



Civico Di Cristina Benfratelli
Azienda di Rilievo Nazionale ad Alta Specializzazione
U.O.C. PROVVEDITORATO

PROP. 97

AVVISO

CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO

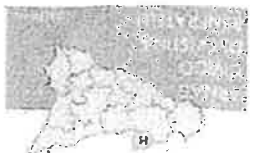
Oggetto: Consultazione preliminare di mercato indetta ai sensi dell'art. 66 del D.lgs n. 50/2016, per la fornitura annuale di "Presidi specialistici per la patologia della mano" occorrente all'U.O.C. di Chirurgia Plastica dell'Arnas Civico.

Si dà atto che è stata avviata "Consultazione preliminare di mercato", indetta ai sensi dell'art. 66 del D.lgs n. 50/2016, per la fornitura annuale di "Presidi specialistici per la patologia della mano" occorrente all'U.O.C. di Chirurgia Plastica dell'Arnas Civico, mediante pubblicazione sulla piattaforma telematica "eprocurement.arnascivico.it (accessibile dal sito istituzionale- sezione fornitori- portale appalti) Avviso A00 448

Le ditte interessate non dovranno presentare né offerta tecnica né offerta economica, ma dovranno trasmettere esclusivamente quanto richiesto utilizzando la Sezione "Comunicazioni" all'interno dell'Avviso A00 448 entro i tempi previsti ed indicati nel predetto avviso.

Il termine di scadenza del presente avviso pertanto viene fissato per il 05/03/2023.

Il Responsabile dell'U.O.S. Acquisizione Beni e Attrezzature
Avv. Giovanni Coco



Den. Amm. : A.R.N.A.S.

Cod. AOO : DIRAZI

N. Prot. : 0002557

Data Prot. : 13-02-2023 09:33:47

Tipo Reg. : Interno

Cod. Reg. : REG_INT_19121717072

Oggetto: fornitura presidi specialistici per la patologia della mano.

Si sottopone alla vostra attenzione la richiesta di poter acquisire dispositivi attualmente non presenti in ospedale utili allo svolgimento dell'attività di chirurgia della mano.

a) **Protesi trapezio metacarpi a doppia mobilità di ultima generazione per il trattamento della patologia artrosica della base del pollice (rizoartrosi) in soggetti giovani in età lavorativa.**

Ci sono evidenze scientifiche supportate dalla recente letteratura che riportano ottimi risultati in termini di riduzione del dolore, precoce recupero funzionale, ottima mobilità e ripristino della forza di presa nei soggetti affetti da rizoartrosi a cui sono state impiantate protesi trapezio metacarpi. Gli impianti devono essere modulari, anatomici e provvisti di doppia mobilità. Devono prevedere almeno 6 misure di stelo anatomico in titanio, 3 differenti altezze di collo in acciaio sia anatomico che retto, due diametri di coppa in acciaio sia nella versione sferica che tronco-conica. Il polietilene che sormonta il collo deve essere di ultima generazione cross-linked. Fabbisogno annuo stimato 10 impianti. Questi interventi sono programabili pertanto non è necessaria l'istituzione di un conto deposito.

b) **Protesi in silicone per articolazioni metacarpo falangee ed interfalangee prossimali**

Si rende necessario dotarsi di questi impianti per poter sostituire in urgenza articolazioni MF e IFP non ricostruibili a seguito di traumi con interessamento articolare. Sono altresì indicati per la sostituzione di articolazioni delle MF ed IFP in soggetti affetti da artrite reumatoide e nei soggetti affetti da artrite reumatoide. Gli impianti devono essere realizzati in silicone di grado medicale, devono avere un disegno anatomico pre-lesso a 30° per le metacarpo falangee e 15° per le interfalangee prossimali. Devono essere disponibili almeno 7 misure per le MF e 6 misure per le IFP. Fabbisogno annuo stimato 15 impianti. Si richiede conto deposito per poter gestire le urgenze

c) **Neurotubi per la rigenerazione nervosa e per proteggere una sutura nervosa.**

Tubi riassorbibili per la crescita guidata di una perdita di sostanza dei nervi periferici, a seguito di traumi in cui ci sia stato un danno nervoso. Tali dispositivi sono utili anche come protezione e barriera antiaderenziale nelle neuroraffie dirette. Devono essere realizzati in Chitosano, materiale che oltre ad essere riassorbibile ha proprietà antibatteriche ed antiaderenziali. I tubuli devono avere una lunghezza di almeno 14 mm ed essere disponibili nei diametri 2 - 3 - 4 - 5 - 6 mm.



