

SERVIZIO PROVVEDITORATO  
Viale Della Vittoria  
92100 Agrigento  
Telefono 0922 407238  
FAX 0922 407120

Prot. n. 33078 del 20-02-2019

Al mercato di riferimento

## **Consultazione preliminare di mercato (art.66 D.Lgs. 50/2016)**

OGGETTO: CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO ATTINENTE ALLA VERIFICA DELLE CARATTERISTICHE DI ASSERITA ESCLUSIVITA' POSSEDUTE RELATIVAMENTE ALLA FORNITURA DI MATERIALE SANITARIO SPECIALISTICO PER IL TRATTAMENTO PER IL TRATTAMENTO CHIRURGICO E LAPAROSCOPICO DA PARTE DI UNICO PRODUTTORE e/o DISTRIBUTORE.

**Questa ASP intende verificare, attraverso specifica indagine di mercato, la effettiva sussistenza sul mercato di una unica produttrice e fornitrice/distributrice, e specificatamente la produzione in esclusiva della società Adept Medical Limited s e la distribuzione in esclusiva dalla TERUMO Italia s.r.l. dei prodotti specialistici indicati nella allegata richiesta del Direttore della U.O.C. di Cardiologia/UTIC/ Emodinamica del P.O. San Giovanni Di Dio di Agrigento.**

Con il presente avviso, pertanto, questa Amministrazione, al fine di garantire la più ampia trasparenza possibile nell'ambito della futura procedura da seguire ed eliminare ogni possibile ostacolo alla più ampia partecipazione possibile, intende svolgere un'indagine di mercato atta a verificare la veridicità di quanto affermato dal reparto richiedente e, contestualmente, acquisire e selezionare tutte le informazioni e tutti gli elementi utili ad accertare che i prodotti richiesti risultino essere, effettivamente, gli unici presente sul mercato.

Nel caso in cui ditte presenti sul mercato ritengano non veritiera la indicata unicità del dispositivo e relativo materiale sanitario specialistico in questione, potranno farne specifica segnalazione a questa Amministrazione al seguente indirizzo Pec: [forniture@pec.aspag.it](mailto:forniture@pec.aspag.it), entro e non oltre il giorno 28/02/2019 avendo cura di esporre nel dettaglio e documentando eventuali rilievi in merito, ed individuando, ove esistenti, funzioni ritenute equivalenti attraverso specifica relazione tecnica comparativa e attraverso la



produzione di specifica relazione tecnica comparativa e attraverso la produzione di specifiche schede tecniche.

Si segnala che non saranno prese in considerazione generiche attestazioni di non unicità del sistema di supporto radiale oggetto dell'indagine o di caratteristiche equivalenti a quelle richieste, senza l'esatta descrizione ed indicazione della natura e della qualità delle stesse.

Le eventuali note che perverranno, relative a prodotti ritenuti equivalenti, saranno in ogni modo verificate nella loro valenza da parte del Reparto richiedente.

L'ASP si riserva la possibilità di chiedere la campionatura dei prodotti offerti con ogni onere e materiale di consumo mono/pluriuso a totale carico del concorrente.

Si fa rilevare come l'assenza di rilievi o l'indeterminatezza degli stessi, faranno ritenere e mantenere valide le caratteristiche del prodotto oggetto della presente indagine, confermandone dunque l'esclusiva produzione e vendita in capo alla società indicata e rendendo di fatto legittimo l'avvio di una eventuale RDO o di una procedura negoziata senza pubblicazione di bando con la medesima società, ritenendo sussistente un regime di privativa industriale.

Si terrà confermata la condizione di reale unicità posseduta dal suindicato fornitore, anche in caso di assenza di partecipazione, ovvero di non conformità tecnica delle proposte avanzate a seguito del presente avviso.

Per ogni informazione contattare la Dott.ssa Calà, Servizio Provveditorato ASP di Agrigento tel. 0922.407238 fax 0922.407120.

#### **IMPORTANTE:**

L'avvenuta pubblicazione della presente indagine/consultazione di mercato, così come la presentazione di documentazioni o quant'altro di similare, non costituisce vincolo alcuno nella presente fase di adempimento di qualsiasi natura a carico dell'ASP, trattandosi di procedura svolta conformemente alle disposizioni di cui all'art. 66 del D.Lgs n. 50/2016 "Consultazioni del Mercato", per acquisire informazioni o altra documentazione tecnica da parte di eventuali operatori economici del mercato di riferimento.

