

Prot. n. 3624/RI del 15.11.2017

OGGETTO: RDO 1744501 Fornitura di defibrillatori, piattelli monouso, batterie e misuratori di pressione da polso – Provvedimento di esclusione

IL DIRETTORE DEL DISTRETTO

VISTO il D.Lgs.30 luglio 1999 n.300 di riforma dell'organizzazione di Governo;

VISTO il D.Lgs.30 marzo 2001 n.165 e successive modificazioni;

VISTO il D.Lgs.18 aprile 2016 n.50 “Nuovo Codice dei Contratti Pubblici di lavori, servizi e forniture”;

VISTI il Regolamento di Amministrazione e il Regolamento di Contabilità dell’Agenzia delle Dogane così come modificato con Delibera n.255 del Comitato di Gestione in data 1°dicembre 2014;

VISTO il “Manuale delle procedure dell’attività negoziale”;

VISTA la determinazione a contrarre prot. 3505/RI del 25.10.2017 con la quale è stata avviata la procedura sul Mercato della PA per la fornitura di defibrillatori, piattelli monouso, batterie e misuratori di pressione da polso;

CONSIDERATO che:

- sono state presentate nr. 4 offerte
- in data 6.11.2017, ultimata la fase amministrativa, si è dato inizio all’apertura delle buste economiche;
- ai sensi dell’art.97 comma 3 bis del D.Lgs 50/2016 non si è proceduto al calcolo dell’anomalia dell’offerta ;
- in base alla classifica provvisoria elaborata dal Me.PA la società Defarma spa è risultata essere prima in graduatoria
- al fine di verificare la corrispondenza dei prodotti offerti a quanto richiesto nel capitolato tecnico amministrativo, sono state richieste alla ditta Defarma srl le schede tecniche di quanto offerto;

RILEVATO che:

- il Capitolato Tecnico Amministrativo, approvato con Determinazione 3505/RU del 26.10.2017, all'art. 1 indica, tra gli altri, quale oggetto di fornitura “N. 12 confezioni di piastre monouso per defibrillatori NIHON KODEN AED 2100 K e n. 12 batterie per defibrillatori NIHON KODEN AED 2100 K” in quanto ricambi per apparecchiature già in possesso della Stazione Appaltante;
- dalla lettura della scheda tecnica relativa ai piastre monouso per defibrillatore, è risultato che, contrariamente a quanto richiesto, il prodotto offerto è da utilizzare per il defibrillatore *HeartOn A10*® prodotto da Mediana Co;
- la scheda “ verifica prodotti” elaborata da MePa rileva che le batterie offerte dalla Ditta Defarma spa sono prodotte da Median Co. Ldt

DETERMINA

di procedere, per le ragioni analiticamente espresse in premessa, di procedere all'esclusione della Ditta Defarma spa

Ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs.50/2016 , la sottoscritta, Direttore del Distretto di Genova, è Responsabile del Procedimento.

Il Direttore del Distretto
Dott. ssa Carmen Genova
(Firma autografa sostituita a mezzo
stampa ai sensi dell'art. 3, comma 2 del
D.Lgs.39/93)