



Servizio Sanitario Regionale Basilicata
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

NUMERO 2014/00229

DEL 08/05/2014

<input checked="" type="checkbox"/> Collegio Sindacale il	08/05/2014	<input type="checkbox"/> Controllo preventivo regionale il	
---	------------	--	--

OGGETTO

PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E CARDIOLOGIA D'URGENZA, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI -APPROVAZIONE ATTI DI GARA E AGGIUDICAZIONE DEFINITIVA.

Struttura Proponente	Economato - Proweditorato		
Documenti integranti il provvedimento:			
Descrizione Allegato	Pagg.	Descrizione Allegato	Pagg.
VERBALI DI GARA	90	Nota Beckman richiesta accesso atti	1
risposta a Beckman su accesso atti	2	Notifica a Roche Diagnostics accesso atti	2
Miglioria Medical Systems Lotto 2	5	Atti di esecuzione della fornitura	58

Uffici a cui notificare

Dipartimento Laboratorio	Economico Patrimoniale
Farmacia Ospedaliera	Farmaceutica Territoriale

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

La presente è stata pubblicata ai sensi dell'Art.32 della L.69/2009 all'Albo Pretorio on-line in data 08/05/2014

La presente diviene
eseguibile ai sensi
dell'art.44 della L.R.
n.39/2001 e ss.mm.ii

Immediatamente

Dopo 5 gg dalla
pubblicazione all'Albo

Ad avvenuta
approvazione
regionale

Luigi Martorano

Il Funzionario Delegato
Luigi Martorano

PREMESSO che:

- con D.D.G. n. 267 del 09/05/2013, è stata indetta pubblica gara da espletare nella forma della procedura aperta ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i., con aggiudicazione a singolo lotto a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 83 del medesimo decreto, per l'aggiudicazione della fornitura quinquennale, in modalità "service", di sistemi analitici completi per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, alle malattie infiammatorie e/o degenerative e alla cardiologia d'urgenza, occorrenti per i laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali, ripartita nei lotti sottoindicati:

LOTTO	TIPOLOGIA DI SISTEMI ANALITICI
1	SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE
2	SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D'ABUSO
3	SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D'URGENZA

- Con il medesimo provvedimento sopra indicato, sono stati approvati gli schemi degli atti di gara: disciplinare di gara, capitolato speciale di appalto, capitolato tecnico, i modelli di bando di gara da inviare alla G.U.C.E. e alla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana 5ª serie speciale Contratti Pubblici, e il modello dell'avviso di gara da inviare ai quotidiani;

DATO ATTO che:

- alla gara è stata data adeguata pubblicità, poiché il bando è stato pubblicato:
 - Sulla G.U.C.E. 2013/S 108-184385 del 06/06/2013;
 - sulla G.U.R.I. 5ª serie speciale Contratti Pubblici n. 68 del 12/06/2013;
 - per estratto sui quotidiani "Il Mattino", "Italia Oggi", "Il Quotidiano della Basilicata", "La Nuova del Sud";
 - sul sito dell'Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici;
 - sul sito del Ministero delle Infrastrutture -Servizio Contratti Pubblici;
 - sul sito web www.aspbasilicata.net sul quale è stata resa disponibile la documentazione di gara (disciplinare di gara, capitolato speciale di appalto, capitolato tecnico e relativi allegati);
- la scadenza del termine per la presentazione delle offerte è stata stabilita per le ore 13.00 del 22 luglio 2013;
- entro il termine sopra indicato sono pervenute le offerte delle Ditte di seguito elencate:

N. ORD.	DATA ARRIVO	NUMERO DI PROTOCOLLO	NOME DITTA – SEDE
1	19/07/2013	106664	Innotec S.r.l. -Potenza
2	19/07/2013	106704	A.T.I. Beckman Coulter S.r.l. –Cassina Dè Pecchi (Mi) e Alere S.r.l. -Milano
3	19/07/2013	106976	Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l. –Milano
4	20/07/2013	107196	Medical Systems S.p.A. -Genova
5	22/07/2013	107332	Roche Diagnostics S.p.A. –Monza (Mi)
6	22/07/2013	107357	Gepa S.r.l. – Bollate (MI)

DATO ATTO, altresì, che con D.D.G. n. 2013/00497 del 05/08/2013, è stata costituita la Commissione giudicatrice di cui all'art. 84 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. per la valutazione delle offerte, e il seggio di gara per l'espletamento degli adempimenti secondo le norme previste dal disciplinare di gara;

VISTI i verbali concernenti l'espletamento della procedura di gara in argomento, riferiti sia alle sedute pubbliche e riservate del seggio di gara (verbali n. 1 del 07/10/2013, n. 2 del 22/01/2014), n. 3 e n. 4 del 17/02/2014, sia alle riunioni riservate della Commissione giudicatrice (verbali n. 1 relativo alla seduta del 22/10/2013, n. 2 relativo alla seduta del 29/10/2013, e n. 3 relativo alla seduta dell'11/12/2013), allegati al presente provvedimento per costituirne parte integrante e sostanziale;

RILEVATO che dal verbale del seggio di gara n. 3 del 17/02/2014, si evince la proposta di aggiudicazione in via provvisoria, per ciascuno dei lotti in gara, delle forniture dei sistemi diagnostici in argomento a favore delle Ditte Roche Diagnostics S.p.A. (per il lotto di gara n. 1), Medical Systems S.p.A (per il lotto di gara n. 2), e Innotec S.r.l. (per

il lotto di gara n. 3), classificate al 1° posto della graduatoria finale relativa ai lotti in questione, e per gli importi complessivi presunti annui a fianco di ciascuna, quali risultanti dalle tabelle riassuntive che seguono:

LOTTO N. 1: sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi ai settori chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche –Ditta Roche Diagnostics S.p.A. – Importo complessivo annuo € 461.130,80, Iva esclusa:

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO- QUALITATIVI (RIPARAMETRATO)	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A)+ (B)
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	58,80	€ 461.130,80	40,00	98,80
2. A.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. / ALERE S.r.l.	60,00	€ 581.500,58	31,72	91,72

LOTTO N. 2: sistema analitico per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso –Ditta Medical Systems S.p.A. –Importo complessivo annuo € 55.080,00, Iva esclusa:

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO- QUALITATIVI (RIPARAMETRATO)	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A)+ (B)
1. MEDICAL SYSTEMS S.p.A.	50,00	€ 55.080,00	50,00	100,00

LOTTO N. 3: sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla cardiologia d'urgenza Ditta Innotec S.r.l. –Importo complessivo annuo € 50.200,00, Iva esclusa:

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO- QUALITATIVI (RIPARAMETRATO)	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A)+ (B)
1. INNOTEK S.r.l.	50,00	€ 50.200,00	45,09	95,09
2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	38,93	€ 45.270,00	50,00	88,83
3. GEPA S.r.l.	43,34	€ 55.922,41	40,48	83,82
4. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l.	39,45	€ 56.442,00	40,10	79,55

PRESO ATTO che:

- ad esito delle risultanze della gara in questione, è pervenuta l'allegata istanza prot. n. 267/2014 SL/pm datata 18/02/2014, con cui la Società Beckman Coulter S.r.l. capogruppo mandataria dell'A.T.I. Beckman Coulter S.r.l. / Alere S.r.l (mandante), 2ª classificata nella graduatoria finale relativa al lotto n. 1, ha richiesto l'accesso agli atti della documentazione amministrativa ai sensi degli artt. 241/1999 e s.m.i.;
- di siffatta richiesta è stata data comunicazione anche al soggetto controinteressato individuato nella Ditta Roche Diagnostics S.p.A. 1ª classificata nella graduatoria finale relativa al lotto in questione (rif. nota prot. 35808/02 del 07/03/2014, ivi allegata), tramite invio di copia della suddetta richiesta di accesso;
- con riferimento alla suddetta istanza, con l'allegata nota prot. 35839/02 del 07/03/2014, è stato precisato alla predetta Società richiedente, che:
 - ai sensi di quanto prescritto dall'art. 40 del disciplinare di gara, i risultati della gara saranno approvati dal Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria ai sensi della vigente normativa, quale l'organo competente a esercitare il controllo di legittimità dell'intero iter procedimentale, dopo aver verificato i risultati della gara e riscontrato la conformità delle offerte alle condizioni e ai requisiti predeterminati;
 - Nell'esercizio di tale potere, l'Organo suddetto potrà assumere provvedimenti anche difformi da quelli adottati dalla Commissione di gara e, pertanto, come previsto dall'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i., il diritto di accesso è differito fino all'approvazione dell'aggiudicazione;

VISTO che nella seduta riservata del 27 marzo 2014 di cui al verbale n. 5, il seggio di gara ha proceduto, in applicazione dei criteri di legge [art. 86 e seguenti D.Lgs n. 163 del 2006, e s.m.i.], alla verifica di congruità delle offerte presentate dalle Ditte Roche Diagnostics S.p.A. (lotto n. 1), Medical Systems S.p.A. (lotto n. 2) e Innotec S.r.l. (lotto n. 3), tutte collocatesi al primo posto della provvisoria graduatoria finale, confermando le

aggiudicazioni provvisorie a favore delle Ditte in questione, alle condizioni dettagliate nelle offerte economiche delle stesse, già allegata al verbale n. 3 del 17/02/2014;

VISTO che con l'allegata nota prot. n. 43727/02 del 21/03/2014 è stato richiesto alla Ditta Medical Systems S.p.A., unica offerta presentata per il lotto di gara n. 2, di valutare la possibilità di praticare un miglioramento alle condizioni economiche contenute nell'offerta presentata;

VISTO che la precitata società con lettera allegata DG/UG/mp prot. 531 del 27/03/2014, ha comunicato la disponibilità di praticare offerta migliorativa del 2% sui costi dei reagenti e materiale di consumo, per effetto della quale l'importo annuo complessivo del lotto si riduce da € 55.080,00 + Iva ad € 54.019,20 + Iva

RITENUTO, pertanto, dover approvare in via definitiva i verbali di gara e, per l'effetto, aggiudicare a favore delle Ditte suindicate la fornitura dei sistemi diagnostici di cui trattasi, in maniera da consentire per un sollecito avvio delle forniture al fine di garantire alle UU.OO. interessate la normale erogazione delle prestazioni diagnostiche, avuto riguardo che le attuali forniture sono in regime di proroga tecnica;

VISTO l'articolo 11 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. disciplinante le fasi delle procedure di affidamento, che al comma 8 prescrive che l'aggiudicazione definitiva diventa efficace dopo la verifica del possesso dei prescritti requisiti;

DATO ATTO che quest'Azienda Sanitaria, in qualità di stazione appaltante, ha richiesto ai rispettivi Enti certificatori, i documenti per la verifica della sussistenza dei requisiti di ordine generale in capo ai soggetti di cui all'art. 38 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. (certificato generale del casellario giudiziale, certificato fallimentare, certificazione di regolarità ai sensi della Legge 68/99 riguardante il diritto al lavoro dei disabili, certificazione di regolarità fiscale, documento unico di regolarità contributiva D.U.R.C., annotazioni sugli operatori economici presenti nell'Osservatorio dell'AVCP);

DATO ATTO, altresì, che l'U.O. proponente non ha rilevato dall'esame della certificazione finora acquisita nei confronti dei soggetti controllati, situazioni di cui alla suindicata disposizione normativa;

RITENUTO che:

- la procedura di scelta del contraente sia stata regolarmente eseguita;
- sussistono i presupposti – stante le verifiche amministrative eseguite – per pervenire all'aggiudicazione definitiva della procedura di gara di cui trattasi, confermando, pertanto le graduatorie come riscontrate nel corso della seduta del 17/02/2014 (verbale n. 3 del seggio di gara);

VISTA la deliberazione n. 64 del 24/01/2012, concernente le misure operative di trasparenza, semplificazione amministrativa e di controllo interno aziendale;

RITENUTO, secondo quanto disposto dall'art. 119 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. e dall'art. 300 del D.p.R. 05/10/2010, n. 207, di dover individuare il direttore dell'esecuzione del contratto;

VISTO, altresì, l'articolo 65 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i., il quale dispone che le stazioni appaltanti che abbiano aggiudicato un contratto pubblico, pubblicizzano mediante apposito avviso i risultati della procedura di aggiudicazione;

CONSIDERATO che in conformità a quanto prescritto dall'art. 66 della normativa anzidetta, risulta necessario provvedere alla pubblicazione dell'avviso suddetto sulla Gazzetta Ufficiale delle Comunità Europee, sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana 5ª serie speciale -Contratti pubblici, su almeno due quotidiani a carattere nazionale e su almeno due a maggiore diffusione locale nel luogo ove si eseguono i contratti;

RICHIAMATA, per quanto sopra non espressamente precisato, la normativa prevista in merito dal D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i.;

VISTA, infine, la D.D.G. n. 2013/00756 del 18/12/2013, concernente l'approvazione del nuovo Codice di Comportamento dei dipendenti dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza;

ATTESO che ai fini dell'adozione del presente provvedimento non sussistono situazioni di incompatibilità ai sensi di quanto previsto dall'art. 14 comma 6 del suddetto Codice;

SENTITO il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario;

delibera

Giuste le motivazioni espresse nella narrativa che precede:

1. Di approvare i verbali del seggio di gara n. 1 del 07/10/2013, n. 2 del 22/01/2014 (con allegati verbali della Commissione giudicatrice n. 1 del 22/10/2013, n. 2 del 29/10/2013, e n. 3 dell'11/12/2013), n. 3 e n. 4 del 17/02/2014, n. 5 del 27/03/2014, relativi alla procedura aperta per l'aggiudicazione della fornitura

quinquennale. in modalità "service" di sistemi analitici completi per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, alle malattie infiammatorie e/o degenerative e alla cardiologia d'urgenza, occorrenti per i laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali, che si allegano al presente provvedimento quale sua parte integrante.

2. Di aggiudicare in via definitiva alle Ditte di seguito indicate, le forniture dei sistemi diagnostici relativi ai lotti a fianco di ciascuna riportate, e per gli importi complessivi presunti annui Iva esdusa, accanto indicati:

DITTA ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.

LOTTO N. 1: Sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi ai settori chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche - Codice Identificativo gara **C.I.G. 51189134A3** -, da installare presso i seguenti Presidi:

- Presidio Ospedaliero di Villa D'agri
- Laboratorio di Analisi del Poliambulatorio di Potenza
- Presidio Ospedaliero di Lagonegro
- Presidio Ospedaliero di Chiaromonte

Importo complessivo presunto annuo € 461.130,80, Iva esclusa;

I prezzi unitari, Iva esclusa, delle singole voci che hanno concorso a determinare il prezzo complessivo, sono riportati nell'offerta economica della Ditta del 01/07/2013, allegata al verbale n. 3 del 17/02/2014.

Per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta, la Ditta offre lo sconto percentuale del 60% sulla linea di chimica clinica, e 65% sulla linea immunochimica.

DITTA MEDICAL SYSTEMS S.p.A.

LOTTO N. 2: Sistema analitico per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso -Codice Identificativo gara **C.I.G. 5118920A68** -, da installare presso il Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri.

Importo complessivo presunto annuo € 54.019,20, Iva esclusa.

I prezzi unitari, Iva esclusa, delle singole voci che hanno concorso a determinare il prezzo complessivo, sono riportati nell'offerta economica della Ditta DG/UG/mp prot. n. 1395 del 09/07/2013, allegata al verbale n. 3 del 17/02/2014, e successiva offerta migliorativa DG/UG/mp prot. 531 del 27/03/2014.

Per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta, la Ditta offre lo sconto percentuale del 40%.

DITTA INNOTECH S.r.l.

LOTTO N. 3: Sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla cardiologia d'urgenza - Codice Identificativo gara **C.I.G. 5118925E87** -, da installare presso i seguenti Presidi:

- Presidio Ospedaliero di Chiaromonte
- Presidio Ospedaliero di Lauria
- Presidio Ospedaliero di Maratea

Importo complessivo presunto annuo € 50.200,00, Iva esclusa.

I prezzi unitari, Iva esclusa, delle singole voci che hanno concorso a determinare il prezzo complessivo, sono riportati nell'offerta economica della Ditta prot. 115/13/FP/aml del 10/07/2013, allegata al verbale n. 3 del 17/02/2014.

Per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta, la Ditta offre lo sconto percentuale del 10%.

3. Di provvedere ai sensi dell'art. 79 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. alle comunicazioni ivi indicate.
4. Stabilire la durata della fornitura in anni cinque decorrenti dalla data del certificato di collaudo delle strumentazioni, concluso con esito favorevole.
5. Di dare atto che per l'aggiudicazione della fornitura in oggetto, la spesa complessiva annuale sarà di € 565.350,00, (oltre l'Iva di legge), e si farà fronte pro-quota con il budget della gestione economico-patrimoniale

dei singoli esercizi di competenza, con iscrizione a carico dei Centri di Responsabilità e di Costo interessati, all'atto della liquidazione delle singole fatture di forniture.

6. Di approvare lo schema di contratto che disciplinerà i rapporti giuridici con l'affidatario, che unitamente al capitolato speciale di appalto, al capitolato tecnico e alle integrative informazioni complementari fornite agli operatori interessati, forma parte integrante e sostanziale del presente atto.
7. Di individuare quale Direttore dell'esecuzione del contratto, nei Direttori dei Laboratori di Analisi Aziendali, con il compito di emanare le opportune disposizioni alle quali la Ditta dovrà uniformarsi, di controllare la perfetta osservanza di tutte le clausole contrattuali e di curare che l'esecuzione della fornitura avvenga a regola d'arte e in conformità a quanto previsto dagli accordi contrattuali.
8. Demandare al Dirigente Amministrativo della U.O.C. Provveditorato-Economato a provvedere con propria determinazione alla pubblicizzazione, mediante appositi avvisi, del risultato della procedura di aggiudicazione ai sensi di quanto prescritto dall'art. 65 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.
9. Di acquisire ai sensi dell'art. 125, comma 10, lettera c) dalle stesse Ditte affidatarie delle forniture in corso alle medesime condizioni contrattuali risultanti dalle deliberazioni dei singoli ambiti territoriali aziendali, al fine di garantire la continuità delle prestazioni, senza pregiudizio all'erogazione delle normali prestazioni diagnostiche richieste dalle UU.OO. ospedaliere e dall'utenza esterna, nelle more di avvio dei nuovi contratti di fornitura.