Civico Di Cristina Benfratelli
Azienda di Rilievo Nazionale ad Alta Specializzazione
U.O.C. PROVVEDITORATO

Den. Amm. : A.R.N.A.S.
Cod. AOO : DIRAZI
N. Prot. : 0002717
Data Prot. : 14-02-2023 15:34:52
Tipo Reg. : Interno
Cod. Reg. : REG_INT_191217170702_1



AVVISO

CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO

Oggetto: Consultazione preliminare di mercato indetta ai sensi dell'art. 66 del D.lgs n. 50/2016, per la fornitura annuale di "Presidi specialistici per la patologia della mano" occorrente all'U.O.C. di Chirurgia Plastica dell'Arnas Civico.

L'Arnas Civico ritiene opportuno esperire, prima dell'avviso della procedura di gara, una verifica delle attuali potenzialità del mercato di riferimento garantendo, tra l'altro, la pubblicità all'iniziativa di approvvigionamento e l'osservanza dei principi di trasparenza e massima partecipazione degli operatori economici.

L'affidamento della fornitura oggetto della presente "consultazione" è subordinato ad eventuale, successiva e separata procedura espletata ai sensi della normativa di riferimento.

La presente "consultazione" non rappresenta, pertanto, un invito a proporre offerta, né impegna a nessun titolo la Stazione appaltante nei confronti dei soggetti interessati.

La Stazione appaltante potrà a suo insindacabile giudizio interrompere, sospendere o revocare la presente "consultazione", nonché interrompere la consultazione di uno o più dei soggetti interessati, in qualsiasi momento.

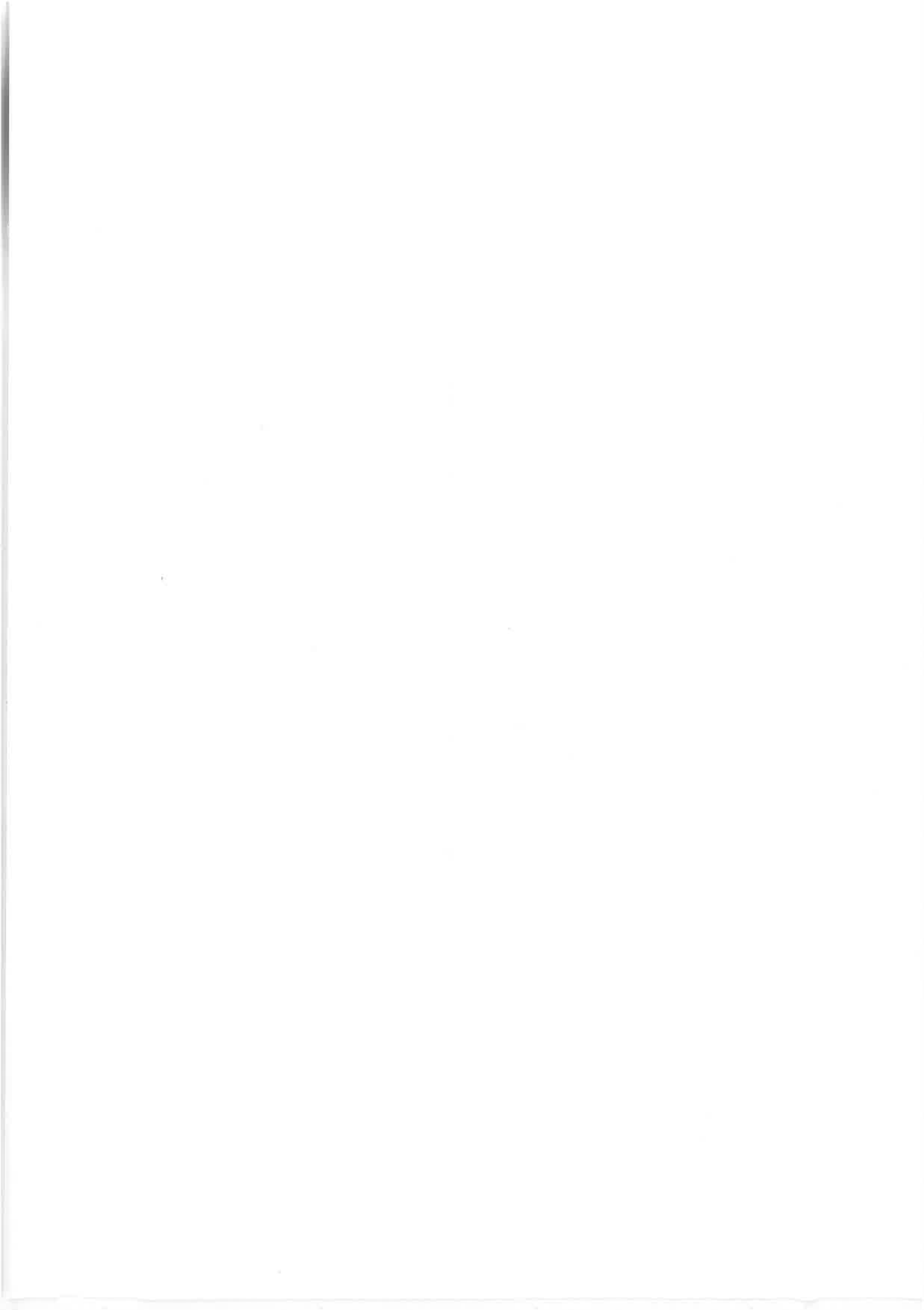
La Stazione appaltante si riserva di utilizzare quanto raccolto nell'ambito della presente "consultazione" per la pianificazione e lo svolgimento della procedura di gara, "a condizione che non abbia l'effetto di falsare la concorrenza e non comporti una violazione dei principi di non discriminazione e di trasparenza" (art. 66 comma 2 D.Lgs, n. 50/2016).

