

OGGETTO: RELAZIONE PROVE IN USO LOTTO 47

A partire dalla data del 6 giugno 2018 io sottoscritto, Dott. GIANLUCA FANTINO, in qualità di membro e Presidente della commissione giudicatrice, ho provveduto all'esecuzione ed alla supervisione delle prove per il lotto in oggetto.

Tali prove sono state da me eseguite fino al 12.11.2018 e con l'ausilio del personale dedicato al pronto soccorso ortopedico presso l'Ospedale Maria Vittoria onde ridurre al minimo il rischio di variabilità soggettiva della valutazione per effetto della possibile differente manualità nella esecuzione delle attività di verifica.

Inoltre per la corretta valutazione dei prodotti offerti dai vari concorrenti si è provveduto ad utilizzare il materiale (sistema di splint in gesso sintetico) per immobilizzare SEMPRE il medesimo segmento corporeo, nella fattispecie l'arto superiore.

Dalle prove eseguite i quattro concorrenti sono risultati possedere le prime due caratteristiche indicate come fondamentali: 1) composizione del materiale ovvero stecca in materiale sintetico, non appiccicoso, impregnato di resina; 2) uniformità di distribuzione della resina.

Notevoli differenze sono state riscontrate invece nelle restanti caratteristiche di valutazione dei requisiti minimi: 3) una volta indurito, il gesso deve risultare liscio, solido da consentire il carico, qualora necessario; 4) modellabile in modo efficace.

Il prodotto offerto da BSN Medical srl è risultato idoneo sia per quanto riguarda l'indurimento del gesso, sia per la modellabilità dello stesso.

Dal momento che rispetto alla totalità dei prodotti offerti, quello offerto da BSN Medical srl è risultato il migliore dal punto di vista qualitativo per tutte le caratteristiche in esame, durante le prove le differenti caratteristiche sono state raffrontate con lo stesso.

Per quanto riguarda il prodotto offerto da Eurofarm spa il tempo di indurimento è risultato sensibilmente superiore rispetto al precedente, ma non tale da inficiarne l'utilizzo e la funzione. Per quanto riguarda la modellabilità risultava essere equivalente a quella di BSN Medical SRL.

Per il prodotto offerto da Farmac Zabban spa, il tempo di indurimento è risultato decisamente eccessivo, ed essendo il prodotto poco modellabile, si è verificata la formazione di "lacci" durante l'indurimento. L'insieme di tali problematiche ha determinato l'esclusione del prodotto.

L'esame del prodotto offerto da Hachiko Medical srl ha rilevato un tempo di indurimento eccessivo, inoltre durante l'indurimento il prodotto permetteva una discreta conformabilità al segmento, ma la modellabilità dello stesso è risultata insufficiente, poiché una volta modellata, la stecca tendeva inevitabilmente a riprendere la forma originaria, con l'impossibilità a mantenere la forma voluta. Per tali ragioni la modellabilità è stata ritenuta insufficiente, non tanto perché impossibilitati a conformare la stecca al segmento da immobilizzare (nonostante la maggiore rigidità rispetto agli altri concorrenti), ma poiché una volta modellato il prodotto presentava un ritorno elastico eccessivo che unito al maggiore tempo di indurimento rendeva gravemente inefficace il prodotto per l'utilizzo quotidiano al quale è destinato.

In fede

Gianluca Fantino