>

Tommaso Schettini

L'Istruttore

Antonio Pennacchio

Il Dirigente Responsabile dell'Unità Operativa

Giuseppe Nicolò Cugno

Mario Marra

Cristiana Mecca

Il Direttore Sanitario
Giuseppe Nicolò Cugno

Il Direttore Generale
Mario Marra

Il Direttore Amministrativo
Cristiana Mecca

Tutti gli atti ai quali è fatto riferimento nella premessa e nel dispositivo della deliberazione sono depositati presso la struttura proponente, che ne curerà la conservazione nei termini di legge.



**GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E CARDIOLOGIA D’URGENZA
VERBALE N. 1 DEL SEGGIO DI GARA**

L’anno 2013, nel giorno sette del mese di ottobre, alle ore 10,25, in Potenza presso la sala formazione dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocato con nota prot. 139862/02 del 01/10/2013, si è riunito il seggio di gara per l’espletamento delle attività connesse alla procedura aperta per l’affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l’esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d’urgenza.

Il predetto seggio è stato costituito con D.D.G. n. 2013/00497 del 05/08/2013.

Sono presenti il dr. Antonio Pennacchio Direttore della U.O.C. Provveditorato-Economato, in qualità di Presidente e i testimoni: dr. Cataldo Lopardo e geom. Tommaso Schettini che svolge anche le funzione di segretario verbalizzante.

Sono inoltre presenti nella sala delle riunioni i sottoindicati rappresentanti delle Ditte concorrenti, giusta deleghe e/o procure dagli stessi presentate e acquisite agli atti:

1. Silletti Giambattista che dichiara di essere presente per la Ditta Roche Diagnostics S.p.A.
2. Pagliara Cosimo che dichiara di essere presente per la Ditta Medical Systems S.p.A.
3. De Angelis Arcangelo che dichiara di essere presente per la Ditta Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l.
4. Petrullo Francesco che dichiara di essere presente per la Ditta Beckman Coulter S.r.l.
5. Cammarota Giuseppina che dichiara di essere presente per la Ditta Gega S.r.l.
6. Centrone Franco che dichiara di essere presente per la Ditta Roche Diagnostics S.p.A.

Il Presidente del seggio, constatata la regolarità della seduta e la presenza di tutti i componenti, dichiara aperta la riunione.

Il seggio di gara prende atto che:

- con deliberazione n. 267 del 09/05/2013, è stata indetta pubblica gara da espletare nella forma della procedura aperta ai sensi dell’art. 55 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i., con aggiudicazione a singolo lotto a favore dell’offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell’art. 83 del medesimo decreto, per l’approvvigionamento in modalità “service” di sistemi analitici completi per l’esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, alle malattie infiammatorie e/o degenerative e alla cardiologia d’urgenza, occorrenti per i laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali, ripartita nei lotti sottoindicati:

LOTTO	TIPOLOGIA DI SISTEMI ANALITICI
1	SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE
2	SISTEMA ANALITICO PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D’ABUSO
3	SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D’URGENZA

- con il medesimo provvedimento sopra indicato si è provveduto ad approvare gli schemi degli atti di gara: disciplinare di gara, capitolato speciale di appalto, capitolato tecnico, i modelli di bando di gara da inviare alla G.U.C.E. e alla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana 5ª serie speciale Contratti Pubblici, e il modello dell’avviso di gara da inviare ai quotidiani;
- alla gara è stata data adeguata pubblicità perché il bando di gara è stato pubblicato:
 - Sulla G.U.C.E. 2013/S 108-184385 del 06/06/2013;



- sulla G.U.R.I. 5ª serie speciale Contratti Pubblici n. 68 del 12/06/2013;
 - per estratto sui quotidiani "Il Mattino", "Italia Oggi", "Il Quotidiano della Basilicata", "La Nuova del Sud";
 - sul sito dell'Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici
 - sul sito del Ministero delle Infrastrutture -Servizio Contratti Pubblici
 - sul sito web www.aspbasilicata.net sul quale è stata resa disponibile la documentazione di gara (disciplinare di gara, capitolato speciale di appalto, capitolato tecnico e relativi allegati);
- Le Ditte interessate a partecipare alla gara dovevano far pervenire, entro il termine perentorio del 22 luglio 2013, ore 13:00, un plico sigillato contenente l'offerta e i documenti di gara, nei modi e nei termini prescritti dal disciplinare di gara;

TUTTO CIÒ PREMESSO

Il Presidente del seggio di gara dichiara aperta la seduta, e prende atto che entro il suddetto termine sono pervenuti i plichi delle Ditte di seguito elencate:

N. ORD.	DATA ARRIVO	NUMERO DI PROTOCOLLO	NOME DITTA – SEDE
1	19/07/2013	106664	INNOTEK S.r.l. -Potenza
2	19/07/2013	106704	R.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. –Cassina Dè Pecchi (Mi) e ALERE S.r.l. -Milano
3	19/07/2013	106976	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l. –Milano
4	20/07/2013	107196	MEDICAL SYSTEMS S.p.A. -Genova
5	22/07/2013	107332	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. –Monza (Mi)
6	22/07/2013	107357	GEPA S.r.l. – Bollate (MI)

Con lettera in telefax prot. 140033/02 del 02/10/2013, è stato comunicato alle suindicate Ditte che l'espletamento della gara in questione era stato stabilito per le ore 10:00 di oggi 07/10/2013. Il Presidente del seggio di gara prende atto che, secondo quanto previsto da disciplinare di gara, nella presente seduta si dovrà procedere all'espletamento delle seguenti attività:

- Verifica dell'integrità e della tempestività dei plichi pervenuti;
- Apertura dei plichi medesimi e verifica della presenza di almeno tre buste;
- Apertura della busta "A" (documentazione amministrativa) di tutti gli operatori economici e verifica del contenuto dei documenti ivi contenuti;
- Apertura della busta "B" (documentazione tecnica) di tutti gli operatori economici e verifica del contenuto della documentazione ivi contenuta;
- Nella medesima seduta, il seggio di gara richiederà, ai sensi dell'art. 48 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., ad un numero di offerenti non inferiore al 10% delle offerte presentate, arrotondata all'unità superiore, scelti con sorteggio, di comprovare, entro dieci giorni naturali e consecutivi dalla data di richiesta, il possesso dei requisiti di capacità tecnico/amministrativa ed economico/finanziaria richiesti dal disciplinare di gara.

Il Presidente constatata l'integrità e la tempestività della ricezione dei plichi pervenuti, procede, pertanto, all'apertura degli stessi.

Man mano che si procede all'apertura dei singoli plichi si appone una numerazione progressiva. Lo stesso numero è riportato sulle altre due buste contenute nel plico stesso.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **INNOTEK S.r.l.** su cui è apposto il numero **1**.



Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, il seggio di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, il seggio di gara procede all'apertura della busta B) "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura del lotto n. 3.

Viene aperto il plico del **R.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. (mandataria) e ALERE S.r.l. (mandante)** su cui è apposto il numero **2**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, il seggio di gara dà atto che la documentazione presentata dal predetto R.T.I. risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione.

Relativamente alla suddivisione dei compiti inerenti l'esecuzione della fornitura nell'ambito del costituendo R.T.I., le suindicate società precisano che la capogruppo mandataria Beckman Coulter S.r.l. eseguirà la fornitura nella percentuale del 94,29%, mentre la mandante Alere S.r.l. per la percentuale del 5,71%.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, il seggio di gara procede all'apertura della busta B) "documentazione tecnica" presentata dal suddetto R.T.I. concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicato R.T.I. concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura del lotto n. 1.

Viene aperto il plico della Ditta **SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l.**, su cui è apposto il numero **3**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, il seggio di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione.

Inoltre, la Ditta dichiara che intende subappaltare, in caso di aggiudicazione, il servizio di assistenza tecnica, per una quota del 7% dell'importo complessivo dell'appalto.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, il seggio di gara procede all'apertura della busta B) "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura del lotto n. 3.

Viene aperto il plico della Ditta **ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.**, su cui è apposto il numero **4**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, il seggio di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, il seggio di gara procede all'apertura della busta B) "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara.



Concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti n. 1 e n. 3.

Viene aperto il plico della Ditta **MEDICAL SYSTEMS S.p.A.** su cui è apposto il numero **5**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, il seggio di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione.

Inoltre, la Ditta dichiara che intende subappaltare, in caso di aggiudicazione, il servizio di assistenza tecnica, corrispondente al 5% dell'importo complessivo dell'appalto.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, il seggio di gara procede all'apertura della busta B) "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente.

La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara.

Concorre all'aggiudicazione della fornitura del lotto n. 2.

Viene aperto il plico della Ditta **GEPA S.r.l.** su cui è apposto il numero **6**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, il seggio di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, il seggio di gara procede all'apertura della busta B) "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente.

La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara.

Concorre all'aggiudicazione della fornitura del lotto n. 3.

Il seggio di gara procede, quindi, al riepilogo per ciascun lotto delle offerte delle Ditte ammesse alle ulteriori fasi della gara, fatte salve le risultanze della verifica delle autocertificazioni relative ai requisiti di ammissione, da attuare ai sensi dell'art. 48 comma 1 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. (sorteggio):

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
1	SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE	1. R.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. -ALERE S.r.l. 2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	SISTEMA PRINCIPALE: SISTEMA INTEGRATO mod. POWER LINK cod. B05033 SISTEMA SECONDARIO: AU680 with ISE cod. A97670 SISTEMA PRINCIPALE: COBAS 6000 + modulo CORE 150 + modulo c501 + modulo e601 SISTEMA SECONDARIO: COBAS 6000 + modulo CORE 150 + modulo c501
2	SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D'ABUSO	1. MEDICAL SYSTEMS s.p.A.	EVIDENCE RANDOX
3	SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D'URGENZA	1. INNOTECH S.r.l. 2. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS 3. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. 4. GEPA S.r.l.	TRIAGE METER PRO STRATUS CS COBAS h232 PATHFAST MITSUBISHI

Concluse le operazioni di ammissione con le risultanze di cui innanzi, si procede al sorteggio per la individuazione della Ditta cui richiedere di comprovare il possesso dei requisiti capacità tecnica e professionale con la presentazione della documentazione indicata nel disciplinare di gara.

Si predispongono tanti biglietti, per quante sono le Ditte ammesse, ciascuno indicante il numero



assegnato al plico delle stesse in ordine di apertura; si stabilisce, preliminarmente, che il numero estratto sarà quello della Ditta da sottoporre a verifica; nel caso di specie essendo sei le ditte ammesse, sarà il primo ad essere estratto; si procede, quindi, al sorteggio dal quale risulta estratto il biglietto riportante il numero 4 (quattro); la sorte ha stabilito, pertanto, che la Ditta da sottoporre a verifica è quella contrassegnata con il numero 4 e, precisamente, la Ditta Roche Diagnostics S.p.A.

Pertanto la suddetta Ditta dovrà comprovare entro dieci giorni dalla data di ricezione richiesta il possesso dei requisiti, presentando la seguente documentazione.

A. Originale o copia conforme all'originale dei certificati di esecuzione di forniture nel settore oggetto della gara, relativamente ad almeno due forniture più rilevanti, effettuate negli ultimi tre esercizi (2009-2010-2011).

Inoltre nel disciplinare di gara è precisato che, qualora il concorrente sorteggiato abbia già presentato la suddetta documentazione a corredo dell'offerta e contenuta nella busta A), non si darà luogo a detta richiesta.

Terminata la prima fase di gara, il Presidente dispone che le buste C ancora sigillate, contenenti le offerte economiche delle Ditte ammesse siano distintamente riposte per ciascuno dei lotti in gara, in due plichi le offerte relative al lotto di gara n. 1 un quanto il volume delle stesse non consente di contenerli in un unico plico, e in separati plichi e le offerte relative ai lotti di gara n. 2 e n. 3, i quali vengono chiusi e controfirmati sui lembi di chiusura dal Presidente stesso, dai testimoni e dai rappresentanti delle Ditte concorrenti rimasti nella sala della riunione.

I suddetti plichi vengono, quindi, consegnati al segretario del seggio affinché ne curi la conservazione in apposito armadio di sicurezza.

Il Presidente del seggio di gara dispone che la documentazione tecnica contenuta nella busta "B" presentata dai concorrenti, racchiusa nei rispettivi plichi, unitamente alla documentazione amministrativa, sia custodita nei modi previsti presso i locali dell'U.O. Provveditorato-Economato.

Il Presidente dispone, altresì, che la suddetta documentazione tecnica sia poi trasmessa, per il tramite del segretario, alla Commissione giudicatrice per gli adempimenti di competenza.

In Presidente, infine, aggiorna la prosecuzione dei lavori del seggio di gara a nuova data.

Data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale, il Presidente dichiara tolta la seduta alle ore 13,40.

DR. ANTONIO PENNACCHIO

DR. CATALDO LOPARDO

GEOM. TOMMASO SCETTINI



**GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE”
DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA,
MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E CARDIOLOGIA D’URGENZA
VERBALE N. 2 DEL SEGGIO DI GARA**

L’anno 2014, nel giorno 22 del mese di gennaio, alle ore 12,05, in Potenza presso la sala formazione dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocato con nota prot. 7231/02 del 16/01/2014, si è riunito il seggio di gara per l’espletamento delle attività connesse alla procedura aperta per l’affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l’esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d’urgenza.

Il predetto seggio è stato costituito con D.D.G. n. 2013/00497 del 05/08/2013.

Sono presenti il dr. Antonio Pennacchio Direttore della U.O.C. Provveditorato-Economato, in qualità di Presidente e i testimoni: dr. Cataldo Lopardo e geom. Tommaso Schettini che svolge anche le funzione di segretario verbalizzante.

Intervengono alla seduta anche la Commissione giudicatrice nominata con D.D.G. n. 2013/00497 del 05/08/2013, costituita dal dr. Domenico Cavaliere (Presidente), dal Dr. Franco Maglione (componente) e dal dr. Gino Scaldaferrì (componente).

Il seggio di gara è riunito in seduta riservata, per procedere all’esame delle risultanze della valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative dei sistemi proposti dalle Ditte concorrenti, predisposta dalla predetta Commissione giudicatrice.

Quindi il Presidente nel ricevere dal segretario della commissione giudicatrice i verbali n. 1 del 22/10/2013, n. 2 del 29/10/2013 e n. 3 dell’11/12/2013, invita la commissione a illustrare le risultanze della valutazione tecnico-qualitativa inerente ai tre lotti di gara, ai quali, giusta verbale del seggio di gara n. 1 del 7 ottobre 2013, partecipano le Ditte di seguito indicate, con le strumentazioni a fianco di ciascuna riportate:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
1	SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE	1. R.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. –ALERE S.r.l. 2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	SISTEMA PRINCIPALE: SISTEMA INTEGRATO mod. POWER LINK cod. B05033 SISTEMA SECONDARIO: AU680 with ISE cod. A97670 SISTEMA PRINCIPALE: COBAS 6000 + modulo CORE 150 + modulo c501 + modulo e601 SISTEMA SECONDARIO: COBAS 6000 + modulo CORE 150 + modulo c501
2	SISTEMA ANALITICO PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D’ABUSO	1. MEDICAL SYSTEMS s.p.A.	EVIDENCE RANDOX
3	SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D’URGENZA	1. INNOTECH S.r.l. 2. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS 3. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. 4. GEPA S.r.l.	TRIAGE METER PRO STRATUS CS COBAS h232 PATHFAST MITSUBISHI

Quindi il dr. Domenico Cavaliere Presidente della Commissione giudicatrice, invita il componente dr. Franco Maglione a illustrare le risultanze della valutazione inerente al lotto di gara n. 1, concernente la fornitura "in service" di sistemi analitici per l’esecuzione di esami diagnostici relativi ai settori chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche.

Al termine di detta illustrazione, il seggio di gara prende atto della valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative dei sistemi proposti dalle Ditte concorrenti predisposta dalla commissione



giudicatrice e riportata nel verbale della stessa n. 3 del 11/12/2013, allegato al presente atto quale parte integrante.

Successivamente il suddetto dr. Franco Maglione passa ad illustrare le risultanze della valutazione inerente al lotto di gara n. 2 concernente la fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso.

Al termine di detta illustrazione, il seggio di gara prende atto della valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative dei sistemi proposti dalle Ditte concorrenti predisposta dalla commissione giudicatrice e riportata nell'allegato verbale della stessa n. 3 del 11/12/2013.

Quindi il suddetto dr. Franco Maglione illustra le risultanze della valutazione inerente al lotto di gara n. 3 concernente la fornitura "in service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla cardiologia d'urgenza

Al termine di detta illustrazione, il seggio di gara prende atto della valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative dei sistemi proposti dalle Ditte concorrenti predisposta dalla commissione giudicatrice e riportata nell'allegato verbale della stessa n. 3 del 11/12/2013.