La partecipazione alla presente "consultazione" non determina alcuna aspettativa o diritto nei confronti dell'Azienda Ospedaliera ed i contributi resi non danno diritto ad alcun compenso o rimborso ed è finalizzata ad incrementare il livello di concorrenza e rendere più trasparenti le condizioni di partecipazione alla procedura di che trattasi.

L'Arnas Civico valuterà le soluzioni alternative eventualmente suggerite nel contesto dei contributi forniti ed è disponibile a fornire ulteriori chiarimenti e notizie che gli operatori economici potrebbero richiedere nel rispetto dei principi di trasparenza e par condicio.

Pertanto, la presente consultazione preliminare va intesa come una semplice pre-fase di gara, non finalizzata all'aggiudicazione di alcun contratto ma volta a:

- Agevolare la preparazione dell'appalto e lo svolgimento della relativa procedura;
- Informare gli operatori economici dell'intendimento della S.A. di volere indire l'appalto programmato;
- Verificare che le caratteristiche tecniche/organizzative della fornitura non siano limitanti del mercato;
- Consentire eventuali osservazioni su soluzioni o elementi tecnici/organizzativi equivalenti;
- Verificare il prezzo corrisposto per la fornitura dello stesso tipo di bene sul territorio nazionale.



1. Luogo di realizzazione

La consegna dei "Presidi specialistici per la patologia della mano" da destinare all'U.O.C. di Chirurgia Plastica dell'Arnas Civico è presso l'U.O.C. di Farmacia dell'Arnas Civico di Palermo.

2. Descrizione dell'oggetto dell'iniziativa

La fornitura annuale di "Presidi specialistici per la patologia della mano" da destinare all'U.O.C. di Chirurgia Plastica dell'Arnas Civico, è **meglio descritta nell'allegato al presente avviso e contraddistinto con la lettera "A"**.

3. Presa d'atto

Gli operatori economici, all'atto della dichiarazione della risposta alla consultazione, dichiarano altresì di essere consapevoli che il presente avviso non costituisce, in alcun modo, invito a presentare offerte.

4. Documentazione richiesta

Si precisa che è necessario soddisfare il c.d. BISOGNO SANITARIO individuato nella scheda All. "A", indicando se del caso il diverso elemento tecnico in grado comunque di soddisfare la funzione richiesta.