Tali informazioni /documentazione potranno essere utilizzate nella pianificazione e nello svolgimento, nel caso di più competitori, dell'eventuale procedura di appalto, a condizione che non abbiano l'effetto di falsare la concorrenza e non comportino una violazione dei principi di non discriminazione e di trasparenza.

U. O. C. PROVVEDITORATO  
" Collaboratore Amministrativo Prof.le  
Dr.ssa Rosalia CALA'

Il Direttore U.O.C. Provveditorato  
(Dott.ssa Loredana Di Salvo)





**OSPEDALE SAN GIOVANNI DI DIO**  
**U.O.C. CARDIOLOGIA/UTIC/EMODINAMICA**  
**Direttore Dott. G. Caramanno**

All'attenzione della dott.ssa Lia Calà  
Ufficio Provveditorato

Oggetto: Richiesta di un sistema di supporto radiale in fibra carbonio piombato (con 0,5 mm di piombo) per tavolo angiografico – STARSystem .

Si richiede l'acquisto del supporto in oggetto, distribuito in Italia dalla Terumo SPA e in Sicilia dalla Società Biodevices srl di Palermo.

Il nostro centro esegue annualmente, al tavolo angiografico, circa 2000 procedure e di queste, circa il 90% sono effettuate con approccio radiale.

Lo STARSystem permette di velocizzare la stabilizzazione del polso del paziente, fornendogli il massimo confort ed un ottimale esposizione del sito di puntura radiale.

Ad oggi tutto questo viene fatto utilizzando dei sistemi approssimativi come, lastre di estensione al tavolo angiografico, spessori, garze e scotch medicale, con conseguente dispendio di tempo, consumo di materiale e risultato significativamente non ottimale.

Il dispositivo essendo munito di un piano lavoro, che permette all'operatore di operare alla stessa altezza del sito di accesso, semplifica enormemente la gestione dei devices (cateteri, guide, palloni, stent ecc...) durante la procedura di emodinamica.

Lo STRARSystem, inoltre, garantisce un'ulteriore protezione dalle radiazioni ionizzanti, nei confronti dell'operatore emodinamista, avendo al suo interno una lamina di piombo da 0,5 mm.

Tale riduzione è evidenziata dal prospetto informativo che l'azienda Terumo divulga ufficialmente sul prodotto, (vedi allegato).

Quantità richiesta n. 2

Si allegano alla presente :

Dichiarazione di compatibilità

Scheda tecnica

Dichiarazione di unicità

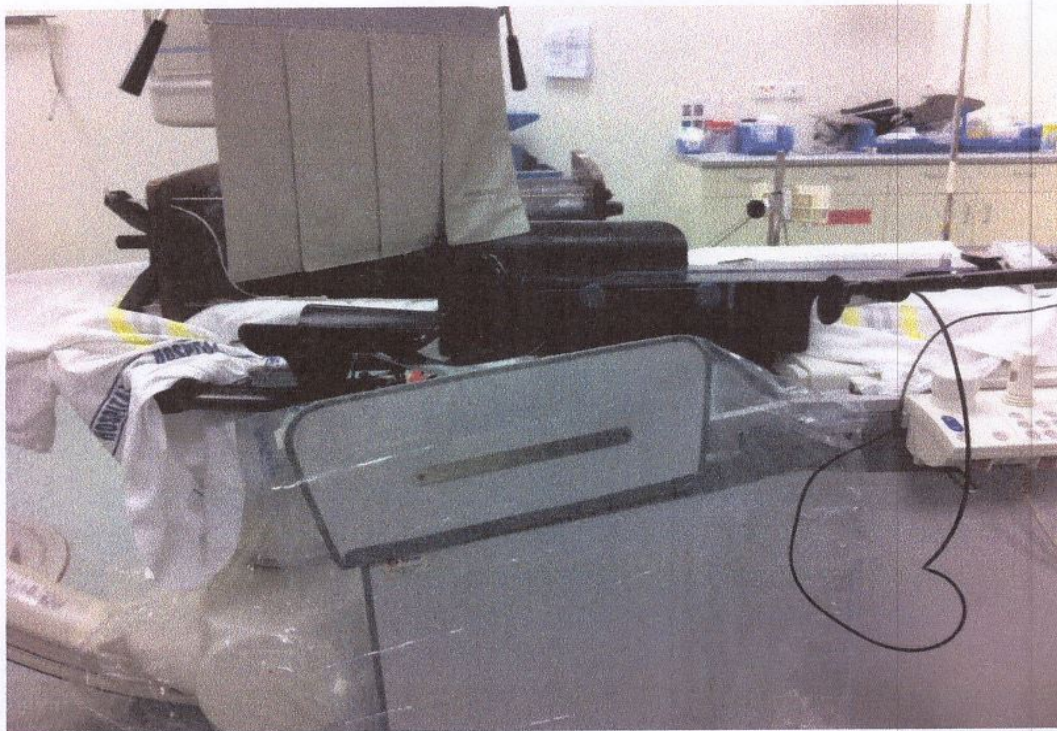
Distinti saluti.