Infine il seggio di gara procede per ciascuno dei lotti in gara, al riepilogo dei punteggi complessivi conseguiti dalle singole Ditte concorrenti per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura], sinteticamente riportati nelle seguenti tabelle riassuntive:

LOTTO N. 1 SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	49,51/60,00	58,80/60,00
2. A.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. / ALERE S.r.l.	50,51/60,00	60,00/60,00

LOTTO N. 2 SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D'ABUSO

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. MEDICAL SYSTEMS S.p.A.	50 /50	50/50

LOTTO N. 3 SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D'URGENZA

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. INNOTECH S.r.l.	48,80	50,00
2. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l.	38,50	39,45
3. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	38,00	38,93
4. GEPA S.r.l.	42,30	43,34



Il Presidente del seggio ricorda che per gli adempimenti previsti dall'art. 48 comma 1 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i. dall'esame della documentazione amministrativa presentata a corredo dell'offerta, è emerso che la Ditta Roche Diagnostics S.p.A., sorteggiata quale soggetto tenuto a fornire la documentazione atta a comprovare il possesso dei requisiti di ammissibilità dichiarati in sede di gara, aveva già presentato la necessaria documentazione, e che la successiva verifica della stessa ha evidenziato che la suddetta Ditta ha comprovato il possesso dei prescritti requisiti.

Al presente verbale sono allegati i seguenti verbali della Commissione giudicatrice:

verbale n. 1 del 22/10/2013

verbale n. 2 del 29/10/2013

verbale n. 3 del 11/12/2013

Data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale, il Presidente dichiara tolta la seduta alle ore 13,45.

DR. ANTONIO PENNACCHIO

DR. CATALDO LOPARDO

GEOM. TOMMASO SCHETTINI



OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E CARDIOLOGIA D'URGENZA
VERBALE N. 1 DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE

L'anno 2013 alle ore 10,05 di oggi 22 del mese di ottobre, in Potenza presso la sala formazione dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocata con nota prot. 148666/02 del 17/10/2013, si è riunita la Commissione giudicatrice della gara di procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza, occorrenti per i laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.

La predetta Commissione è stata costituita con deliberazione del Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza n. 2013/00497 del 05/08/2013, e così composta:

- dr. Domenico CAVALIERE Presidente
- dr. Francesco MAGLIONE Componente
- dr. Gino SCALDAFERRI Componente

Svolge le funzioni di segretario il geom. Tommaso SCHETTINI, giusta delibera n. 2013/00497 del 05/08/2013.

Tutte le persone sopra nominate sono dipendenti dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.

Il Presidente, constatata la presenza di tutti i componenti, dichiara aperta la seduta.

I componenti la Commissione giudicatrice, ivi compresi il Presidente e il segretario, dichiarano ciascuno sotto la propria personale responsabilità, ai sensi dell'art. 47 del D.p.R. 28/12/2000, n. 445, l'inesistenza delle cause di incompatibilità e di astensione di cui all'art. 84 commi 4, 5 e 7 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e successive modificazioni ed integrazioni. Detta dichiarazione si intende sottoscritta con la sottoscrizione del presente verbale.

La Commissione è riunita in seduta riservata ai fini dell'espletamento delle operazioni relative alla procedura di cui trattasi, per procedere all'esame della documentazione tecnica dei sistemi proposti dalle Ditte concorrenti, rispetto a quanto richiesto dal capitolato tecnico, e per la conseguente assegnazione dei punteggi riguardanti i requisiti tecnico/qualitativi previsti dall'allegato 12 rubricato "griglia di valutazione delle offerte".

Il Presidente informa gli intervenuti che con nota prot. 146624/02 del 14/10/2013 è stato comunicato che il seggio di gara, nella seduta pubblica del 7 ottobre 2013, ha ammesso al proseguimento della gara le offerte delle Ditte di seguito indicate, relative ai lotti a fianco di ciascuna indicati, e ha trasmesso la documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
1	SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE	1. R.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. -ALERE S.r.l. 2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	SISTEMA PRINCIPALE: SISTEMA INTEGRATO mod. POWER LINK cod. B05033 SISTEMA SECONDARIO: AU680 with ISE cod. A97670 SISTEMA PRINCIPALE: COBAS 6000 + modulo CORE 150 + modulo c501 + modulo e601 SISTEMA SECONDARIO: COBAS 6000 + modulo CORE 150 + modulo c501



LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
2	SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D'ABUSO	1. MEDICAL SYSTEMS S.p.A.	EVIDENCE RANDOX
3	SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D'URGENZA	1. INNOTECH S.r.l. 2. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS 3. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. 4. GEPA S.r.l.	TRIAGE METER PRO STRATUS CS COBAS h232 PATHFAST MITSUBISHI

Tutto ciò premesso, il Presidente dispone l'avvio delle operazioni di valutazione tecnica secondo i criteri indicati nel capitolato tecnico.

Il Presidente della Commissione dà atto che il criterio di valutazione prescelto è quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa ex art. 83 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. e che, pertanto, si procederà ad effettuare la valutazione tecnica delle offerte ammesse a tale fase della procedura, in relazione a quanto stabilito nell'allegato 12 al disciplinare di gara, rubricato "griglia di valutazione delle offerte", al quale integralmente si rimanda.

Il Presidente precisa che si procederà, per ciascuno dei lotti in gara, alla verifica dei sistemi diagnostici offerti sulla base della documentazione tecnica prodotta dai soggetti concorrenti a corredo dell'offerta, per accertarne la rispondenza alle caratteristiche tecniche minime richieste dal capitolato tecnico (allegato 14). Successivamente si procederà, limitatamente alle offerte tecniche delle Ditte che hanno presentato sistemi diagnostici in possesso delle richieste caratteristiche tecniche minime indispensabili, all'attribuzione dei punteggi relativi alle caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura, con le modalità e nel rispetto di quanto previsto dalla griglia di valutazione delle offerte (rif. allegato 12).

La Commissione concorda, altresì, che ogni decisione e conseguente valutazione avverrà esclusivamente in seduta collegiale.

Il Presidente ricorda che per ciascuno dei lotti in gara, il calcolo dell'offerta economicamente più vantaggiosa verrà effettuata con il metodo di valutazione di cui all'allegato P al D.p.R. n. 207/2010 concernente il Regolamento di esecuzione ed attuazione del Decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163, recante «Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture».

Per il lotto n. 1 la valutazione, ai fini dell'attribuzione dei punteggi, sarà riferita esclusivamente al sistema principale.

Per quanto riguarda gli elementi di natura qualitativa (elencati nelle tabelle A del suddetto allegato 12), l'attribuzione dei punteggi a ciascun concorrente avverrà applicando la seguente formula:

$$C(a) = \sum_n [W_i * V(a)_i]$$

Dove:

C (a) = punteggio totale ottenuto dal concorrente (a) (calcolato fino a due cifre decimali)

n = numero totale dei criteri di valutazione

W_i = fattore ponderale attribuito al requisito (i)

V(a)_i = coefficiente compreso tra 0 e 1 (calcolato fino a due cifre decimali) attribuito dalla commissione al concorrente (a) requisito (i)

\sum_n = sommatoria.

Per la determinazione dei coefficienti V(a)_i relativi ai criteri di valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura (parametro A), ciascun commissario sulla base della propria discrezionalità tecnica, provvederà ad attribuire a ciascun criterio della qualità un coefficiente sulla base della seguente scala di valutazione:



GIUDIZIO	COEFFICIENTE
ECCELLENTE	1
OTTIMO	0,9
BUONO	0,8
ADEGUATO	0,6
SUFFICIENTE *	0

*Il valore 0 per il coefficiente verrà assegnato ad un'offerta strettamente "sufficiente" cioè in possesso di tutti e soli i requisiti minimi.

Per ciascun elemento è calcolata la media dei coefficienti attribuiti da ciascun Commissario.

Si procederà, quindi, a trasformare la media dei coefficienti attribuiti ad ogni offerta da parte di tutti i Commissari in coefficienti definitivi, riportando ad uno la media più alta e proporzionando a tale media massima le medie provvisorie prima calcolate;

I coefficienti come sopra calcolati verranno moltiplicati per i punteggi previsti per gli elementi di natura qualitativa, riportati nella tabella che precede, e la somma dei punteggi ottenuti determinerà il punteggio totale assegnato ai vari elementi della qualità e, quindi, all'offerta tecnica.

Al fine di rispettare gli standard funzionali e qualitativi minimali attesi dall'Azienda Sanitaria, per raggiungere un livello di idoneità almeno sufficiente, viene fissata una **soglia di sbarramento**: per essere ammessi alla successiva fase di valutazione dell'elemento prezzo, si dovrà ottenere una valutazione complessiva delle caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura (**punto A**) un punteggio almeno pari al 50% + 1 del punteggio massimo ottenibile, cioè:

Lotto 1: 31 punti

Lotto 2: 26 punti

Lotto 3: 26 punti

1ª Riparametrazione

Qualora per ciascun parametro nessun concorrente abbia acquisito il massimo punteggio, successivamente alla verifica del raggiungimento della soglia di punteggio di cui sopra, si procederà a trasformare i valori dei singoli punteggi assoluti attribuiti (in relazione a ciascuna offerta) da parte della Commissione, in punteggi definitivi riportando al punteggio massimo il valore più alto e proporzionando a tale valore i valori delle altre offerte prima calcolate.

2ª Riparametrazione

Alla Ditta che avrà ottenuto il maggior punteggio derivante dalla somma dei punteggi assegnati in base alle tabelle sopra indicate verranno attribuiti rispettivamente 60 punti (per il lotto 1) e 50 punti (per i lotti 2 e 3).

Alle altre offerte verranno assegnati punti proporzionalmente decrescenti secondo la formula.

$$XJ = \frac{P \times PJ}{MP}$$

Dove:

P = punteggio massimo (60 punti per il lotto 1) e (50 punti per i lotti 2 e 3) previsto per l'offerta che ha riportato la più alta valutazione;

MP = miglior punteggio tecnico (la più alta valutazione)

PJ = punteggio assegnato all'offerta J

I punteggi saranno apprezzati al secondo decimale per troncamento.

La Commissione stabilisce di procedere, singolarmente per ciascun lotto alla valutazione tecnico-qualitativa delle offerte, a partire dal **lotto n. 1** riguardante la fornitura di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche.



Per il lotto n. 1, è previsto nell'allegato 12 concernente la griglia di valutazione delle offerte, che ai fini dell'aggiudicazione, ad ogni offerta verrà attribuito un punteggio da determinarsi in base alla seguente ripartizione:

- A. caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura max punti 60
B. prezzo offerto max punti 40

Quindi la Commissione passa all'esame della documentazione tecnica presentata dalle Ditte partecipanti di seguito indicate, tenendo conto anche delle risposte fornite alle richieste di chiarimenti formulati dai partecipanti, integrative degli atti di gara:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
1	SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE	1. R.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. -ALERE S.r.l.	SISTEMA PRINCIPALE: SISTEMA INTEGRATO mod. POWER LINK cod. B05033 SISTEMA SECONDARIO: AU680 with ISE cod. A97670
		2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	SISTEMA PRINCIPALE: COBAS 6000 + modulo CORE 150 + modulo c501 + modulo e601 SISTEMA SECONDARIO: COBAS 6000 + modulo CORE 150 + modulo c501

Le risultanze della suddetta valutazione tecnica sono sinteticamente riportate nell'allegato prospetto 1.A che è parte integrante del presente verbale.

Le proposte delle Ditte Roche Diagnostics S.p.A. e A.T.I. Beckman Coulter/Alere S.r.l. soddisfano le caratteristiche tecniche minime indispensabili richieste dal capitolato tecnico, pertanto le suddette Ditte sono ammesse alle ulteriori fasi della gara.

Dalla verifica delle quantità annue di confezioni di reagente e di tutto il materiale di consumo offerto per l'effettuazione del numero presunto annuo di determinazioni indicati nel capitolato tecnico, si evince la sovrapponibilità delle offerte formulate dalle due suddette Ditte, fermo restando, come previsto dal capitolato tecnico, che la completezza della fornitura deve essere comunque garantita.

Quindi la Commissione passa alla valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative delle offerte che scaturisce dall'esame della documentazione tecnica.

Viene predisposto uno specifico modulo valutativo riportante gli esiti delle valutazioni qualitative espresse dalla Commissione giudicatrice, ove sono riportati per ciascun operatore economico, i giudizi sintetici sulle caratteristiche dei sistemi offerti, modulo che si allega al presente verbale per costituirne parte integrante sotto la lettera 1.B.

La Commissione termina i propri lavori alle ore 13:50, stabilendo di aggiornarsi per le ore 9:30 del 29/10/2013 presso la medesima sede e in seduta riservata, per il prosieguo delle operazioni di valutazione tecnica.

Il Presidente dispone che la documentazione di gara, racchiusa nei rispettivi plichi e consegnata al segretario, sia custodita nei modi previsti nei locali della U.O. Provveditorato-Economato.

Data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale.

IL PRESIDENTE

DR. DOMENICO CAVALIERE

I COMPONENTI

DR. FRANCESCO MAGLIONE

IL SEGRETARIO

GEOM. TOMMASO SCHETTINI

DR. GINO SCALDAFERRI



LOTTO N. 1: FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE

**PROSPETTO 1.A CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME INDISPENSABILI
SISTEMA ANALITICO PRINCIPALE**

N. ORD.	REQUISITI	ROCHE DIAGNOSTICS	ATI BECKMAN COULTER/ ALERE
	STRUMENTAZIONE PROPOSTA	HITACHI mod. COBAS 6000 CON MODULI CORE 150+ c501+ e601. Per ogni sistema principale viene offerto: n. 1 monitor LCD 20 per Cobas Link; Firewall FortiGate 40C; Linea di connessione c; Linea di connessione e2; Tavolo di appoggio EVO; Stampante Aculaser M2400D; Autoswitch per stampante; Deionizzatore DIA L; UPS Megaline 10000 M/M; Cobas Link Data Station; AR Prosafe Switch; HP RP 5800; HP Laser Print + P2035, Stampante termica per codice a barre mod. Zebra G Series; Sistema Cobas p312 dedicato alla fase pre/post analitica, di cui uno per Villa d'Agri, e l'altro per Lagonegro; compressore Ekom A070 230V; interfacciamento al LIS dei Laboratori interessati	BACKMAN COULTER mod. SISTEMA INTEGRATO POWER LINK cod. B05033, ciascuno completo di de ionizzatore, gruppo di continuità, compressore, sistema gestionale LAB IT UP millennium, completo di collegamento on-line con il LIS dei Laboratori interessati, monitor, stampanti, stampanti per etichette bar-code, lettore bar-code, PC con Windows 7
1	Analizzatori nuovi, non ricondizionati per la determinazione dei test di chimica clinica, elettroliti, proteine specifiche, farmaci, droghe d'abuso, marcatori cardiaci e immunometria	SI Tipologia di test eseguibili: chimica clinica, elettroliti, proteine specifiche, farmaci, droghe d'abuso, marcatori cardiaci, immunometria	SI Tipologia di test eseguibili: chimica clinica, elettroliti, proteine specifiche, farmaci, droghe d'abuso, marcatori cardiaci, immunometria
2	Per ogni analizzatore deve essere possibile il campionamento da tubo primario/coppetta/tubo pediatrico	SI Campionamento da tubo primario con tubi da 5, 7, 10 ml 16x100, 16x75, 13x100, 13x75; da coppetta con coppette standard da 2,5 ml; da tubo pediatrico con micro-cup pediatriche da 1,5 ml, con provette primarie a falso-fondo	SI campionamento da tubo primario: tubi tappati da 13 a 16 mm di ø, e da 75 a 100 mm di h; da coppetta AU680DTS e Dxl1600 sono in grado di campionare da coppetta in modalità fronte macchina; da tubo pediatrico AU680DTS e Dxl1600 sono in grado di campionare da tubo pedistrivo in modalità fronte macchina
3	La cadenza analitica totale non inferiore a 500 test/ora escluso ISE	SI La produttività totale del sistema è di 1170 test/ora, di cui 600 fotometrici e fino a 400 ISE con modulo c501, e 170 con modulo e601. I test/ora escluso ISE sono in totale 770	SI 1200 test/ora



N. ORD.	REQUISITI	ROCHE DIAGNOSTICS	ATI BECKMAN COULTER/ ALERE
4	Numero posizioni reagenti on board almeno 50 con possibilità di alloggiare più confezioni/lotti di reagenti dello stesso test	SI Modulo c501: 60 alloggiamenti per cassette reagenti, + 3 ISE; modulo e 601: 25 posizioni per reagenti-pack o diluenti a temperatura controllata tramite Peltier (+ 20°C)	SI Dxl600 ha 50 posizioni reagenti on-board; AU680DTS ha 60 posizioni reagenti on-board + 3 ISE. Il totale reagenti on-board per il sistema è di 110 + 3 ISE
5	Numero posizioni campioni almeno 100 o in continuo	SI Il vassoio porta-rack contiene fino 30 rack, pari a 150 campioni e il loro caricamento può avvenire non solo in batch ma, anche con modalità realmente continue, garantendo la massima velocità di deflusso dei campioni	SI L'area di carico può contenere fino a 100 tubi contemporaneamente con caricamento in continuo. I tubi dopo essere stati processati, vengono posizionati nell'area di scarico, che può contenere fino a 100 tubi
6	Stabilità della calibrazione di tutti gli analiti, esclusi elettroliti, almeno 2 settimane	SI ESCLUSO FAP e FE (vedi risposta ai chiarimenti forniti in sede di gara)	SI 7 GG LIPASI 7 GG MAGNESIO 7 GG FRUTTOSAMINA 5 GG AMMONIO
7	Possibilità di installare metodiche libere	SI Il c6000 dispone di 10 canali aperti, dedicati a metodiche libere utilizzabili sul modulo c501	SI Tutti i canali di AU680TS sono aperti e in grado di ospitare metodiche libere. Per quanto riguarda il modulo analitico di immunometria Dxl600, non è possibile installare metodiche libere
8	Identificazione di presenza del coagulo e/o fibrina	SI Le pipette campioni di entrambi i moduli c501 e e601 sono dotate di un apposito sensore in grado di rilevare il livello del campione presente e di segnalare l'eventuale presenza di coaguli, schiuma o bolle d'aria	SI Dispone di sensore di coagulo e sensore di bolle
9	Interfacciamento al LIS del laboratorio	SI L'analizzatore si interfaccia con modalità bidirezionale al LIS del Laboratorio mediante protocollo di comunicazione ASTM; vengono supportate le modalità operative sia real time, sia in batch a seconda delle esigenze specifiche del laboratorio	SI
	Le apparecchiature da fornire devono essere conformi a quanto prescritto dal D.Lgs 8 settembre 2000, n. 332, modificato ed integrato con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37, concernente l'attuazione della Direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro, ed alla vigente normativa in materia di sicurezza elettrica	SI	SI

Handwritten signatures and initials.