Ai fini suddetti, previa presa visione dell'informativa sul trattamento dei dati personali, gli operatori interessati sono invitati a fornire il proprio contributo, presentando:

- eventuali schede tecniche del prodotto proposto;
- dichiarazione firmata digitalmente dal Rappresentante legale o suo delegato nella quale viene indicato il prezzo medio tra tutte le forniture della medesima tipologia, che l'operatore economico si è aggiudicato nell'ultimo triennio, presso altre Aziende Sanitarie e/o Ospedaliere pubbliche del territorio nazionale.

5. Modalità di trasmissione

La ditta interessata non dovrà inserire nelle sezioni dedicate né l'offerta tecnica né l'offerta economica, ma dovrà trasmettere esclusivamente quanto richiesto al punto 4), come allegati, utilizzando la piattaforma telematica eprocurement.arnascivico.it (accessibile dal sito istituzionale dell'Arnas - sezione fornitori - portale appalti) Avviso A00 148 entro i tempi previsti ed indicati nel predetto avviso.

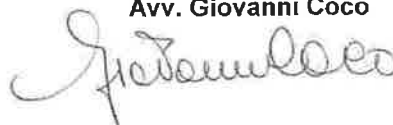
Il termine di scadenza del presente avviso pertanto viene fissato per il 05/03/2023.

