



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

**AVVISO PUBBLICO PER LA VERIFICA DELL'EFFETTIVA SUSSISTENZA DEL
PRESUPPOSTO DELL'ASSENZA DI CONCORRENZA PER MOTIVI TECNICI
INTEGRAZIONE**

Ad integrazione di quanto riportato nell'avviso pubblico per la verifica dell'effettiva sussistenza del presupposto dell'assenza di concorrenza per motivi tecnici, pubblicato in data 11/03/2026 con protocollo n. 15843 del 10/03/2026, si integrano le caratteristiche del dispositivo medico di interesse di questa A.O.U.P.:

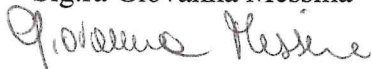
DESCRIZIONE
Dispositivi a flusso laminare focalizzato mobili a protezione del tavolo operatorio, gli strumenti e il materiale sterile che assicurino: Garanzia dei livelli particellari necessari per ottenere i valori di classe ISO 5 in sala operatoria (UNI EN ISO 14644, UNI EN ISO 11425); Garanzia di riduzione della carica batterica almeno del 95 % sul sito chirurgico e sul tavolo porta ferri; Capacità di tracciamento che attesti che lo strumento abbia funzionato correttamente (come ad esempio la generazione di un barcode durante l'intervento dimostrandone l'effettivo utilizzo; Mantenimento della sterilità degli strumenti e del materiale protesico per tutta la durata dell'intervento attraverso filtri Hepa che rendono l'aria sterile; Facilità di utilizzo, pulizia, disinfezione e possibilità di spostamento; Capacità filtrante $\geq 0,3$ micron che dovrà essere indirizzata verso il punto desiderato attraverso una griglia di emissione anch' essa protetta da un telo sterile facilmente rimovibile; Display multifunzionale per gestire tutte le operazioni di accessione, spegnimento e funzionamento; Dotazione di laser ring per indirizzare il flusso d'aria verso il punto desiderato; Possibilità di agevole spostamento senza la necessità di effettuare lavori edili o impiantistici di adeguamento; Dimensioni e peso ragionevoli; Portata media di almeno 0,5 metri cubi al secondo; Deve essere conforme alle disposizioni della Direttiva sui Dispositivi Medici 93/42/CEE e successive; Completo di tutti gli aggregati, accessori e materiali di consumo necessari al normale e corretto utilizzo; Deve soddisfare pienamente lo standard EN 60601-1-2

Resta inteso che, nel caso in cui non pervengano, entro il termine delle **ore 12,00 del giorno 23 marzo 2026**, all'indirizzo PEC provveditorato@cert.policlinico.pa.it, valide controindicazioni

tecniche, si riterrà riconosciuta la coerenza e legittimità dell'ipotesi di acquisto e dunque la possibilità ai sensi del comma 2 lettera b) art. 76 del D.Lgs. 36/2023, di affidare la fornitura alla Ditta Noname S.r.l. con sede legale in Catania, Via De Branca, 20/A C. Fiscale/P.IVA 04818170872.

L'estensore

Sig.ra Giovanna Messina



Il RUP

Direttore dell'U.O.C. Area Provveditorato

Dott.ssa Chiara Giannobile