	Requisito opzionale	ROCHE DIAGNOSTICS	ATI BECKMAN COULTER/ ALERE
10	<p>Stappatore di provette (stappamento delle provette) L'offerta di apparecchiatura provvista di uno stappatore per le provette primarie, in grado di stappare contemporaneamente differenti tipologie di provette primarie, con i tappi rimossi e eliminati in apposito contenitore, verrà apprezzata in sede di valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura. NB. L'apparecchiatura per la stappatura delle provette e l'eventuale check -in e check- out è prevista soltanto per i laboratori di analisi dei PP.OO. di Villa d'Agri e Lagonegro. L'interfacciamento dei moduli è a carico della ditta aggiudicataria.</p>	<p>SI Il Cobas p312 è un sistema stand alone completamente automatico, dedicato alla fase di pre/post-analitica, utilizzato principalmente per stappare, ordinare e archiviare le provette primarie. La produttività è di 450 provette primarie /ora stappate e ordinate. Possono essere stappate contemporaneamente differenti tipologie di provette primarie con dimensioni e tappi diversi, non è necessario nessun pre-ordinamento, i tappi rimossi vengono eliminati in un apposito contenitore</p>	<p>SI Il lettore di codice a barre primario identifica il campione. Dopo la lettura del codice a barre, la provetta è trasportata nell'area di decapping, dove viene rimosso il tappo e automaticamente scaricato in un contenitore di raccolta. Lo stappatore del sistema PowrLink è in grado di stappare tubi da 13 a 16 mm di ø e da 75 a 100 mm di altezza. Il modulo leva-tappi toglie i tappi dalle singole provette campione. Il gruppo leva-tappi afferra il tappo, lo ruota e lo solleva per rimuoverlo dalla provetta</p>

SISTEMA ANALITICO SECONDARIO

Il sistema analitico deve possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime indispensabili:

N. ORD.	REQUISITI	ROCHE DIAGNOSTICS	ATI BECKMAN COULTER/ ALERE
	STRUMENTAZIONE PROPOSTA	HITACHI mod. COBAS 6000 CON MODULI CORE 150 + c501 Per ogni sistema secondario viene offerto: n. 1 monitor LCD 20 per Cobas Link; Firewall FortiGate 40C; Tavolo di appoggio EVO; Stampante Aculaser M2400D; Autoswitch per stampante; Deionizzatore DIA L; UPS Megaline 10000 M/M; Cobas Link Data Station; AR Prosafe Switch; interfacciamento al LIS dei Laboratori interessati	BECKMAN COULTER mod. AU 680 with ISE, con deionizzatore, gruppo di continuità, sistema gestionale LAB IT UP millennium ridondato, completo di collegamento on-line con il LIS dei Laboratori interessati; monitor; stampante; stampante per etichette bar-code, lettore bar-code, PC con Windows 7
1	Analizzatori nuovi, non ricondizionati per la determinazione dei test di chimica clinica, elettroliti, proteine specifiche, farmaci e droghe d'abuso	SI Tipologia di test eseguibili: chimica clinica, elettroliti, proteine specifiche, farmaci, droghe d'abuso	SI Tipologia di test eseguibili: chimica clinica, elettroliti, proteine specifiche, farmaci, droghe d'abuso



N. ORD.	REQUISITI	ROCHE DIAGNOSTICS	ATI BECKMAN COULTER/ ALERE
2	Per ogni analizzatore deve essere possibile il campionamento da tubo primario/coppetta/tubo pediatrico	SI Campionamento da tubo primario con tubi da 5, 7, 10 ml 16x100, 16x75, 13x100, 13x75; da coppette standard da 2,5 ml; da tubo pediatrico con micro-cup pediatriche da 1,5 ml, con provette primarie a falso-fondo	SI Campionamento da tubo primario; da coppetta
3	La cadenza analitica totale non inferiore a 500 test/ora escluso ISE	SI I test/ora escluso ISE sono in totale 600	SI I test/ora escluso ISE sono 800
4	Numero posizioni reagenti on board almeno 50 con possibilità di alloggiare più confezioni/lotti di reagenti dello stesso test	SI 60 alloggiamenti per cassette reagenti, + 3 ISE. E' possibile alloggiare sullo strumento più lotti dello stesso reagente	SI AU680 è in grado di ospitare 60 metodiche in linea + 3 ISE. Inoltre è in grado di alloggiare più confezioni (e di diversi lotti) di reagente contemporaneamente
5	Numero posizioni campioni almeno 100 o in continuo	SI Il vassoio porta-rack contiene fino 30 rack, pari a 150 campioni e il loro caricamento può avvenire non solo in batch ma, anche con modalità realmente continue, garantendo la massima velocità di deflusso dei campioni	SI 172(150 da rack + 22 da rotore STAT)
6	Esecuzione automatica rerun test fuori range per tutti i test richiesti senza intervento dell'operatore	SI Qualora il risultato di un esame dovesse superare l'intervallo di misura del metodo, il relativo campione può essere immediatamente e automaticamente ripetuto (auto-rerun) con auto-diluzione, che verrà eseguita dall'analizzatore stesso secondo il rapporto predefinito impostato in metodica	SI Il sistema di rianalisi permette di ricanalizzare in completo automatismo i campioni che hanno prodotto risultati non rientranti nei ranges consentiti. I criteri di rerun possono essere programmati in modo totalmente automatico o manuale, a scelta dell'operatore. Nel primo caso, un'analisi che ha superato i limiti viene rinviata automaticamente alla rianalisi secondo i criteri impostati; nel caso fosse stato impostato il rerun manuale, tutti i campioni verranno inviati al magazzino di scarico e l'operatore potrà a video o in stampa consultare la lista dei campioni da ripetere, modificando le opzioni consigliate dal programma.
7	Stabilità della calibrazione di tutti gli analiti, esclusi elettroliti, almeno 2 settimane	SI	SI
8	Possibilità di installare metodiche libere	SI Il c6000 dispone di 10 canali aperti, dedicati a metodiche libere utilizzabili sul modulo c501	SI Tutti i canali dell'analizzatore AU680 sono aperti e disponibili per l'installazione di metodiche libere.
9	Identificazione di presenza del coagulo e/o fibrina	SI Le pipette campioni sono dotate di un apposito sensore in grado di rilevare il livello del campione presente e di segnalare l'eventuale presenza di coaguli	SI Dispone di sensore di coagulo e sensore di bolle



N. ORD.	REQUISITI	ROCHE DIAGNOSTICS	ATI BECKMAN COULTER/ ALERE
10	Interfacciamento al LIS del laboratorio	SI L'analizzatore si interfaccia con modalità bidirezionale al LIS del Laboratorio mediante protocollo di comunicazione ASTM; vengono supportate le modalità operative sia real time, sia in batch a seconda delle esigenze specifiche del laboratorio	SI Host Query /download dinamico
	Le apparecchiature da fornire devono essere conformi a quanto prescritto dal D.Lgs 8 settembre 2000, n. 332, modificato ed integrato con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37, concernente l'attuazione della Direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro, ed alla vigente normativa in materia di sicurezza elettrica	SI	SI



LOTTO N. 1: FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE

PROSPETTO 1.B- CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA

N. ORD.	PARAMETRI DI VALUTAZIONE	ROCHE DIAGNOSTICS	ATI BECKMAN/ALERE
1	LIVELLO ORGANIZZATIVO a. Consolidamento di tutti i test di chimica, farmacologia, proteine specifiche e immunochimica d'urgenza (CRP ad alta sensibilità, marcatori cardiaci e BHCG) su unico analizzatore o sistema modulare integrato	SI Il sistema proposto Cobas 6000 con moduli c501 e601 è una piattaforma modulare che comprende i seguenti componenti: una unità di controllo, una unità core 150, un modulo di chimica clinica c501 che include al proprio interno anche unità analitica ISE; un modulo analitico e601 per i test di immunochimica; un modulo di comunicazione cobas link per scambio bidirezionale di dati e accesso remoto	SI Il sistema proposto PowerLink è in grado di effettuare dosaggi di immunometria e chimica clinica su una singola provetta consolidata, ed è in grado di collegare il modulo di immunometria Dxl 600 e il modulo di chimica clinica AU680DTS
	b. Ingresso dedicato o posizione dedicata ai campioni d'urgenza	SI Gli eventuali campioni urgenti (STAT) possono essere inseriti in ogni istante tramite una specifica porta di accesso e processati immediatamente, senza alcuna limitazione numerica	SI Parallelamente all'area di carico, è posizionata la cosiddetta Area STAT da 10 posizioni, caricabili in continuo
	c. Aliquotazione e rilascio immediato della provetta in modalità stand alone	NO	SI solo immunometria il Dxl 600 nella modalità di utilizzo fronte macchina e stand alone, è in grado di aliquotare il campione e rilasciarlo immediatamente. AU680DTS non aliquota invece il campione. Il sistema PowerLink è in grado di rilasciare la provetta subito dopo il campionamento e la posizione nell'area di scarico
2	CARATTERISTICHE DEI REAGENTI a. Stabilità reagenti a bordo per gli analiti richiesti per tecnologia e/o modulo analitico	CHIM. CLIN > 4-8-12 settimane IMMUNOMETRIA E CAD. < 4-8 settimane TURBIDIMETRIA > 6 -12 settimane	CHIM. CLIN < 4-8 settimane IMMUNOMETRIA E CAD > 4-8 settimane TURBIDIMETRIA > 6 -12 settimane



N. ORD.	PARAMETRI DI VALUTAZIONE	ROCHE DIAGNOSTICS	ATI BECKMAN/ALERE
2	CARATTERISTICHE DELLA STRUMENTAZIONE a. Caricamento in continuo dei reagenti, la valutazione viene effettuata per tecnologia o modulo analitico	<p>Sul modulo c501 le cassette reagenti possono essere caricate a bordo dello strumento in qualsiasi momento, anche durante la routine, e vengono scaricate automaticamente dal sistema quando sono esaurite.</p> <p>Sul modulo e601 i reagenti possono essere caricati a bordo sospendendo l'esecuzione della routine solo su detto modulo e non sul modulo c501.</p>	<p>Il modulo dell'immunoemittometria DXI 600 permette il caricamento in continuo dei reagenti, mentre il modulo di chimica clinica AU680DTS non permette il caricamento in continuo dei campioni ma, essendo reagenti concentrati e ad elevato numero di test, attraverso il tool inventario reagenti (per la predizione reale dei consumi giornaliera) il caricamento può avvenire in modo predittivo rispetto alle esigenze della routine, durante la quale il caricamento in continuo non risulta necessario, considerati i carichi di lavoro.</p>
3	b. Caricamento refrigerato on board di calibratori e QC, la valutazione viene effettuata per tecnologia o modulo analitico	NO	NO
	c. Gestione automatica del sistema (integrato o modulare) delle curve di calibrazione e di controllo di qualità, la valutazione viene effettuata per tecnologia o modulo analitico	SI	SI
	d. Offerta di una apparecchiatura provvista di uno stappatore per le provette primarie, con i tappi rimossi e eliminati in apposito contenitore. Devono essere stappate contemporaneamente differenti tipologie di provette primarie	<p>SI Il Cobas p312 è un sistema stand alone completamente automatico, dedicato alla fase di pre/post-analitica, utilizzato principalmente per stappare, ordinare e archiviare le provette primarie. La produttività è di 450 provette primarie /ora stappate e ordinate.</p> <p>Possono essere stappate contemporaneamente differenti tipologie di provette primarie con dimensioni e tappi diversi, non è necessario nessun pre-ordinamento, i tappi rimossi vengono eliminati in un apposito contenitore</p>	<p>SI Il lettore di codice a barre primario identifica il campione. Dopo la lettura del codice a barre, la provetta è trasportata nell'area di decapping, dove viene rimosso il tappo e automaticamente scaricato in un contenitore di raccolta. Lo stappatore del sistema PowrLink è in grado di stappare tubi da 13 a 16 mm di ø e da 75 a 100 mm di altezza. Il modulo leva-tappi toglie i tappi dalle singole provette campione. Il gruppo leva-tappi afferra il tappo, lo ruota e lo solleva per rimuoverlo dalla provetta</p>

Alfano *M...* *Scall*



N. ORD.	PARAMETRI DI VALUTAZIONE	ROCHE DIAGNOSTICS	ATI BECKMAN/ALERE
3	e. Se l'apparecchiatura offerta per la stappatura delle provette prevede anche il check-in e il check-out con interfacciamento al LIS del laboratorio	<p>SI Le provette possono essere caricate in modalità random. Non è necessario il tipico preordinamento manuale delle provette tramite il riconoscimento \varnothing, altezza, colore del tappo, apertura o chiusura delle stesse. Tutte le provette primarie vengono ordinate in base ai criteri di smistamento configurabili e possono essere ruotate da 0° a 360° prima di essere collocate dentro i rack di target /destinazione.</p> <p>Il sistema preanalitico cobas p312 funziona con il sistema operativo Linux, e può essere connesso a un laboratorio tramite TCP/IP</p>	<p>SI La funzione check-out viene realizzata da una mappa grafica nell'ambiente Mapping del software Labitup Millennium che consente la gestione contemporanea e centralizzata dell'interfaccia utente degli analizzatori.</p> <p>Leggendo il barcode di una provetta, il sistema informatico collegato alla suddetta strumentazione, visualizza gli strumenti sui quali la provetta deve essere caricata per completare il suo percorso analitico, agevolando l'utente nell'utilizzo di una provetta unica su più analizzatori.</p> <p>Rileggendo il barcode di una provetta già caricata l'utente viene informato sullo stato di esecuzione dei test. In questo modo gli è possibile archiviare immediatamente i campioni completi e caricare quelli in sospeso sugli altri strumenti.</p> <p>La funzione Mapping permette il backup del processo di check-out, mappatura e stoccaggio dei campioni completo. In pratica attraverso un'unica postazione di controllo sarà possibile monitorare ed interagire sia con il software, sia con tutta la strumentazione analitica e preanalitica presente nel laboratorio.</p>
3	f. Caricamento campioni in continuo	<p>SI Il vassoio porta-rack contiene fino 30 rack, pari a 150 campioni e il loro caricamento può avvenire non solo in batch ma, anche con modalità realmente continue, garantendo la massima velocità di deflusso dei campioni</p>	<p>SI Il caricamento dei campioni avviene in continuo mediante un ingresso frontale e un apposito spazio di carico. Il sistema PowerLink è in grado di gestire fino a 200 campioni/ora. I campioni vengono caricati, tappati e successivamente stappati da un apposito Decapper</p>
	g. Dosaggio in nefelometria delle plasmaproteine	NO	NO
	h. Numero posizioni reagenti on-board > 50 totali, (la valutazione viene effettuata per tecnologia o modulo analitico)	<p>SI Modulo c501: 60 alloggiamenti per cassette reagenti, + 3 ISE, Modulo e601: 25 posizioni per reagent-pack o diluenti a temperatura controllata tramite Peltier (+20°C)</p>	<p>SI Il modulo Dxl 600 ha 50 posizioni reagenti on-board; il modulo AU680DTS ha 60 posizioni reagenti on-board + 3 ISE.</p> <p>Il totale dei reagenti on-board per il sistema è di 110 + 3 ISE</p>



N. ORD.	PARAMETRI DI VALUTAZIONE	ROCHE DIAGNOSTICS	ATI BECKMAN/ALERE
3	i. Stabilità calibrazione di tutti gli analiti escluso ISE > 15 gg	Il punteggio del parametro in questione viene ripartito tenendo conto della stabilità di tutti i reagenti confrontabili tra loro.	Il punteggio del parametro in questione viene ripartito tenendo conto della stabilità di tutti i reagenti confrontabili tra loro.
	j. Numero dei test di chimica clinica + proteine ora > a 500 (substrati, enzimi e proteine) senza ISE	600	800
	k. Numerosità di test di tossicologia eseguibili comprese droghe	SI 15	SI 15
	l. Numerosità di test di nefelometria o turbidimetria eseguibili	SI 36	SI 27
	m. Numerosità di test nel settore immunometria, eseguiti in chemiluminescenza	SI 84	SI 55

Spina

Scob
[Signature]



OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E CARDIOLOGIA D’URGENZA
VERBALE N. 2 DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE

L’anno 2013 alle ore 10:05 di oggi 29 del mese di ottobre, in Potenza presso la sala formazione dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocata con nota prot. 152231/02 del 24/10/2013, si è riunita la Commissione giudicatrice della gara di procedura aperta per l’affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l’esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d’urgenza, occorrenti per i laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.

La predetta Commissione è stata costituita con deliberazione del Direttore Generale dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza n. 2013/00497 del 05/08/2013, e così composta:

- dr. Domenico CAVALIERE Presidente
- dr. Francesco MAGLIONE Componente
- dr. Gino SCALDAFERRI Componente

Svolge le funzioni di segretario il geom. Tommaso SCHETTINI, giusta delibera n. 2013/00497 del 05/08/2013.

Il Presidente, constatata la presenza di tutti i componenti, dichiara riaperti i lavori.

La Commissione è riunita in seduta riservata ai fini del prosieguo dell’esame delle offerte tecniche relative alla gara in oggetto.