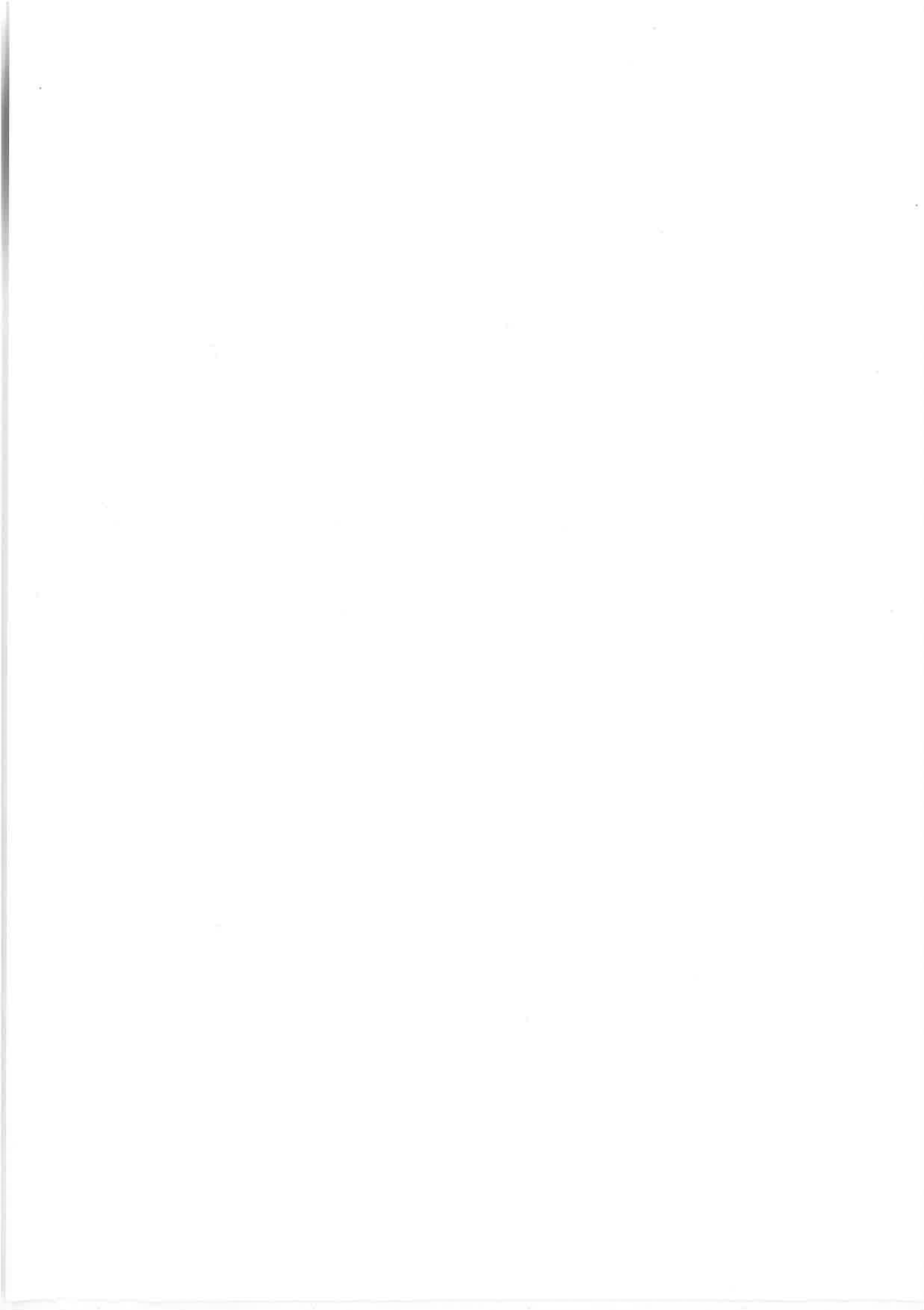
6. Tutela della privacy

I dati raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatizzati, e /o automatizzati, ai sensi del combinato disposto del D. Lgs n.196/2003 e GDPR 2016/679 , esclusivamente nell'ambito dell'indagine di cui al presente avviso esplorativo.

Il Responsabile del Procedimento è il Rag. Giuseppe Salamone, email: giuseppe.salamone@arnascivico.it

