
	Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.		6	0	0	0	0	0	0	1,86	1,86	1,86	6	6	6	6	
TOTALE				70	62	62	62	64	64	64	60,86	60,86	60,86	70	70	70	70	



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 46						LOHMANN&RAUSCHER			CONVATEC			MOLNLYCKE			SMITH&NEPHEW			COLOPLAST					
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX		Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3			
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8		
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				7	7	7	8	8	8	10	10	10	7	7	7	10	10	10	10	10
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				8	8	8	10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	10	10
	Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				8	8	8	10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	10	10	
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4		
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0,23	0,23	0,23	0	0	0	0	0	0	0,69	0,69	0,69	6	6	6	6		
TOTALE					70	57,23	57,23	57,23	62	62	62	64	64	64	57,69	57,69	57,69	70	70	70	70		



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - TABELLA A (LOTTO 47)					LOHMANN&RAUSCHER			CONVATEC			SMITH&NEPHEW				
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	8	8	8	8	8	8	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12	12	12	12	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				8	8	8	10	10	10	9	9	9
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10				8	8	8	10	10	10	9	9	9
	Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				8	8	8	10	10	10	9	9	9	
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0,2	0,2	0,2	6	6	6	0,6	0,6	0,6	
TOTALE				74		58,2	58,2	58,2	70	70	70	61,6	61,6	61,6	

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 49
COLOPLAST

	PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	10			10	10	10
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	14			14	14	14
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		12		12	12	12
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	12			12	12	12
		Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo Viene attribuito il punteggio al prodotto offerto che presenti contemporaneamente un film esterno permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi risultante da scheda tecnica.	10			5	5	5
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		6		6	6	6
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	6	6	6
TOTALE					70	65	65	65



Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari - UOC di Farmacia Ospedaliera



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 50

COLOPLAST

	PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10			10	10	10
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	6	6	6
TOTALE					70	70	70	70

PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 51
SMITH&NEPHEW
MEDICAL

	PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	8			8	8	8	8	8	8
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		10		10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10	10	10	10
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10			10	10	10	10	10	10
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			10	10	10	10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4	4	4	4
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	4	4	4	6	6	6
TOTALE					70	68	68	68	70	70	70



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 52				ESSITY			MOLNYCKE			PAUL HARTMAN			DEALFA			COLOPLAST			LOMBARDA H						
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3			
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.		10	10	10	10	10	10	10	7	7	7	10	10	10	10	10	10	10	7	7	7		
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.		14	14	14	14	14	14	14	14	11	11	11	14	14	14	14	14	14	14	11	11	11	
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore.		12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.		12	12	12	12	12	12	12	12	12	10	10	10	11	11	11	12	12	12	10	10	10	10
2	Confezionamento	Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo Viene attribuito il punteggio al prodotto offerto che presenti contemporaneamente un film esterno permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi risultante da scheda tecnica		10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10		
		Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.		6	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	6	6	6	0	0	0		
TOTALE				70	64	64	64	64	64	64	56	56	56	63	63	63	70	70	70	56	56	56			



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 53					LOHMANNRAUSCHER			COVATIC			MOUNLYCRE			FARMACAZZABAN			SMITHKNEPHEW			COLOPLAST			MEDICAL			ESSITY				
PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI 0 (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI 1 (FABELLARI) MAX	PUNTI 0 (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3	Comm.1	Comm.2	Comm.3		
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica aortica.	8			7	7	7	8	8	8	7	7	7	7	7	7	7	7	7	8	8	8	7	7	7	7	7	7	
		Facilità e atraumaticità alla rimozione La Commissione premierà la rimozione più facile e meno traumatica.	12			12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
		Tollerabilità cutanea Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergico o causino irritazione e bruciore.		10			10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
		Capacità di assorbimento La Commissione premierà la capacità di assorbimento alla saturazione della medicazione a parità di tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10				8	8	8	8	8	8	10	10	10	8	8	8	8	8	8	8	10	10	10	8	8	8	8	8
2	Confezionamento	Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.	10			8	8	8	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	10	10	10	9	9	9	8	8	8		
		Conformabilità al letto di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi al letto di lesione, con assorbimento verticale e capacità di trattenere l'essudato, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicazione.	10			8	8	8	10	10	10	10	10	10	8	8	8	10	10	10	10	10	9	9	9	8	8	8		
		Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garzina) e sterilità del prodotto La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4			4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerta pubblicata su riviste scientifiche riconoscibili al disgiunto in esame.		6		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,8	0,8	0,8	6	6	6	0	0	0	0	0	0		
		TOTALE		70		57	57	57	62	62	62	63	63	63	57	57	57	63,8	63,8	63,8	70	70	70	59	59	59	57	57	57	



Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari - UOC di Farmacia Ospedaliera



PARAMETRI DI VALUTAZIONE - LOTTO 54						PRODIFARM		
LOTTO	PARAMETRI QUALITATIVI	SUBCRITERI	PUNTI D (DISCREZIONALI) MAX	PUNTI T (TABELLARI) MAX	PUNTI Q (QUANTITATIVI) MAX	Comm.1	Comm.2	Comm.3
1	Caratteristiche del prodotto	Facilità di applicazione La Commissione premierà la maggiore semplicità, velocità e praticità nell'applicazione con tecnica asettica.	25			25	25	25
		Conformabilità al sito di lesione La Commissione valuterà positivamente la capacità del prodotto di adattarsi morfologicamente ed anatomicamente alle diverse sedi anatomiche.	25			25	25	25
		Tempo di riassorbimento La Commissione premierà il minor tempo di riassorbimento che risulterà dalla scheda tecnica, ovvero mediante una dichiarazione resa dalla ditta concorrente, a parità della tipologia di lesione trattata e del sito di applicabilità.			10	10	10	10
2	Confezionamento	Tipo di confezionamento primario (apertura peel open o altra idonea apertura per garantire l'integrità e la sterilità del prodotto) La Commissione valuterà positivamente il sistema di confezionamento dotato di apertura peel open o altro sistema alternativo di apertura che garantisca l'integrità e sterilità del prodotto.		4		4	4	4
3	Letteratura scientifica	Letteratura scientifica a supporto delle caratteristiche del prodotto offerto pubblicati su riviste scientifiche riconducibili al dispositivo in esame.			6	0	0	0
TOTALE					70	64	64	64