Richiamato integralmente il verbale della precedente seduta del 22/10/2013, la Commissione prosegue con la valutazione tecnica delle offerte presentate dagli operatori economici partecipanti.

La Commissione, richiamato il modulo valutativo 1.B, allegato al precedente verbale n. 1 del 22/10/2013, ove sono stati riportati i giudizi sintetici sulle caratteristiche dei sistemi offerti inerenti al lotto n. 1, procede all’attribuzione dei punteggi relativi alla qualità tecnica, riportati nella tabella allegata al presente verbale sotto la lettera 1-C.

Infine la Commissione procede al riepilogo dei punteggi complessivi conseguiti dalle singole Ditte concorrenti per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura] sinteticamente riportati nella seguente tabella riassuntiva:

LOTTO N. 1 SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	49,51/60,00	58,80/60,00
2. A.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. / ALERE S.r.l.	50,51/60,00	60,00/60,00



Quindi la Commissione passa alla valutazione tecnico-qualitativa dell'offerta del **lotto n. 2** riguardante la fornitura di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso.

Per il lotto n. 2, è previsto nell'allegato 12 concernente la griglia di valutazione delle offerte, che ai fini dell'aggiudicazione, ad ogni offerta verrà attribuito un punteggio da determinarsi in base alla seguente ripartizione:

- A. caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura max punti 50
- B. prezzo offerto max punti 50

Quindi la Commissione passa all'esame della documentazione tecnica presentata dall'unica Ditta partecipante di seguito indicata:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
2	SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D'ABUSO	1. MEDICAL SYSTEMS S.p.A.	EVIDENCE RANDOX

Le risultanze della suddetta valutazione tecnica sono sinteticamente riportate nell'allegato prospetto 2.A che è parte integrante del presente verbale.

La proposta della Ditta Medical Systems S.p.A. soddisfa le caratteristiche tecniche minime indispensabili richieste dal capitolato tecnico, pertanto la suddetta Ditta è ammessa alle ulteriori fasi della gara.

Dalla verifica delle quantità annue di confezioni di reagente e di tutto il materiale di consumo offerto per l'effettuazione del numero presunto annuo di determinazioni indicati nel capitolato tecnico, si evince la sovrapponibilità dell'offerta formulata dalla suddetta Ditta, fermo restando, come previsto dal capitolato tecnico, che la completezza della fornitura deve essere comunque garantita.

Quindi la Commissione passa alla valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative dell'offerta che scaturisce dall'esame della documentazione tecnica.

Viene predisposto uno specifico modulo valutativo riportante gli esiti delle valutazioni qualitative espresse dalla Commissione giudicatrice, ove sono riportati per il suddetto operatore economico, i giudizi sintetici sulle caratteristiche del sistema offerto, modulo che si allega al presente verbale per costituirne parte integrante sotto la lettera 2.B.

La Commissione procede all'attribuzione dei punteggi relativi alla qualità tecnica, riportati nella tabella allegata al presente verbale sotto la lettera 2-C.

Infine la Commissione procede al riepilogo dei punteggi complessivi conseguiti dalla suddetta Ditta concorrente per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura] sinteticamente riportati nella seguente tabella riassuntiva:

LOTTO N. 2 SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D'ABUSO

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. MEDICAL SYSTEMS S.p.A.	50 /50	50/50

La Commissione termina i propri lavori alle ore 14:15, e rimanda in data da destinarsi, presso la medesima sede e in seduta riservata, il prosieguo delle operazioni di valutazione tecnica.



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

Il Presidente dispone che la documentazione di gara, racchiusa nei rispettivi plichi e consegnata al segretario, sia custodita nei modi previsti nei locali della U.O. Provveditorato-Economato.
Data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale.

IL PRESIDENTE

DR. DOMENICO CAVALIERE

I COMPONENTI

DR. FRANCESCO MAGLIONE

DR. GINO SCALDAFERRI

IL SEGRETARIO

GEOM. TOMMASO SCHETTINI



(ASP)

Voce 1.a	Consolidamento di tutti i test di chimica, farmacologia, proteine specifiche e immunochimica d'urgenza su unico analizzatore o sistema modulare integrato	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alara
		dr. Cavaliere	1,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
	5,00	punti	5,00	5,00
	max	progr.	5,00	5,00

Voce 1.b	Ingresso dedicato o posizione dedicata ai campioni d'urgenza	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alara
		dr. Cavaliere	1,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
	2,00	punti	2,00	2,00
	max	progr.	7,00	7,00

Voce 1.c	Aliquotazione e rilascio immediato della provetta in modalità stand alone	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alara
		dr. Cavaliere	0,00	0,50
		dr. Maglione	0,00	0,50
		dr. Scaldasferri	0,00	0,50
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	0,500	media	0,000
	2,00	punti	0,00	2,00
	max	progr.	7,00	9,00

Voce 2.a	Stabilità reagenti a bordo per gli analiti richiesti per tecnologia e/o modulo analitico	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alara
		dr. Cavaliere	0,84	0,84
		dr. Maglione	0,83	0,83
		dr. Scaldasferri	0,83	0,83
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	0,833	media	0,833
	6,00	punti	6,00	6,00
	max	progr.	13,00	15,00

Voce 3.a	Caricamento in continuo dei reagenti, la valutazione viene effettuata per tecnologia o modulo analitico	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alara
		dr. Cavaliere	0,50	0,50
		dr. Maglione	0,50	0,50
		dr. Scaldasferri	0,50	0,50
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	0,500	media	0,500
	3,00	punti	3,00	3,00
	max	progr.	16,00	18,00

Voce 3.b	Caricamento refrigerato on board di calibratori e QC, la valutazione viene effettuata per tecnologia o modulo analitico	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alara
		dr. Cavaliere	0,00	0,00
		dr. Maglione	0,00	0,00
		dr. Scaldasferri	0,00	0,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	0,000	media	0,000
	3,00	punti	0,00	0,00
	max	progr.	16,00	18,00

Handwritten notes and signatures on the right side of the page, including a large signature that appears to be 'Scaldasferri' and another signature 'Hly'.



Voce 3.c	Gestione automatica del sistema (integrato o modulare) delle curve di calibrazione e di controllo di qualità, la valutazione viene effettuata per tecnologia o modulo analitico	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere
		dr. Cavaliere	1,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
	3,00	punti	3,00	3,00
	max	progr.	19,00	21,00

(ASP)

Voce 3.d	Apparecchiatura provvista stappatore per le provette primarie (anche contemporaneamente di differenti tipologie) con tappi rimossi e eliminati in apposito contenitore	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere
		dr. Cavaliere	1,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
	3,00	punti	3,00	3,00
	max	progr.	22,00	24,00

Voce 3.e	Se l'apparecchiatura offerta per la stappatura delle provette prevede anche il check-in e il check-out con interfacciamento al LIS del laboratorio	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere
		dr. Cavaliere	1,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
	4,00	punti	4,00	4,00
	max	progr.	26,00	28,00

Voce 3.f	Caricamento campioni in continuo	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere
		dr. Cavaliere	1,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
	2,00	punti	2,00	2,00
	max	progr.	28,00	30,00

Voce 3.g	Dosaggio in nefelometria delle plasmaproteine	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere
		dr. Cavaliere	0,00	0,00
		dr. Maglione	0,00	0,00
		dr. Scaldasferri	0,00	0,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	0,000	media	0,000
	4,00	punti	0,00	0,00
	max	progr.	28,00	30,00

Voce 3.h	Numero posizioni reagenti on-board > 50 totali, (la valutazione viene effettuata per tecnologia o modulo analitico)	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere
		dr. Cavaliere	0,76	1,00
		dr. Maglione	0,75	1,00
		dr. Scaldasferri	0,75	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	0,753
	3,00	punti	2,26	3,00
	max	progr.	30,26	33,00

Handwritten signature

Handwritten signature



Voce 3.i	Stabilità calibrazione di tutti gli analiti escluso ISE > 15 gg	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere
		dr. Cavaliere	0,66	0,66
		dr. Maglione	0,67	0,67
		dr. Scaldasferri	0,67	0,67
		punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	0,667	media
	6,00	punti	6,00	6,00
	max	progr.	36,26	39,00

(ASP)

Voce 3.j	Numero dei test di chimica clinica + proteine ora > a 500 (substrati, enzimi e proteine) senza ISE	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere
		dr. Cavaliere	0,75	1,00
		dr. Maglione	0,75	1,00
		dr. Scaldasferri	0,75	1,00
		punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media
	3,00	punti	2,25	3,00
	max	progr.	38,51	42,00

Voce 3.k	Numerosità di test di tossicologia eseguibili comprese droghe	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere
		dr. Cavaliere	1,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00
		punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media
	3,00	punti	3,00	3,00
	max	progr.	41,51	45,00

Voce 3.l	Numerosità di test di nefelometria o turbidimetria eseguibili	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere
		dr. Cavaliere	1,00	0,75
		dr. Maglione	1,00	0,75
		dr. Scaldasferri	1,00	0,75
		punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media
	3,00	punti	3,00	2,25
	max	progr.	44,51	47,25

Voce 3.m	Numerosità di test nel settore immunometria, eseguiti in chemiluminescenza	commissione	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere
		dr. Cavaliere	1,00	0,66
		dr. Maglione	1,00	0,65
		dr. Scaldasferri	1,00	0,65
		punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media
	5,00	punti	5,00	3,27
	max	progr.	49,51	50,52

soglia di ammissione	31	AMMISSIONE	ammesso	ammesso
punti QUALITA' riparametrati = (p. riparametrati max) x (punti qualità ditta)/(punti qualità max)	50,517	punti qualità	49,510	50,517
	60,00	punti riparametrati	58,80	60,00
	max	Concorrente	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere

importo a base d'asta	€ 650.000,00	AMMISSIONE	ESCLUSO	ESCLUSO
-----------------------	--------------	------------	---------	---------

punti PREZZO = (punti prezzo max) x (prezzo migliore) / (prezzo ditta)	€ 0,000	prezzo ammesso		
	40,00	punti prezzo	0,00	0,00
	max	Concorrente	Roche Diagnostic	Beckman Coulter - Alere

PUNTEGGIO TOTALE				
-------------------------	--	--	--	--

ASP
 f...
 f...

GRADUATORIA PROVVISORIA	punteggio		
concorrente	totale	qualità	prezzo
1° Beckman Coulter - Alere	60,0000	60,0000	0,0000
2° Roche Diagnostic	58,8044	58,8044	0,0000



LOTTO N. 2 FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D'ABUSO

PROSPETTO 2.A CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME INDISPENSABILI

N. ORD.	REQUISITI	MEDICAL SYSTEMS
	STRUMENTAZIONE PROPOSTA	RANDOX mod. EVIDENCE corredato di n. 1 unità del sistema Evidence completa di gruppo di continuità, di PC per interfacciamento al LIS del Laboratorio, con monitor CRT, tastiera, mouse e stampante
1	Strumento automatico	SI Completamente automatico per l'esecuzione dei biochip array
2	Identificazione tubo primario tramite bar-code	SI Sono presenti due piatti porta campioni ciascuno dei quali alloggia 90 provette primarie barcodeate per la corretta identificazione e rintracciabilità del campione a bordo e nei risultati
3	Tecnologia: biochip array	SI Ogni biochip è dedicato al campione di ogni paziente ed è automaticamente eliminato dopo l'uso
4	Sistema di rilevamento in chemiluminescenza	SI Utilizza un substrato chemiluminescente marcato con per ossidasi di rafano (HPR) per l'identificazione degli anticorpi o analiti legati alla superficie del biochip. La produzione intensa di segnale e la lettura attraverso una sofisticata camera CCD, rende possibile l'identificazione di psicogrammi di antigeni o anticorpo
5	Produttività almeno 150 test ora	SI La produttività dipende dal numero di test presenti sul biochip e può arrivare fino a 1188 test/ora
6	Vano reagenti refrigerato	SI I reattivi sono pronti all'uso e vengono alloggiati in un vano refrigerato a 2 - 8°C, sempre accessibile all'operatore
7	Software di gestione	SI Il software di gestione risulta di facile utilizzo e aiuta l'operatore nella gestione della routine, grazie a videate semplici e intuitive con visualizzazione dello stato di consumabili/reattivi e della routine, dei lotti reagenti in uso, del magazzino a bordo, delle procedure di manutenzione e con messaggi di errore e allerta facili da interpretare
8	Interfacciamento al LIS del laboratorio	SI L'interfacciamento al sistema gestionale a carico della Ditta



N. ORD.	REQUISITI	MEDICAL SYSTEMS
	Le apparecchiature da fornire devono essere conformi a quanto prescritto dal D.Lgs 8 settembre 2000, n. 332, modificato ed integrato con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37, concernente l'attuazione della Direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro, ed alla vigente normativa in materia di sicurezza elettrica.	SI



LOTTO N. 2

**ELEMENTI DI NATURA QUALITATIVA
PROSPETTO 2.B CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA**

N. ORD.	PARAMETRI DI VALUTAZIONE	MEDICAL SYSTEMS
1	QC on line	SI Lo strumento ha la possibilità di gestire il controllo di qualità in modo automatico, creando grafici di Levey-Jennings e utilizzando le regole di Westgard. Offre la possibilità di stampare report con i dati relativi al controllo di qualità, giorno o raggruppando i dati (per data e per lotto). I controlli possono essere inseriti tramite codice a barre o creando a software descrizioni specifiche di controlli scelti dall'operatore. I risultati dei diversi livelli di controllo sono visualizzabili in un grafico specifico per ogni analita, giornaliero e cumulativo con relativa stampa di risultati con valori attesi/ottenuti e DS. E' possibile salvare tutti i dati relativi al controllo di qualità su supporto rigido (floppy disk, CD, etc) per archiviazione ed una eventuale elaborazione.
2	Biochip e reagenti pronti all'uso	SI sia i biochip sia i reagenti sono pronti all'uso
3	Reagenti barcodati	SI I reagenti sono provvisti di barcode, gestito da software
4	Calibratori barcodati	SI I calibratori sono barcodati. Una volta caricati a bordo, lo strumento acquisisce da un CD presente nella confezione i dati attesi della calibrazione e li compara con quelli ottenuti
5	Possibilità di refertare i test semi-quantitativi, utilizzando cut-off definiti dall'operatore, senza necessità di ricalibrazione	SI Il software permette all'operatore di utilizzare i propri cut off per i risultati e di utilizzare diverse calibrazioni memorizzate (non scadute)
6	Minima produzione di rifiuti liquidi	SI Il sistema produce una quantità minima di rifiuti liquidi: circa 16,6 ml/90 test. I rifiuti liquidi sono costituiti da acque di lavaggio (classificazione indicativa: 180106 o 160506 o 070701 con tipo di pericolosità H5).
7	Dosaggio delle sostanze stupefacenti su urine e sangue intero	SI
8	Possibilità di personalizzare i pannelli di esami nei biochip	SI Il software di gestione permette di creare pannelli specifici secondo le richieste dell'operatore, oscurando i siti analiti non richiesti
9	Rappresentazione software dello stato dei consumabili	SI Il software gestisce il magazzino reagenti / consumabili e per lotti e per quantità presente nei singoli wedge e allerta l'operatore con messaggi acustici nel caso uno dei consumabili arrivasse a valori minimi.
10	Start-up automatico	SI con consumabili caricati a bordo



N. ORD.	PARAMETRI DI VALUTAZIONE	MEDICAL SYSTEMS
11	Supporto solido degli array	SI Il carrier è un supporto solido con 9 pozzetti di reazione separati, posizionati in un formato 3x3. Ogni pozzetto contiene un biochip usato come camera di reazione per il dosaggio del campione del paziente. Il reattivo viene dispensato sul biochip. Dopo l'analisi dei campioni, i biochip contenuti nel carrier sono trasportati alla stazione di analisi dell'immagine per la lettura del segnale e, infine, eliminati in un contenitore per rifiuti biologici. Sia i biochip, sia i carrier non sono riutilizzabili.
12	Ampio archivio risultati	SI Lo strumento ha la capacità di salvare tutti i risultati relativi ai campioni (pazienti, controlli e calibrazioni), in quanto dispone di un ampio archivio. Il software permette di recuperare facilmente questi dati anche successivamente. E' possibile, inoltre salvare i risultati di campioni e controlli su supporti rigidi (floppy disk, CD, etc)
13	Calibrazione multiparametrica	SI Ogni pannello (es. screening DOA), ha una curva di calibrazione su 9 punti che in simultanea e, quindi, con l'uso di un solo reagente specifico calibra lo strumento per tutti gli analiti presenti sul biochip. La calibrazione di ogni singolo analita è visualizzabile sul software e memorizzata dallo strumento.
14	Elevata stabilità delle calibrazioni	SI Le calibrazioni hanno una stabilità elevata, e sono kit/lotto specifiche, quindi è necessario calibrare quando si usa un nuovo lotto di reagente; quando si usa un nuovo lotto di calibratore; quando le calibrazioni sono scadute. La calibrazione è consigliata quando i valori di controllo sono fuori range e dopo la manutenzione bi-annuale
15	Analisi multiparametrica per pannelli di esami con risultati quantitativi per singolo esame	SI La tecnologia basata sull'utilizzo di biochip array permette l'analisi multiparametrica per pannelli di esami (fino a 25 regioni discrete di test differenti di biochip). Ogni reazione dà un risultato quantitativo e singolo, in quanto calcolato su curva di calibrazione analita specifica.
16	Produttività superiore a 150 test ora	SI La strumentazione, grazie al fatto di avere tutti i test presenti su un unico biochip, ha la capacità di aumentare il numero dei test refertati senza compromettere la cadenza analitica dei campioni, la quale aumenta con l'aumentare dei test selezionati nel pannello. Il numero dei test/ora che lo strumento è in grado di effettuare utilizzando il pannello droghe d'abuso su urina (semi-quantitativo) è di 1188