**Il Responsabile dell'U.O.S. Acquisizione Beni e Attrezzature
Avv. Giovanni Coco**



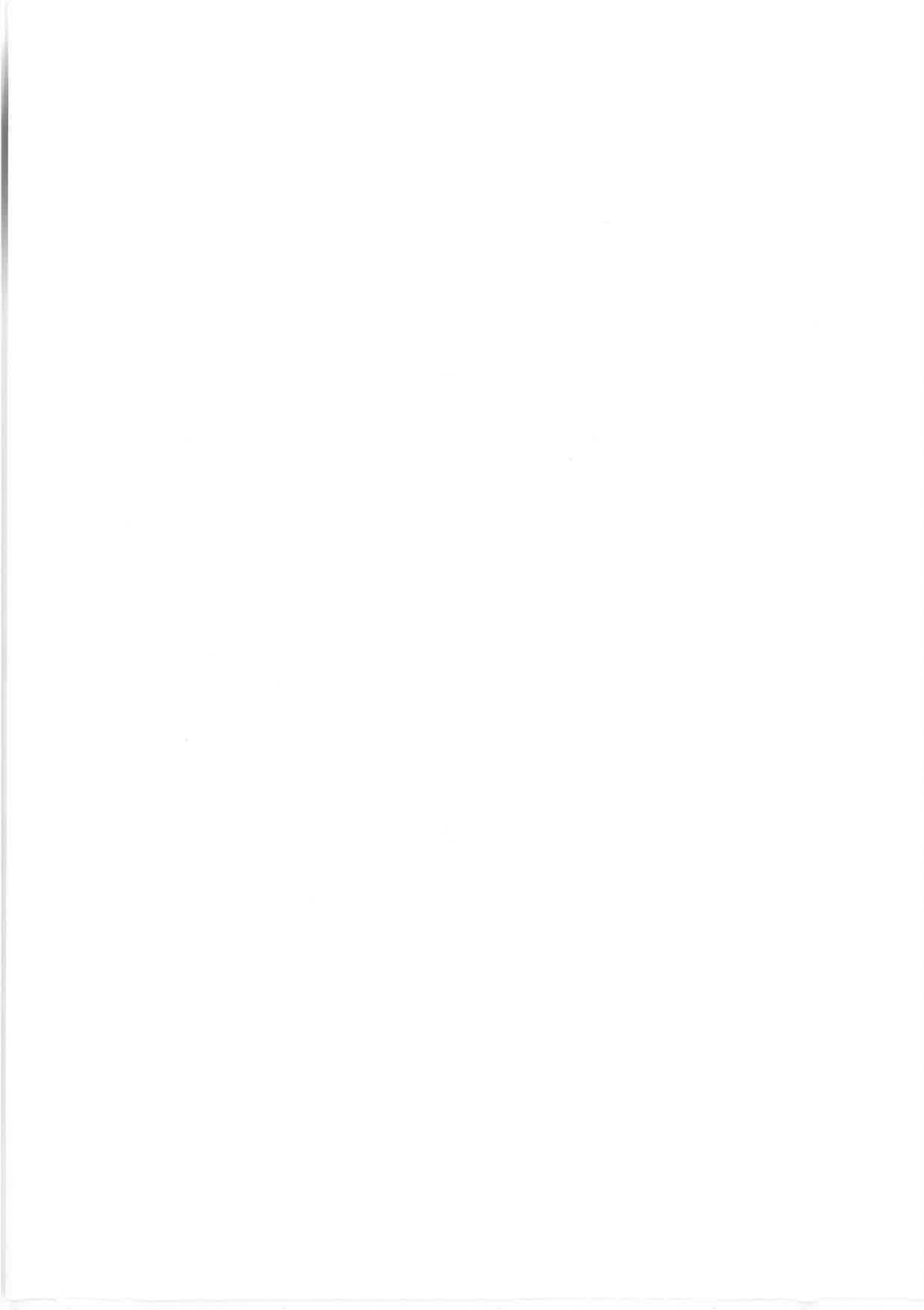


ALLEGATO A

CARATTERISTICHE TECNICHE E FABBISOGNO RICHIESTO

(Qualora, la descrizione delle caratteristiche tecniche indicate nel capitolato tecnico, dovesse individuare una fabbricazione o provenienza determinata o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica, deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente", e ciò ai sensi dell'art. 170 c. 3 del D.Lgs. 50/16 e s.m.i.)

<p><u>Protesi trapezio metacarpali a doppia mobilità di ultima generazione per il trattamento della patologia artrosica della base del pollice (rizoartrosi) in soggetti giovani in età lavorativa.</u></p> <p>Gli impianti devono essere modulari, anatomici e provvisti di doppia mobilità. Devono prevedere almeno 6 misure di stelo anatomico in titanio, tre differenti altezze di collo in acciaio sia anatomico che retto, due diametri di coppa in acciaio sia nella versione sferica che tronco-conica. Il polietilene che sormonta il collo deve essere di ultima generazione cross-linked.</p>	<p>n. 10 impianti</p>
<p><u>Protesi in silicone per articolazioni metacarpo falangee ed interfalangee prossimali.</u></p> <p>Gli impianti devono essere realizzati in silicone di grado medicale, devono avere un disegno anatomico pre-flesso a 30° per le metacarpo falangee e 15° per le interfalangee prossimali. Devono essere disponibili almeno 7 misure per le MF e 6 misure per le IFP.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Si richiede la modalità in conto deposito. 	<p>n. 15 impianti</p>
<p><u>Neurotubi per la rigenerazione nervosa e per proteggere una sutura nervosa.</u></p> <p>Devono essere realizzati in Chitosano. I tubuli devono avere una lunghezza di almeno 14 mm ed essere disponibili nei diametri 2 – 3 – 4 – 5 – 6 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> • Si richiede la modalità in conto deposito. 	<p>n. 15 impianti</p>