Agrigento 01/02/2019

Dott. Giuseppe Caramanno



5

**Measurements:****Comparative Test 1**

Measured at <b>WAIST Height</b> (101cm) and 55cm from centreline of imaging table Dose Mode: Normal Both extra shields in place Gantry Tilt: 0° Intensifier Height 98cm						
Entrance Dose Rate mGy/min	kVp	mA	Operator Exit Dose Rate nGy/sec	FOV	STARTable Shield Present	Measured Dose Reduction
46	70	136.8	67.4	13cm	No	-
39	69.7	169.8	33	13cm	Yes	51.0%
26	65.9	139.3	67.6	17cm	No	-
26	65.8	139	37.2	17cm	Yes	45.0%
9	66	127.1	38.8	23cm	No	-
8	66	126.8	21.1	23cm	Yes	45.6%



Measured at <b>NECK Height</b> (152cm) and 55cm from centre of imaging table Dose Mode: Normal Both extra shields in place <b>Gantry Tilt: 0°</b> Intensifier Height 98cm						
Entrance Dose Rate mGy/min	kVp	mA	Surgeon Exit Dose Rate nGy/sec	FOV	STARTable Shield Present	Measured Dose Reduction
39	69.5	169.8	21.5	13cm	No	-
40	70	169.8	4.1	13cm	Yes	80.9%
26	65.8	139	23.5	17cm	No	-
27	65.9	140.6	4.4	17cm	Yes	81.3%
9	66	126.5	13.1	23cm	No	-
9	66	128.5	2.8	23cm	Yes	78.6%

### Comparative Test 2

Measured at <b>WAIST Height</b> (101cm) and 55cm from centre of imaging table Dose Mode: Normal Both extra shields in place <b>Gantry Tilt: 30° RAO / 30° Cranial</b> Intensifier Height 105cm						
Entrance Dose Rate mGy/min	kVp	mA	Surgeon Exit Dose Rate nGy/sec	FOV	Present	Measured Dose Reduction
67	78.7	169.8	42.8	13cm	No	-
67	79	169	11.6	13cm	Yes	72.9%

Measured at <b>NECK Height</b> (152cm) and 55cm from centre of imaging table Dose Mode: Normal Both extra shields in place <b>Gantry Tilt: 30° RAO / 30° Cranial</b> Intensifier Height 105cm						
Entrance Dose Rate mGy/min	kVp	mA	Surgeon Exit Dose Rate nGy/sec	FOV	Present	Measured Dose Reduction
67	78.6	169.8	8.7	13cm	No	-
67	79	169.8	6.6	13cm	Yes	24.1%

**Conclusion:**

Testing shows that when the STARTable is used in conjunction with upper ceiling mounted shielding and lower table mounted shielding, a significant additional reduction to exposure from scatter radiation can be achieved between the operators waist and neck height. The measurements were taken from a position where the operator would be placed in a standard position at the side of the table.

These results are specific to the test conditions used as patient size, FOV, beam angulation, positioning and effective use of other lead protective devices all have significant bearing on x-ray scatter at the position of the operator.

**Comparative Test 1** was conducted with the C-Arm head in a PA orientation and **Comparative Test 2** was conducted with oblique angulation.

Under the test conditions used the mean measured reduction in scatter at a waist equivalent height is 47.2% and mean reduction in scatter at a neck equivalent height is 80.3%.



Brian Lunt  
Medical Physicist  
**Health Physics Services Ltd**

(Test performed on 15 July 2014)