(ASP)

Voce 1	QC on line		commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
			dr. Cavaliere	1,00
			dr. Maglione	1,00
			dr. Scaldaferrì	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
		3,00	punti	3,00
max		<i>progr.</i>	3,00	

Voce 2	Biochip e reagenti pronti all'uso		commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
			dr. Cavaliere	1,00
			dr. Maglione	1,00
			dr. Scaldaferrì	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
		5,00	punti	5,00
max		<i>progr.</i>	8,00	

Voce 3	Reagenti barcodati		commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
			dr. Cavaliere	1,00
			dr. Maglione	1,00
			dr. Scaldaferrì	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
		5,00	punti	5,00
max		<i>progr.</i>	13,00	

Voce 4	Calibratori barcodati		commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
			dr. Cavaliere	1,00
			dr. Maglione	1,00
			dr. Scaldaferrì	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
		2,00	punti	2,00
max		<i>progr.</i>	15,00	

Voce 5	Possibilità di refertare i test semi-quantitativi, utilizzando cut-off definiti dall'operatore, senza necessità di ricalibrazione		commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
			dr. Cavaliere	1,00
			dr. Maglione	1,00
			dr. Scaldaferrì	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
		3,00	punti	3,00
max		<i>progr.</i>	18,00	

Voce 6	Minima produzione di rifiuti liquidi		commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
			dr. Cavaliere	1,00
			dr. Maglione	1,00
			dr. Scaldaferrì	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
		2,00	punti	2,00
max		<i>progr.</i>	20,00	

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



(ASP)

Voce 7	Dosaggio delle sostanze stupefacenti su urine e sangue intero	commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
		dr. Cavaliere	1,00
		dr. Maglione	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media
	3,00	punti	3,00
	max	progr.	23,00

Voce 8	Possibilità di personalizzare i pannelli di esami nei biochip	commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
		dr. Cavaliere	1,00
		dr. Maglione	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media
	3,00	punti	3,00
	max	progr.	26,00

Voce 9	Rappresentazione software dello stato dei consumabili	commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
		dr. Cavaliere	1,00
		dr. Maglione	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media
	2,00	punti	2,00
	max	progr.	28,00

Voce 10	Start-up automatico	commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
		dr. Cavaliere	1,00
		dr. Maglione	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media
	2,00	punti	2,00
	max	progr.	30,00

Voce 11	Supporto solido degli array	commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
		dr. Cavaliere	1,00
		dr. Maglione	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media
	2,00	punti	2,00
	max	progr.	32,00

Voce 12	Ampio archivio risultati	commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
		dr. Cavaliere	1,00
		dr. Maglione	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media
	3,00	punti	3,00
	max	progr.	35,00

Scaldasferri

Maglione

Cavaliere



Voce 13	Calibrazione multiparametrica		commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
			dr. Cavaliere	1,00
			dr. Maglione	1,00
			dr. Scaldasferri	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
		3,00	punti	3,00
max		progr.	38,00	

(ASP)

Voce 14	Elevata stabilità delle calibrazioni		commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
			dr. Cavaliere	1,00
			dr. Maglione	1,00
			dr. Scaldasferri	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
		5,00	punti	5,00
max		progr.	43,00	

Voce 15	Analisi multiparametrica per pannelli di esami con risultati quantitativi per singolo esame		commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
			dr. Cavaliere	1,00
			dr. Maglione	1,00
			dr. Scaldasferri	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
		4,00	punti	4,00
max		progr.	47,00	

Voce 16	Produttività superiore a 159 test ora		commissione	MEDICAL SYSTEMS SPA
			dr. Cavaliere	1,00
			dr. Maglione	1,00
			dr. Scaldasferri	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000
		3,00	punti	3,00
max		progr.	50,00	

soglia di ammissione		26	AMMISSIONE	ammesso
punti QUALITA' riparametrati = (p. riparametrati max) x (punti qualità ditta)/(punti qualità max)	50,000	punti qualità	50,000	
	50,00	punti riparametrati	50,00	
	max	Concorrente	MEDICAL SYSTEMS SPA	
importo a base d'asta		€ 60.000,00	prezzo offerto	AMMISSIONE ESCLUSO
punti PREZZO = (punti prezzo max) x (prezzo migliore) / (prezzo ditta)	€ 0,000	prezzo ammesso		
	50,00	punti prezzo	0,00	
	max	Concorrente	MEDICAL SYSTEMS SPA	
		PUNTEGGIO TOTALE		

GRADUATORIA PROVVISORIA

concorrente	totale	punteggio qualità	prezzo
1° MEDICAL SYSTEMS SPA	50,0000	50,0000	0,0000

Scaldasferri



OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E CARDIOLOGIA D’URGENZA

VERBALE N. 3 DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE

L’anno 2013 alle ore 9:50 di oggi 11 del mese di dicembre, in Potenza presso la sala formazione dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocata con nota prot. 174994/02 del 09/12/2013, si è riunita la Commissione giudicatrice della gara di procedura aperta per l’affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l’esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d’urgenza, occorrenti per i laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.

La predetta Commissione è stata costituita con deliberazione del Direttore Generale dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza n. 2013/00497 del 05/08/2013, e così composta:

- dr. Domenico CAVALIERE Presidente
- dr. Francesco MAGLIONE Componente
- dr. Gino SCALDAFERRI Componente

Svolge le funzioni di segretario il geom. Tommaso SCHETTINI, giusta delibera n. 2013/00497 del 05/08/2013.

Il Presidente, constatata la presenza di tutti i componenti, dichiara riaperti i lavori.

La Commissione è riunita in seduta riservata ai fini del prosieguo dell’esame delle offerte tecniche relative alla gara in oggetto.

Richiamati integralmente i verbali delle precedenti sedute riservate del 22/10/2013 e del 29/10/2013, la Commissione prosegue con la valutazione tecnica delle offerte presentate dagli operatori economici partecipanti, relative al **lotto n. 3** riguardante la fornitura di sistemi analitici per l’esecuzione di esami diagnostici relativi alla cardiologia d’urgenza.

Per il lotto n. 3, è previsto nell’allegato 12 concernente la griglia di valutazione delle offerte, che ai fini dell’aggiudicazione, ad ogni offerta verrà attribuito un punteggio da determinarsi in base alla seguente ripartizione:

- A. caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura max punti 50
- B. prezzo offerto max punti 50

Quindi la Commissione passa all’esame della documentazione tecnica presentata dalle Ditte partecipanti di seguito indicate:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
3	SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D’URGENZA	1. INNOTEK S.r.l. 2. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l. 1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. 2. GEPA S.r.l.	TRIAGE METER PRO STRATUS CS COBAS h232 PATHFAST MITSUBISHI

Le risultanze della suddetta valutazione tecnica sono sinteticamente riportate nell’allegato prospetto **3.A** che è parte integrante del presente verbale.

Le proposte delle Ditte Innotek S.r.l., Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l., Roche Diagnostics S.r.l. e Gega S.r.l. soddisfano le caratteristiche tecniche minime indispensabili richieste dal capitolato tecnico, pertanto le suddette Ditte sono ammesse alle ulteriori fasi della gara.



Dalla verifica delle quantità annue di confezioni di reagente e di tutto il materiale di consumo offerto per l'effettuazione del numero presunto annuo di determinazioni indicati nel capitolato tecnico, si evince la sovrapposibilità delle offerte formulate dalle due suddette Ditte, fermo restando, come previsto dal capitolato tecnico, che la completezza della fornitura deve essere comunque garantita.

Quindi la Commissione passa alla valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative delle suddette offerte che scaturisce dall'esame della documentazione tecnica.

Viene predisposto uno specifico modulo valutativo riportante gli esiti delle valutazioni qualitative espresse dalla Commissione giudicatrice, ove sono riportati per ciascun operatore economico, i giudizi sintetici sulle caratteristiche dei sistemi offerti, modulo che si allega al presente verbale per costituirne parte integrante sotto la lettera **3.B**.

La Commissione procede, successivamente all'attribuzione dei punteggi relativi alla qualità tecnica, riportati nella tabella allegata al presente verbale sotto la lettera **3.C**.

Quindi la Commissione procede al riepilogo dei punteggi complessivi conseguiti dalle singole Ditte concorrenti per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura] sinteticamente riportati nella seguente tabella riassuntiva:

LOTTO N. 3 SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D'URGENZA

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. INNOTECH S.r.l.	48,80/50,00	50,00/50,00
2. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l.	38,50/50,00	39,45/50,00
3. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	38,00/50,00	38,93/50,00
4. GEPA S.r.l.	42,30/50,00	43,34/50,00

Infine Commissione, richiamate le risultanze della valutazione tecnica riportate nei precedenti verbali, procede per ciascuno dei lotti in gara, al riepilogo dei punteggi complessivi conseguiti dalle singole Ditte concorrenti per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura], sinteticamente riportati nelle seguenti tabelle riassuntive:

LOTTO N. 1 SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	49,51/60,00	58,80/60,00
2. A.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. / ALERE S.r.l.	50,51/60,00	60,00/60,00

LOTTO N. 2 SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D'ABUSO

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. MEDICAL SYSTEMS S.p.A.	50 /50	50/50



**LOTTO N. 3 SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA
CARDIOLOGIA D'URGENZA**

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. INNOTECH S.r.l.	48,80	50,00
2. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l.	38,50	39,45
3. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	38,00	38,93
4. GEPA S.r.l.	42,30	43,34

Gli esiti della valutazione tecnico/qualitativa delle offerte prodotte dalle Ditte concorrenti per i tre lotti in gara, come riportati nei verbali n. 1, n. 2 e n. 3 (e relativi allegati), vengono trasmessi, per il tramite del segretario della Commissione al Presidente del seggio di gara, per i seguiti di competenza.

Il Presidente della Commissione, dispone che tutta la documentazione di gara, racchiusa nei rispettivi plichi, sia riconsegnata a cura del segretario all'U.O. Provveditorato-Economato, per essere custodita nei modi previsti.

La Commissione giudicatrice, espletati tutti gli adempimenti di propria competenza, conclude i lavori alle ore 13:35, previa lettura, approvazione e sottoscrizione del presente verbale.

Letto, approvato e sottoscritto.

IL PRESIDENTE

DR. DOMENICO CAVALIERE

I COMPONENTI

DR. FRANCESCO MAGLIONE

DR. GINO SCALDAFERRI

IL SEGRETARIO

GEOM. TOMMASO SCHEZZINI



LOTTO N. 3: FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESecuzione DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D'URGENZA

PROSPETTO N. 3.A -CARATTERISTICHE MINIME OBBLIGATORIE:

N. ORD.	REQUISITI	INNOTEK	SIEMENS	ROCHE DIAGNOSTICS	GEPA
	STRUMENTAZIONE PROPOSTA	Alere mod. Triage Meter Pro, con QC Device (controllo di qualità per Triage Meter), completo di Triage bar code scanner set LS2208 cod. 52142, PC + monitor + stampante laser + stampante termica per codici a barre e scheda di rete per interfacciamento al LIS del Laboratorio	Siemens Healthcare Diagnostics mod. Stratus CS cod. 758000.901, completo di gruppo di continuità, collegamento al LIS del Laboratorio, stampante, software Berinet e computer	Roche Diagnostics mod. COBAS h 232, con sistema ASTROLAB POC server (software per la connessione gestione dati e informazioni relative agli strumenti operanti sul software); + cobas h232 base unit; cobas h 232 batterie ricaricabili; gruppo di continuità 600 VA, PC, stampante Epson aculaser M2400D, lettore di codice a barre, interfacciamento al software Astrolab POC e al LIS del Laboratorio	Mitsubishi mod. Pathfast completo di gruppo di continuità dedicato; lettore bar-code; stampante integrata; carrello per facilitare il trasporto; hardware supplementare (per ciascun analizzatore) /software corredato di PC con monitor, stampante laser; stampante termica per codici a barre; schede di rete per l'interfacciamento al LIS del Laboratorio
1	Strumento compatto di dimensioni contenute, di ultima generazione per il dosaggio quantitativo dei marcatori cardiaci dell'IMA e dello scompenso da sangue intero	SI Dimensioni 22,5 x 19 x 7 cm. con tecnologia quantitativa fluorimetrica per il dosaggio dei marcatori cardiaci dell'IMA e del BNP per il monitoraggio dello scompenso cardiaco	SI Sistema compatto di dimensioni contenute, di ultima generazione e completamente automatizzato per l'analisi quantitativa, su sangue intero, di proteine cardiache circolanti, basato su una tecnica immunoenzimatica a substrato fluorescente (RPIA)	SI Offre n. 2 strumenti per postazione, compatti, di dimensioni contenute (peso gr. 650), completi di pack-batterie, dimensioni 27,5 x 10,2 x 5,5 cm, di ultima generazione per il dosaggio quantitativo dei marcatori cardiaci dell'IMA e dello scompenso da sangue intero	SI Strumento da banco compatto di dimensioni contenute: 51 x 37,5 x 57 cm (h x l x p), di ultima generazione, epr il dosaggio quantitativo da sangue intero, dei marcatori cardiaci dell'IMA e dello scompenso
2	Il sistema richiesto deve essere leggero, maneggevole e di semplice utilizzo	SI Strumentazione leggera di solo 0,7 kg. di peso, facilmente trasportabile grazie alla sua autonomia a batterie; menù semplificato con guida in linea; tastiera alfanumerica e display retroilluminato	SI E' un caratterizzato da una estrema manualità e semplicità d'uso	SI Lo strumento offerto è leggero, maneggevole e di semplice utilizzo	SI Il sistema, maneggevole, è trasportabile su carrello (che verrà fornito in dotazione). Tutte le procedure operative sono state minimizzate e semplificate, grazie anche al software di gestione in lingua italiana, intuitivo e di facile utilizzo (interfaccia operativa touchscreen e schermo a colori)



N. ORD.	REQUISITI	INNOTEK	SIEMENS	ROCHE DIAGNOSTICS	GEPa
3	Elevata specificità, sensibilità e precisione	SI Marcatori cardiaci di ultima generazione ad elevata sensibilità: Trop. sensib. 0,01 ng/mL specif. 0,86; CK-MN massa sensib. 1,0 ng/mL specif. 0,91; Miog sensib. 5,0 ng/mL specif. 0,74; BNP sensib. 5,0 ng/mL specif. 0,99	SI Il test Troponina I Testpack Acute Care è tra i test dosati in POCT che ottempera alle linee guida internazionali che prevedono un CV inferiore al 10% al novantesimo percentile nella popolazione di riferimento. Tale metodo è stato approvato anche dalla FDA come ad alta sensibilità per strumenti POCT	SI Lo strumento ha un'elevata specificità e precisione dovuta all'utilizzo di strisce monouso e monotest specifiche per i singoli parametri richiesti, i cui dati riguardanti il lotto, la scadenza, il tipo di parametro, etc., sono memorizzati in un code-schip contenuto in ogni confezione di strisce, che inserito nella strumentazione, abilita la stessa all'analisi del parametro specifico Per quanto riguarda la sensibilità, il sistema offerto utilizza una telecamera e fornisce una determinazione quantitativa indicando il test come valido prima ancora che sia disponibile il dato quantitativo	SI Con il metodo di conteggio photon è possibile eseguire il rilevamento anche di quantità ridotte di sostanze con elevata accuratezza e riproducibilità.
4	Nessun pre-trattamento del campione	SI Utilizzo di sangue intero o plasma in EDTA con inoculo sul supporto di reazione senza alcun pretrattamento	SI Lo strumento utilizza come campione sangue intero che viene automaticamente prelevato da provetta primaria tappata che contiene anticoagulante. Il sangue è separato in plasma e globuli rossi con centrifugazione assiale automatica in board a 20.000 giri	SI Non vi è nessun pretrattamento del campione, poiché sulla strumentazione offerta si immette la striscia da analizzare con il campione di sangue intero venoso eparinato nella quantità prevista dalla metodica	SI nessun pretrattamento del campione
5	Esecuzione degli esami in tempi molto contenuti	SI risultato entro 15' anche nel caso di configurazione multimarker e possibilità di inoculo di più campioni contemporaneamente	SI Il risultato del primo dosaggio analitico è disponibile dopo 13' dal caricamento del campione (centrifugazione compresa): I risultati degli altri dosaggi analitici sono disponibili a intervalli di 4'	SI L'esecuzione degli esami avviene in tempi molto contenuti, infatti occorrono 12' per ottenere il risultato della troponina, CK-MB massa, Pro-BNP, ed occorrono 8' per ottenere il risultato della Mioglobina e del D-Dimero	SI La velocità di analisi per tutti i marcatori del pannello analitico dall'immissione del campione di sangue alla stampa del referto è di 15'. Inoltre il sistema offre la possibilità di caricamento di un singolo test oppure di esecuzioni multiple, fino ad un massimo di 6 campioni in contemporanea, con risultato in 15' di tutti e 6 i campioni