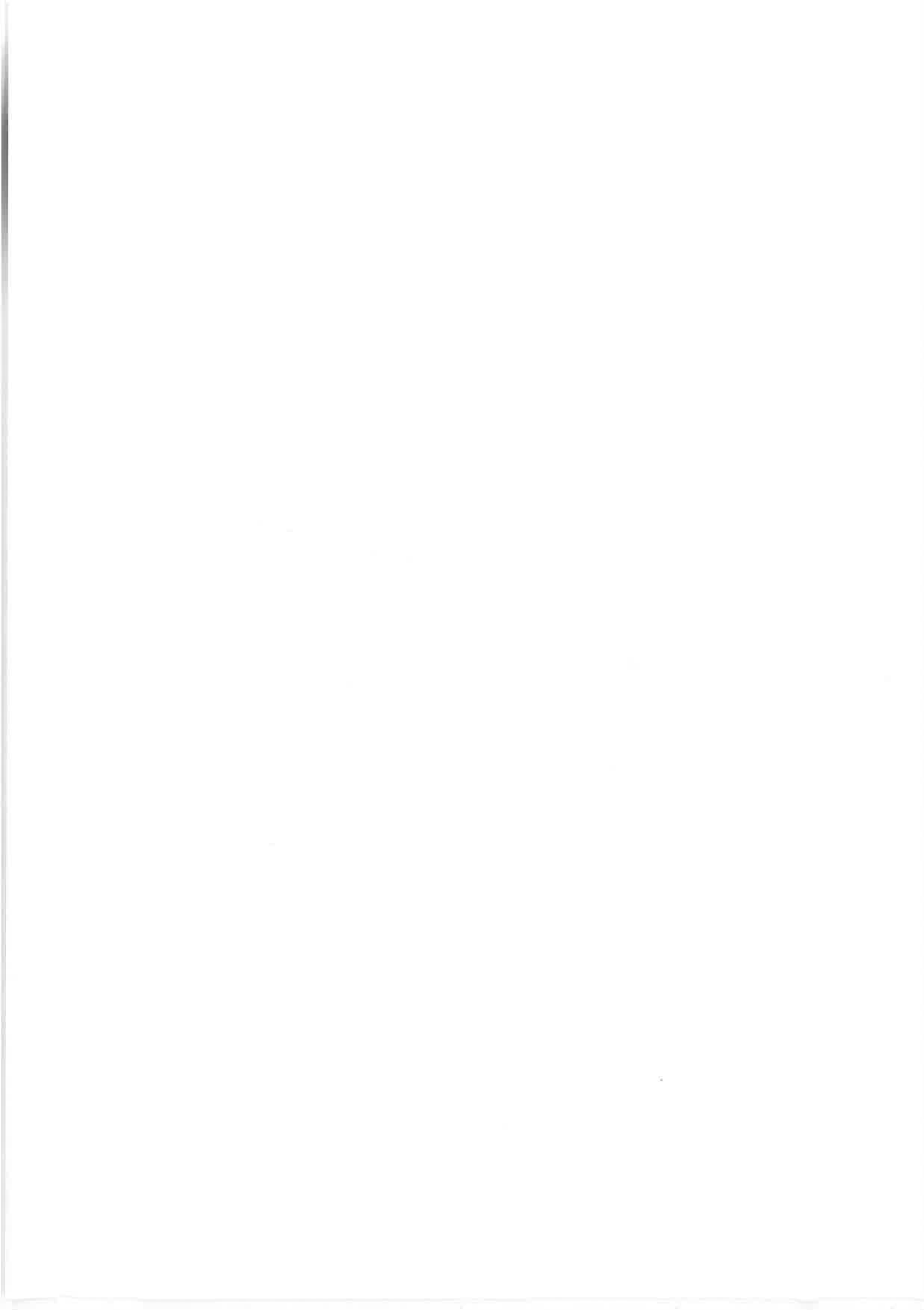
Ancora impattata in NiTinol (lega di titanio e nikel) di ridotte dimensioni studiata per l'impiego nella chirurgia della mano.

L'ancora chiusa è larga 2 mm, spessa 1 mm e lunga 3.8 mm, ma una volta aperta la sua lunghezza passa da 2 mm a 3.5 mm. La sezione quadrata dell'ancora offre notevole superficie di contatto con l'osso e garantisce un'ottima resistenza alle forze di trazione (pull-off). L'ancora deve essere consegnata in kit sterile, ogni kit deve contenere lo strumentario formato da un perforatore a mano e dall'impattatore su cui è pre-montata l'ancora, non è necessario l'utilizzo di trapano.

Devono essere previste due versioni (stesse dimensioni ancora, diverso tipo di sutura:

- Mini con sutura 2/0 polietilene intrecciato alta resistenza dotato di aghi
- Micro con sutura 4/0 polietilene intrecciato alta resistenza dotato di aghi

**n. 15
impianti**





AZIENDA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

OSPEDALE CIVICO E BENFRATELLI - G. DI CRISTINA - MAURIZIO ASCOLI

PALERMO

UO CHIRURGIA PLASTICA

DIRETTORE: PROF. R. PIRRELLO

TEL.: 0916663635 -

Den. Amm. : A.R.N.A.S.
Cod. AOO : DIRAZI
N. Prot. : 0002557
Data Prot. : 13-02-2023 09:33:47
Tipo Reg. : Interno
Cod. Reg. : REG_INT_191217170702_J



ALL'ATTENZIONE DE
U.O. PROVVEDITORATO

Oggetto: fornitura presidi speciliastici per la patologia della mano.

Si sottopone alla vostra attenzione la richiesta di poter acquisire dispositivi attualmente non presenti in ospedale utili allo svolgimento dell'attività di chirurgia della mano.

- a) Protesi trapezio metacarpali a doppia mobilità di ultima generazione per il trattamento della patologia artrosica della base del pollice (rizoartrosi) in soggetti giovani in età lavorativa.