N. ORD.	REQUISITI	INNOTEK	SIEMENS	ROCHE DIAGNOSTICS	GEPA
6	Le sole manualità previste devono essere quelle della dispensazione nel supporto di caricamento e l'eventuale trasferimento di quest'ultimo nello strumento	SI Manualità ridotta al solo trasferimento del campione dalla provetta madre al supporto di reazione con l'utilizzo di pipette precalibrate fornite in dotazione e successiva introduzione del supporto di reazione nello strumento	SI Lo strumento è in grado di eseguire i test di laboratorio senza esporre l'operatore al contatto con i liquidi biologici ed i reagenti d'uso e non richiede alcuna procedura di dispensazione manuale di precisione a carico dell'operatore. La centrifuga integrata elimina completamente la fase preanalitica, separando il sangue intero della provetta primaria, in plasma e parte corpus colata, automaticamente all'interno dello strumento stesso. Il plasma ottenuto con la suddetta procedura viene eliminato normalmente dall'analizzatore nell'apposito contenitore di scarico	SI L'unica manualità prevista è quella della dispensazione del campione di sangue intero nel supporto di caricamento della striscia reattiva, e il trasferimento di quest'ultimo nello strumento	SI Tutte le procedure sono state minimizzate e semplificate, riassunte in dispensazione del campione e caricamento del supporto all'interno dello strumento
7	Gli strumenti devono poter operare 24 ore al giorno per 365 giorni/anno	SI Strumentazione operativa 24 h/giorno con meccanismo di stand-by dopo due ore di inattività con riattivazione in soli 30 secondi	SI Lo strumento è operativo 24h al giorno per 365/anno	SI Lo strumento è operativo 24h al giorno per 365/anno. Inoltre essendo dotato di batterie ricaricabili può essere staccata dalla rete elettrica di alimentazione, e usata come portatile	SI Lo strumento è operativo 24h al giorno per 365/anno
8	Riconoscimento del campione attraverso lettore bar-code	SI Riconoscimento del campione con lettore barcode esterno; riconoscimento del supporto di reazione tramite lettore barcode integrato	SI Riconoscimento del campione mediante utilizzo di lettore di codice a barre esterno, mentre i test Pack sono identificati come CK-MB massa, Mioglobina o Troponina I cardiaca mediante lettore di codice a barre interno	SI Lo strumento, essendo dotato di lettore barcode, permette l'identificazione del campione ed è attivabile direttamente dallo schermo touch-screen della strumentazione stessa	SI



N. ORD.	REQUISITI	INNOTECH	SIEMENS	ROCHE DIAGNOSTICS	GEPA
9	Lo strumento deve essere in grado di stampare il risultato anche a mezzo di una stampante esterna non necessariamente integrata nell'analizzatore, e memorizzarlo	SI Stampante termica integrata nello strumento con stampa automatica del risultato; memorizzazione dei risultati con archivio superiore a 700 pazienti	SI La stampa dei risultati avviene autonomamente mediante stampante termica incorporata alfanumerica. Lo strumento conserva in memoria gli ultimi 20 risultati che possono essere stampati o inviati al LIS	SI Poiché le strumentazioni offerte essendo interfacciate al programma AatroLab offerto, permette la stampa dei risultati sulla stampante esterna offerta nel pacchetto hardware+ PC +stampante. Consente la memorizzazione di 500 risultati paziente per strumento, 200 dati chip code per strumento, oltre 100.000 dati sul software AstroLab offerto	SI Mediante stampante integrata nell'analizzatore e a mezzo di stampante esterna. Consente di richiamare la memorizzazione degli esami paziente per data, lotto, nome, cognome e tipologia di esame, con capacità di memoria fino a 1000 pazienti
10	Idoneo gruppo di continuità o sistema per il funzionamento in caso di interruzione dell'energia elettrica	SI Funzionamento autonomo con 4 pile alcaline che consente l'utilizzo anche in caso di interruzione dell'energia elettrica	SI Lo strumento è dotato di idoneo gruppo di continuità per garantire il funzionamento in caso di interruzione dell'energia elettrica	SI La strumentazione offerta è corredata di idoneo gruppo di continuità, che permette il funzionamento di tutto il sistema (software, PC, stampante ecc.) in assenza di alimentazione alla rete elettrica, mentre i Cobas H232 avendo le batterie incorporate, possono funzionare anche in assenza di corrente elettrica	SI Viene fornito idoneo gruppo di continuità per ciascun sistema
11	Interfacciamento al sistema gestionale a carico della Ditta aggiudicataria	SI Strumento interfacciabile a qualsiasi sistema gestionale con protocollo ASTM e dotazione di un software che consente l'espansione della memoria ed elaborazione/stampa del referto con gestione dei controlli di qualità	SI L'interfacciamento al sistema gestionale a carico della Ditta	SI L'interfacciamento al sistema gestionale a carico della Ditta	SI L'interfacciamento al sistema gestionale a carico della Ditta
	Le apparecchiature da fornire devono essere conformi a quanto prescritto dal D.Lgs 8 settembre 2000, n. 332, modificato ed integrato con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37, concernente l'attuazione della Direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro, ed alla vigente normativa in materia di sicurezza elettrica.	SI	SI	SI	SI



LOTTO N. 3

PROSPETTO 3.B -CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA

N. ORD.	PARAMETRI DI VALUTAZIONE	INNOTEK	SIEMENS	ROCHE	GEPA
1	Dosaggio contemporaneo dei marcatori cardiaci con singolo passaggio	SI Disponibilità di un'ampia gamma di reagenti con dosaggio contemporaneo dei marcatori cardiaci in varie configurazioni: CK-MB/Miog/Trop; CK-MB/Miog/ Trop/BNP; CK-MB/Miog/ Trop/BNP/D-Dim; CK-MB/ Trop/BNP; Trop/BNP	SI Per ogni singolo campione, con singolo passaggio, è possibile dosare fino ad un massimo di quattro analiti	NO La soluzione proposta (doppia apparecchiatura che permette il dosaggio contemporaneo dei marcatori cardiaci con singolo passaggio per ogni singolo Presidio Ospedaliero) presuppone una diversa organizzazione dei laboratori interessati,	SI Il sistema permette il dosaggio dei marcatori cardiaci, con un singolo passaggio, fino ad un massimo di 6 campioni in contemporanea, con risultato in 15' di tutti e 6 i campioni
2	Manutenzione ridotta	SI Nessuna manutenzione giornaliera; Il sistema non necessita di esecuzione della calibrazione a punti, e non richiede l'esecuzione obbligatoria dei controlli esterni di qualità	SI Non richiede nessuna operazione di manutenzione	SI Non richiede nessuna operazione di manutenzione, ad eccezione della pulizia periodica delle parti esterne come procedura igienico sanitaria, perché utilizza per l'analisi una striscia reagente pronta all'uso sulla quale depositare la quantità di campione di sangue utile al dosaggio del parametro interessato	SI Non richiede nessuna operazione di manutenzione
3	Semplicità d'uso e software intuitivo in lingua italiana	SI Utilizzo semplificato con tastiera alfanumerica e visualizzazione in lingua italiana; guida in linea	SI Lo strumento è caratterizzato da una estrema manualità e semplicità, pertanto può essere utilizzato anche da personale che non abbia una specifica preparazione laboratoristica. Il software è semplice, intuitivo e in lingua italiana	SI Essendo dotato di monitor touch-screen, è facile da usare poiché è corredata di software in lingua italiana, intuitivo.	SI Tutte le procedure operative sono state minimizzate e semplificate, grazie anche al software di gestione dello strumento, in lingua italiana, intuitivo e di facile utilizzo (interfaccia operativa touch-screen e schermo a colori)



N. ORD.	PARAMETRI DI VALUTAZIONE	INNOTEK	SIEMENS	ROCHE	GEPA
4	Possibilità di eseguire ulteriori test aggiuntivi a quelli richiesti	SI Oltre ai test richiesti il sistema esegue lo screening tossicologico su urine, il dosaggio quantitativo plasmatico dell'NGAL, del PLGF + 12	SI Oltre ai test richiesti, è possibile eseguire il dosaggio di hsCRP e β hCG + 2	NO La strumentazione proposta può effettuare solo i test richiesti dal capitolato tecnico	SI Oltre ai test richiesti, lo strumento offre la possibilità di determinare: Presepsin (sCD14-ST); Proteina C reattiva alta sensibilità (hsPCR), Gonadotropina Corionica Umana (β Hcg) + 3
5	Calibrazione elettronica lotto-specifica	SI Tramite inserimento dei reagenti code-chip presente in ogni confezione	SI I parametri di calibrazione lotto-specifici sono forniti come parte delle informazioni contenute nel codice a barre presente sul TestPak. Una curva di calibrazione è calcolata per ogni nuovo lotto di reagenti ed è aggiornata periodicamente caricando sull'analizzatore un singolo CalPak e tre TestPak	SI E' corredata di un programma che consente la calibrazione lotto-specifica tramite il controllo code-chip presente in ogni confezione di strisce reattive, specifiche per quel lotto (numero di lotto, scadenza delle strisce reattive, calibrazione delle stesse, etc)	SI la curva di calibrazione generale (Master Calibration) è predeterminata su 6 punti. Le sue caratteristiche vengono inserite e memorizzate semplicemente tramite codice a barre, senza tempi di attesa o possibili errori. Le verifiche di calibrazioni mensili su 2 punti sono estremamente semplificate poiché eseguite con la stessa cartuccia monouso dei campioni, con la stessa modalità analitica dell'analisi e con gli stessi tempi (15'). La stabilità della curva è garantita per un periodo di 4 settimane



N. ORD.	PARAMETRI DI VALUTAZIONE	INNOTEK	SIEMENS	ROCHE	GEPA
6	Controlli interni di processo integrati ad ogni test	SI Con la valutazione di un controllo negativo e due controlli positivi	SI E' possibile programmare ad ogni test l'esecuzione di un controllo di sistema (QC elettronico) che effettua il monitoraggio delle attività strumentali (fluorimetro, fuidica, allineamenti meccanici e temperatura) che soddisfa i requisiti routinari di controllo di qualità.	SI Permette i controlli interni del processo integrati ad ogni test, grazie alla memoria del software contenente i dati elettronici e diagnostici memorizzati, e controllabili con l'utilizzo del controllo di qualità IQC composto da due strisce di controllo riutilizzabili, utili a valutare il corretto funzionamento della strumentazione offerta, sia nel range di misura inferiore, sia in quello superiore. In caso di anomalia, l'apparecchiatura la evidenzia tramite messaggi di errore con relativo codice numerico che spiega la natura dell'errore stesso	SI Prima di attivare l'analisi, lo strumento controlla automaticamente una serie di variabili strumentali ad assicurare la funzionalità ottimale del sistema: a) Zero fotomoltiplicatore; b) temperatura blocchi dove avvengono le reazioni enzimatiche; c) controllo cartuccia, lotto, scadenza, validità cal; d) controllo funzionalità motori assi X, Y, Z; e) controllo effettuazione corretta modalità procedure analitiche (rack con posizione cartuccia, chiusura ermetica sportello, controllo carta
7	Gestione fermi macchina	SI In caso di fermo macchina lo strumento verrà sostituito entro 8 ore	SI Entro 8 ore lavorative	SI Offrendo due strumentazioni identiche per ogni Presidio, risolve il problema alla fonte utilizzandole in contemporanea entrambe, e in caso di blocco di un'unità c'è sempre l'altra utilizzabile con back-up	SI In caso di fermo macchina superiore alle 48 ore o di guasto irreparabile, sostituzione della macchina con identica apparecchiatura (apparecchio sostitutivo per tutto il tempo necessario alla riparazione e/o apparecchiatura sostitutiva di quella guasta



N. ORD.	PARAMETRI DI VALUTAZIONE	INNOTEK	SIEMENS	ROCHE	GEPHA
8	Sistema dotato di stampa dei risultati, memorizzazione esami pazienti richiamabili per data, lotto, nome, cognome e tipologia esame	SI Stampante termica integrata nello strumento con stampa automatica del risultato; memorizzazione degli esami per data, lotto, nome e cognome e tipologia di esame con archivio superiore a 700 pazienti	SI La stampa dei risultati avviene autonomamente mediante stampante termica incorporata alfanumerica. Lo strumento conserva in memoria gli ultimi 20 risultati che possono essere stampati o inviati al LIS	SI Per ogni Presidio ospedaliero offre un sistema analitico composto da 2 strumentazioni Cobas h232 + un software completo denominato AatroLab composto da PC, monitor, tastiera, mouse, stampante) che, permette la stampa dei risultati, memorizzazione esami-pazienti richiamabili epr data, lotto, nome, cognome, tipologia di esame, stampa e memorizzazione delle statistiche delle calibrazioni, dei controlli di qualità, etc.	SI Mediante stampante integrata nell'analizzatore e a mezzo di stampante esterna. Consente di richiamare la memorizzazione degli esami paziente per data, lotto, nome, cognome e tipologia di esame, con capacità di memoria fino a 1000 pazienti
9	Peso e dimensioni	Peso 0,7 KG Dim. 22,5 x 19 x 7 cm	Peso 68 kg. Dim. 46 x 69 x 56 cm (h x p x l)	Peso 0,650 kg Dim. 27 x 10 x 5,5 cm	Peso 33 kg Dim. 51 x 37,5 x 57 cm (h x l x p) Trasportabile su carrello che verrà fornito in dotazione
10	Risultato sempre quantitativo nel range di misura	SI Risultato quantitativo con i seguenti intervalli di misura: Range Trop 0.05 – 30 ng/mL Trop NG 0.01 – 10 ng/mL CK-MB massa 1.0 – 80 ng/mL Miog 5.0 – 500 ng/mL BNP 5.0 - 5000 pg/mL	SI Per tutti i test richiesti il risultato è sempre quantitativo nel range di misura	SI L'apparecchiatura offerta dà un risultato quantitativo dei vari parametri offerti, come di seguito elencati con i relativi range di misura: Range Trop 50 – 20,00 ng/mL CK-MB massa 1.0 – 40 ng/mL Miog 30 – 700 ng/mL D-Dim 0.1 – 4,0 ug/ml Pro BNP 60 - 9000 pg/mL	SI Inoltre per la Troponina con un grado di precisione alla terza cifra decimale (picogrammi)



N. ORD.	PARAMETRI DI VALUTAZIONE	INNOTECH	SIEMENS	ROCHE	GEPA
11	Tempo minimo di uscita del primo risultato analitico dal campionamento	Tempo minimo di uscita del primo risultato analitico dal campionamento 15'	Il risultato del primo dosaggio analitico è disponibile dopo 13' dal caricamento del campione (centrifugazione compresa):	L'esecuzione degli esami avviene in tempi molto contenuti, infatti occorrono 12' per ottenere il risultato della Troponina, CK-MB massa, Pro-BNP, e occorrono 8' per ottenere il risultato della Mioglobina e del D-Dimero	La velocità di analisi per tutti i marcatori del pannello analitico dall'immissione del campione di sangue alla stampa del referto è di 15'. Inoltre il sistema offre la possibilità di caricamento di un singolo test oppure di esecuzioni multiple, fino ad un massimo di 6 campioni in contemporanea, con risultato in 15' di tutti e 6 i campioni

Voce 1	Dosaggio contemporaneo dei marcatori cardiaci con singolo passaggio	commissione	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl
		dr. Cavaliere	1,00	1,00	0,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00	0,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00	0,00	1,00
		media	1,000	1,000	0,000	1,000
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	6,00	6,00	0,00	6,00	
	max	progr.	6,00	6,00	0,00	6,00
Voce 2	Manutenzione ridotta	commissione	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl
		dr. Cavaliere	1,00	1,00	1,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00	1,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00	1,00	1,00
		media	1,000	1,000	1,000	1,000
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	5,00	5,00	5,00	5,00	
	max	progr.	11,00	11,00	5,00	11,00
Voce 3	Semplicità d'uso e software intuitivo in lingua italiana	commissione	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl
		dr. Cavaliere	1,00	1,00	1,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00	1,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00	1,00	1,00
		media	1,000	1,000	1,000	1,000
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	5,00	5,00	5,00	5,00	
	max	progr.	16,00	16,00	10,00	16,00
Voce 4	Possibilità di eseguire ulteriori test aggiuntivi a quelli richiesti	commissione	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl
		dr. Cavaliere	1,00	0,16	0,00	0,25
		dr. Maglione	1,00	0,17	0,00	0,25
		dr. Scaldasferri	1,00	0,17	0,00	0,25
		media	1,000	0,167	0,000	0,250
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	6,00	1,00	0,00	1,50	
	max	progr.	22,00	17,00	10,00	17,50
Voce 5	Calibrazione elettronica lotto-specifica	commissione	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl
		dr. Cavaliere	1,00	1,00	1,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00	1,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00	1,00	1,00
		media	1,000	1,000	1,000	1,000
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	2,00	2,00	2,00	2,00	
	max	progr.	24,00	19,00	12,00	19,50
Voce 6	Controlli interni di processo integrati ad ogni test	commissione	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl
		dr. Cavaliere	1,00	1,00	1,00	1,00
		dr. Maglione	1,00	1,00	1,00	1,00
		dr. Scaldasferri	1,00	1,00	1,00	1,00
		media	1,000	1,000	1,000	1,000
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	3,00	3,00	3,00	3,00	
	max	progr.	27,00	22,00	15,00	22,50

Sch

M

lee



(ASP)

Voce 7	Gestione fermi macchina		commissione	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl
			dr. Cavaliere	1,00	1,00	1,00	1,00
			dr. Maglione	1,00	1,00	1,00	1,00
			dr. Scaldasferri	1,00	1,00	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000	1,000	1,000	1,000
		2,00	punti	2,00	2,00	2,00	2,00
max		progr.	29,00	24,00	17,00	24,50	

Voce 8	Sistema dotato di stampa dei risultati, memorizzazione esami pazienti richiamabili per data, lotto, nome, cognome e tipologia esame		commissione	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl
			dr. Cavaliere	1,00	0,66	1,00	1,00
			dr. Maglione	1,00	0,67	1,00	1,00
			dr. Scaldasferri	1,00	0,67	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000	0,667	1,000	1,000
		6,00	punti	6,00	4,00	6,00	6,00
max		progr.	35,00	28,00	23,00	30,50	

Voce 9	Peso e dimensioni		commissione	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl
			dr. Cavaliere	1,00	0,00	1,00	0,50
			dr. Maglione	1,00	0,00	1,00	0,50
			dr. Scaldasferri	1,00	0,00	1,00	0,50
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000	0,000	1,000	0,500
		4,00	punti	4,00	0,00	4,00	2,00
max		progr.	39,00	28,00	27,00	32,50	