Ci sono evidenze scientifiche supportate dalla recente letteratura che riportano ottimi risultati in termini di riduzione del dolore, precoce recupero funzionale, ottima mobilità e ripristino della forza di presa nei soggetti affetti da rizoartrosi a cui sono state impiantate protesi trapezio metacarpali. Gli impianti devono essere modulari, anatomici e provvisti di doppia mobilità. Devono prevedere almeno 6 misure di stelo anatomico in titanio, 3 differenti altezze di collo in acciaio sia anatomico che retto, due diametri di coppa in acciaio sia nella versione sferica che tronco-conica. Il polietilene che sormonta il collo deve essere di ultima generazione cross-linked.

Fabbisogno annuo stimato 10 impianti.

Questi interventi sono programmabili pertanto non è necessaria l'istituzione di un conto deposito.

- b) Protesi in silicone per articolazioni metacarpo falangee ed interfalangee prossimali

Si rende necessario dotarsi di questi impianti per poter sostituire in urgenza articolazioni MF e IFP non ricostruibili a seguito di traumi con interessamento articolare. Sono altresì indicati per la sostituzione di articolazioni delle MF ed IFP in soggetti affetti da artrosi primaria o post traumatica e nei soggetti affetti da artrite reumatoide.

Gli impianti devono essere realizzati in silicone di grado medicale, devono avere un disegno anatomico pre-flesso a 30° per le metacarpo falangee e 15° per le interfalangee prossimali. Devono essere disponibili almeno 7 misure per le MF e 6 misure per le IFP.

Fabbisogno annuo stimato 15 impianti.

Si richiede conto deposito per poter gestire le urgenze

- c) Neurotubuli per la rigenerazione nervosa e per proteggere una sutura nervosa.

Tubuli riassorbibili per la crescita guidata di una perdita di sostanza dei nervi periferici, a seguito di traumi in cui ci sia stato un danno nervoso. Tali dispositivi sono utili anche come protezione e barriera antiaderenziale nelle neuroraffie dirette.

Devono essere realizzati in Chitosano, materiale che oltre ad essere riassorbibile ha proprietà antibatteriche ed antiaderenziali. I tubuli devono avere una lunghezza di almeno 14 mm ed essere disponibili nei diametri 2 - 3 - 4 - 5 - 6 mm.

Faint, illegible text at the top of the page, possibly a header or introductory paragraph.

Second block of faint, illegible text, appearing as several lines of a paragraph.

Third block of faint, illegible text, possibly a sub-section or a specific point.

Fourth block of faint, illegible text, continuing the main body of the document.

Fifth block of faint, illegible text, showing a change in structure or a new section.

Sixth block of faint, illegible text, possibly a concluding sentence or a transition.

Seventh block of faint, illegible text, appearing as a separate line or short paragraph.

Eighth block of faint, illegible text, possibly a final note or a signature line.

Ninth block of faint, illegible text, possibly a footer or a reference line.

Tenth block of faint, illegible text, continuing the footer or reference information.

Eleventh block of faint, illegible text, possibly a final line of the document.

Twelfth block of faint, illegible text, possibly a very faint footer or page number.

Fabbisogno annuo stimato 15 impianti.
Si richiede conto deposito per poter gestire le urgenze

d) Ancora impattata in NiTiInol (lega di Titanio e Nikel) di ridotte dimensioni studiata per l'impiego nella chirurgia della mano. L'ancora chiusa è larga 2 mm spessa 1 mm e lunga 3.8 mm, una volta aperta la sua larghezza passa da 2 mm a 3.5 mm. La sezione quadrata dell'ancora offre notevole superficie di contatto con l'osso e garantisce un'ottima resistenza alle forze di trazione (pull-off). L'ancora deve essere consegnata in kit sterile, ogni kit deve contenere lo strumentario formato da un perforatore a mano e dall'impattatore su cui è pre-montata l'ancora, non è necessario l'utilizzo di trapano.

Deve prevedere due versioni (stesse dimensioni ancora, diverso il tipo di sutura):

- Mini con sutura 2/0 polietilene intrecciato alta resistenza dotato di aghi.
- Micro con sutura 4/0 polietilene intrecciato alta resistenza dotato di aghi.

Fabbisogno stimato 15 impianti.

Prof. Roberto Pirrello



9249