Voce 10	Risultato sempre quantitativo nel range di misura		commissione	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl
			dr. Cavaliere	1,00	1,00	1,00	1,00
			dr. Maglione	1,00	1,00	1,00	1,00
			dr. Scaldasferri	1,00	1,00	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	1,000	1,000	1,000	1,000
		5,00	punti	5,00	5,00	5,00	5,00
max		progr.	44,00	33,00	32,00	37,50	

Voce 11	Tempo minimo di uscita del primo risultato analitico dal campionamento		commissione	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl
			dr. Cavaliere	0,80	0,91	1,00	0,80
			dr. Maglione	0,80	0,92	1,00	0,80
			dr. Scaldasferri	0,80	0,92	1,00	0,80
	punti = (punti max) x (media ditta)/(media max)	1,000	media	0,800	0,917	1,000	0,800
		6,00	punti	4,80	5,50	6,00	4,80
max		progr.	48,80	38,50	38,00	42,30	

soglia di ammissione		26	AMMISSIONE	ammesso	ammesso	ammesso	ammesso
punti QUALITA' riparametrati = (p. riparametrati max) x (punti qualità ditta)/(punti qualità max)	48,800	punti qualità	48,800	38,500	38,000	42,300	42,300
	50,00	punti riparametrati	50,00	39,45	38,93	43,34	43,34
	max	Concorrente	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl	

prezzo offerto							
importo a base d'asta		€ 75.000,00	AMMISSIONE	ESCLUSO	ESCLUSO	ESCLUSO	ESCLUSO

punti PREZZO = (punti prezzo max) x (prezzo migliore) / (prezzo ditta)	€ 0,000	prezzo ammesso				
	50,00	punti prezzo	0,00	0,00	0,00	0,00
	max	Concorrente	INNOTEC srl	Siemens Healthcare D	ROCHE Diagnostics spa	GEPA srl

PUNTEGGIO TOTALE					
-------------------------	--	--	--	--	--

GRADUATORIA PROVVISORIA concorrente		punteggio	
	totale	qualità	prezzo
1° INNOTEC srl	50,0000	50,0000	0,0000
2° GEPA srl	43,3402	43,3402	0,0000
3° Siemens Healthcare D.	39,4467	39,4467	0,0000
4° ROCHE Diagnostics spa	38,9344	38,9344	0,0000



**GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE”
DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA,
MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E CARDIOLOGIA D’URGENZA
VERBALE N. 3 DEL SEGGIO DI GARA**

L’anno 2014, il giorno diciassette del mese di febbraio, alle ore 10,20, in Potenza presso la sala formazione dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocato con nota prot. 20424/02 del 07/02/2014, si è riunito il seggio di gara per l’espletamento delle attività connesse alla procedura aperta per l’affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l’esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d’urgenza.

Il predetto seggio è stato costituito con D.D.G. n. 2013/00497 del 05/08/2013.

Sono presenti il dr. Antonio Pennacchio Direttore della U.O.C. Provveditorato-Economato, in qualità di Presidente, e i testimoni: dr. Cataldo Lopardo e geom. Tommaso Schettini che svolge anche le funzione di segretario verbalizzante.

Interviene alla seduta anche la Commissione giudicatrice nominata con D.D.G. n. 2013/00497 del 05/08/2013 costituita dal dr. Domenico Cavaliere (Presidente), dal Dr. Franco Maglione (componente) e dal dr. Gino Scaldaferrì (componente), per fornire eventuali chiarimenti in merito alla valutazione tecnica di propria competenza.

Sono presenti, inoltre, nella sala delle riunioni i sottoindicati rappresentanti delle Ditte concorrenti, giusta deleghe e/o procure dagli stessi presentate e acquisite agli atti:

1. Ricci Ida e Silletti Giambattista che dichiarano di essere presenti per la Ditta Roche Diagnostics S.p.A.
2. Pagliara Cosimo che dichiara di essere presente per la Ditta Medical Systems S.p.A.
3. Allamprese Carlo Savino che dichiara di essere presente per la Ditta Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l.
4. Petrullo Francesco che dichiara di essere presente per la Ditta Beckman Coulter S.r.l., e per la Ditta Innotec S.r.l.;
5. Luongo Giuseppe che dichiara di essere presente per la Ditta Gega S.r.l.
6. Casulli Antonio che dichiara di essere presente per la Ditta Roche Diagnostics S.p.A.

Il Presidente constatata la presenza di tutti i componenti, dichiara riaperta la riunione, premettendo che:

- Dalle risultanze del verbale n. 1 del 7 ottobre 2013, furono ammesse alle ulteriori fasi della gara le offerte delle Ditte sottoindicate, relative ai lotti a fianco di ciascuna riportati:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE
1	SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE	1. R.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. –ALERE S.r.l. 2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.
2	SISTEMA ANALITICO PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D’ABUSO	1. MEDICAL SYSTEMS s.p.A.
3	SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D’URGENZA	1. INNOTEK S.r.l. 2. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS 3. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. 4. GEPA S.r.l.

- La Commissione giudicatrice ha effettuato nelle sedute riservate del 22/10/2013, del



29/10/2013 e dell'11/12/2013 le valutazioni di propria competenza in ordine ai requisiti tecnico-qualitativi dei sistemi proposti dai concorrenti per ciascuno dei lotti di gara, di cui il seggio di gara ha preso atto con proprio verbale n. 2 del 22/01/2014, ivi allegato;

- Con lettera in telefax prot. n. 20414/02 del 07/02/2014, è stato comunicato alle Ditte concorrenti che la ripresa della gara era stabilita per le ore 10:00 di oggi 17 febbraio 2014.

Il Presidente della Commissione giudicatrice passa a illustrare agli intervenuti le conclusioni dei lavori, iniziando con il **lotto n. 1** concernente la fornitura "in service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi ai settori chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche, riportate verbale della stessa relativo alla riunione del 29/10/2013 (verbale n. 2 di seduta riservata), con lettura delle risultanze della valutazione e dei punteggi attribuiti ai requisiti tecnico-qualitativi a ciascuno dei sistemi proposti dalle Ditte concorrenti Roche Diagnostics S.p.A. e dall'A.T.I. Beckman Coulter S.r.l. / Alere S.r.l., riportati nel prospetto 1.C allegato al verbale in questione.

Al termine il seggio di gara procede al riepilogo dei punteggi complessivi conseguiti dalle singole Ditte concorrenti per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura], sinteticamente riassunti nella tabella che segue:

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	49,51/60,00	58,80/60,00
2. A.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. / ALERE S.r.l.	50,51/60,00	60,00/60,00

La dr.ssa Ricci Ida, intervenuta alla gara in rappresentanza della Ditta Roche Diagnostics S.p.A., chiede al Presidente di inserire a verbale una propria dichiarazione.

Il Presidente accoglie a verbale la dichiarazione del suddetto rappresentante, che si allega al presente verbale quale parte integrante sotto la lettera A), dandone lettura agli intervenuti, il cui contenuto si riporta in sintesi:

"La sottoscritta dr.ssa Ida Ricci, quale rappresentante della Ditta Roche Diagnostics chiede a questa spett.le Commissione che venga verificata la congruità e la idoneità dell'offerta Beckman relativamente a:

- 1) *Capacità del sistema di preanalitica offerto "power link" di effettuare il check out procedura che non si evince da nessuno dei documenti ufficiali in nostro possesso. Caratteristiche che viene valutata 4 punti al punto "e" della griglia "parametri di valutazione".*
- 2) *In merito al parametro anfetamine ed ecstasy richiesto per il solo laboratorio di Lagonegro, ci sembra opportuno rilevare che la Ditta Beckman offre lo stesso codice prodotto per entrambe le determinazioni, invalidando la possibilità in caso di positività, di discriminare la stessa positività per anfetamine e metamfetamine rispetto allo sola positività all'ecstasy".*

Allo scopo valutare le osservazioni contenute della predetta dichiarazione, alle ore 10,55, i rappresentanti delle Ditte concorrenti vengono invitati ad allontanarsi dalla sala della riunione.

In merito al primo punto della suddetta dichiarazione, la Commissione giudicatrice richiamato il modulo valutativo n. 1.B allegato al proprio verbale n.1 del 22/10/2013, ove sono stati riportati i giudizi sintetici sulle caratteristiche dei sistemi offerti inerenti al lotto n. 1, procede al riesame della documentazione tecnica presentata dall'A.T.I. Beckman Coulter S.r.l. / Alere S.r.l. inerente alla procedura di check out, ove è precisato che:

"L'area siero verrà interfacciata al LIS del laboratorio con un secondo collegamento dedicato attraverso il LabitUp Millennium. Il Lis comunica con il LabitUp Millennium in modalità download dinamico e in modo continuo invia al data manager, le informazioni relative all'anagrafica paziente



e profilo esame di ogni accettazione inserita. Per i Laboratori di Villa d'Agri e Lagonegro, LabItUp Millennium a sua volta scarica in modalità download dinamico le sole informazioni relative al profilo esame sugli analizzatori. Gli analizzatori comunicano con LabItUp dal quale ricevono i test richiesti per ogni singola provetta. A seguito di una validazione (automatica o manuale) LabItUp Millennium trasmette in tempo reale tutti i risultati refertabili al L.I.S.

Consultando LabItUp Millennium per tutti i laboratori sarà possibile:

- effettuare il check-in campioni;
- gestire il Sample Tracking e la registrazione sulle liste di lavoro;
- gestire i campioni non riconosciuti;
- gestire i campioni incompleti;
- gestire il "real time Check-out" oppure il Check out di fine giornata...

Riguardo al secondo punto della dichiarazione, la Commissione precisa che l'offerta relativa ai test tossicologici in particolare per il laboratorio di Lagonegro riguardanti Amfetamine ed Ecstasy, il test offerto dall'A.T.I. Beckman Coulter S.r.l. / Alere S.r.l. per i due analiti, è in grado di stabilire la positività, sia dell'amfetamina sia dell'ecstasy in fase di test di 1° livello.

Visto che il laboratorio effettua per il SER.T. solo i test di 1° livello e che per il 2° livello la discriminazione è fatta dal SER.T., l'offerta è da ritenersi congrua.

Alle ore 11,25, riammessi nella sala della riunione i rappresentanti delle Ditte, il Presidente della Commissione giudicatrice dr. Domenico Cavaliere informa gli intervenuti sulle decisioni della Commissione riguardo alle osservazioni formulate dal rappresentante della Ditta Roche Diagnostics S.p.A., dando lettura di quanto riportato nei paragrafi che precedono.

Al termine la Commissione giudicatrice conferma pienamente tutto quanto già esposto nel proprio verbale n. 2 del 29/10/2013 e, pertanto, le due ditte concorrenti per il Lotto n. 1 vengono ammesse, senza riserva, alla successiva fase di apertura delle offerte economiche.

Si passa, quindi, al **lotto n. 2** riguardante la fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione di esami diagnostici relativo alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso.

Il Presidente della Commissione giudicatrice illustra agli intervenuti le conclusioni dei lavori effettuati dalla stessa in ordine alla valutazione dei requisiti tecnico-qualitativi del sistema proposto dall'unica Ditta partecipante, riportate verbale della stessa relativo alla riunione del 29/10/2013 (verbale n. 2 di seduta riservata) con lettura delle risultanze della valutazione e dei punteggi attribuiti ai requisiti tecnico-qualitativi, conseguiti dal sistema proposto dalla Ditta concorrente Medical Systems S.p.A., , riportati nel prospetto 2.C allegato al verbale in questione.

Al termine il seggio di gara procede al riepilogo dei punteggi complessivi conseguiti dalla suddetta Ditta concorrente per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura] sinteticamente riportati nella seguente tabella riassuntiva:

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. MEDICAL SYSTEMS S.p.A.	50 /50	50/50

Si passa, infine, al **lotto n. 3** riguardante la fornitura "in service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla cardiologia d'urgenza.

Il Presidente della Commissione giudicatrice illustra agli intervenuti le conclusioni dei lavori effettuati dalla stessa in ordine alla valutazione dei requisiti tecnico-qualitativi dei sistemi proposti dalle Ditte partecipanti, riportate verbale della stessa, relativo alla riunione dell'11/12/2013



(verbale n. 3 di seduta riservata) con lettura delle risultanze della valutazione e dei punteggi attribuiti ai requisiti tecnico-qualitativi, conseguiti dai sistemi proposti dalle Ditte concorrenti Innotec S.r.l., Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l., Roche Diagnostics S.p.A. e GEPA S.r.l., riportati nel prospetto 3.C allegato al verbale in questione.

Al termine il seggio di gara procede al riepilogo dei punteggi complessivi conseguiti dalle singole Ditte concorrenti per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura], sinteticamente riassunti nella tabella che segue:

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. INNOTEK S.r.l.	48,80/50,00	50,00/50,00
2. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l.	38,50/50,00	39,45/50,00
3. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	38,00/50,00	38,93/50,00
4. GEPA S.r.l.	42,30/50,00	43,34/50,00

A questo punto il seggio di gara stabilisce di procedere all'apertura delle buste contenenti le offerte economiche delle Ditte concorrenti ammesse alla gara.

Il Presidente, fatto constatare ai presenti i plichi chiusi e controfirmati contenenti le buste sigillate delle offerte economiche delle Ditte concorrenti al lotto di gara n. 1, procede all'apertura dei plichi stessi e, man mano alla successiva apertura delle buste delle offerte economiche di ciascuna delle Ditte, dando lettura delle condizioni formulate dalle stesse, sinteticamente riassunte nella tabella sottoindicata:

LOTTO N. 1: sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi ai settori chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche

DITTA	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO, IVA ESCLUSA
1. A.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. / ALERE S.r.l.	€ 581.500,58
2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	€ 461.130,80

A.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. / ALERE S.r.l.

- In offerta viene precisato che nell'ambito della presente procedura la Ditta Beckman Coulter S.r.l. presenta offerta per la fornitura della strumentazione e dei reagenti e consumabili previsti dal capitolato, completa delle relative attrezzature di supporto con l'eccezione del reagente per "Bnp o proBnp" con relativo calibratore e controllo offerti da Alere S.r.l.
- La Ditta Beckman Coulter S.r.l. partecipa al costituendo raggruppamento temporaneo di imprese per una quota pari al 94,29%, mentre la Ditta Alere S.r.l. partecipa per una quota pari al 5,71%;
- L'importo annuo offerto dalla Ditta Beckman Coulter S.r.l. è di € 550.000,58, + Iva, mentre quello della Ditta Alere S.r.l. è pari ad € 31.500,00, + Iva;
- Sconto percentuale da applicare per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nei listini Beckman Coulter S.r.l. e Alere S.r.l. allegati all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori test eseguibili con la strumentazione proposta: 76,58% (listino Beckman Coulter S.r.l.), e 50% (listino Alere S.r.l. su prodotti analoghi applicabili alla strumentazione offerta) e 5% su tutti gli altri prodotti per eventuali fabbisogni di dosaggi o prodotti compresi nel listino stesso.

DITTA ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.

- Sconto percentuale da applicare per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori test eseguibili con la strumentazione proposta: 60% sulla linea di chimica clinica, e 65% sulla linea immunochimica.

Successivamente il seggio passa all'attribuzione dei punteggi relativi alle condizioni economiche della fornitura, calcolati sulla base di quanto previsto dall'allegato 12 del disciplinare di gara. Effettuati i relativi conteggi risulta la situazione riportata nella tabella che segue:



DITTA	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO, IVA ESCLUSA	PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO
1. A.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. / ALERE S.r.l.	€ 581.500,58	31,72 /40,00
2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	€ 461.130,80	40,00 /40,00

Quindi si procede, per il lotto in questione, alla somma dei punteggi ottenuti complessivamente per l'offerta tecnica e per l'offerta economica dalle Ditte concorrenti, risultando la graduatoria finale rappresentata nella tabella che segue:

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO- QUALITATIVI (RIPARAMETRATO)	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A) + (B)
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	58,80	€ 461.130,80	40,00	98,80
2. A.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. / ALERE S.r.l.	60,00	€ 581.500,58	31,72	91,72

Dai punteggi totali attribuiti si evince che la Ditta Roche Diagnostics S.p.A. presenta la migliore offerta, avendo conseguito complessivamente punti 98,80.

Pertanto il seggio di gara, sulla base delle offerte presentate e dei punteggi assegnati, propone l'aggiudicazione, in via provvisoria, a favore della Ditta Roche Diagnostics S.p.A, della fornitura del lotto n. 1 riguardante i sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi ai settori chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche, per l'importo complessivo presunto annuo € 461.130,80, Iva esclusa, fatta salva la valutazione della congruità dell'offerta da effettuarsi conformemente all'art. 86 e seguenti D.Lgs n. 163 del 2006, e s.m.i.

I prezzi unitari, Iva esclusa, delle singole voci che hanno concorso a determinare il prezzo complessivo, sono riportati nell'offerta economica della Ditta del 01/07/2013, allegata al presente verbale.

Inoltre la Ditta offre lo sconto percentuale del 60% sulla linea di chimica clinica, e 65% sulla linea immunochimica da applicare per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta.

Successivamente il Presidente del seggio, fatto costatare ai presenti il plico chiuso e controfirmato contenente la busta sigillata dell'offerta economica dell'unica Ditta concorrente al lotto di gara n. 2, procede all'apertura del plico stesso, e alla successiva apertura della busta dell'offerta economica della Ditta Medical Systems S.p.A., dando lettura delle condizioni formulate dalla stessa, sinteticamente riassunte nella tabella sottoindicata:

LOTTO N. 2: sistema analitico per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso

DITTA	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO, IVA ESCLUSA
1. MEDICAL SYSTEMS S.p.A.	€ 55.080,00

- Sconto percentuale da applicare per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori test eseguibili con la strumentazione proposta: 40%.



Successivamente il seggio di gara passa all'attribuzione del punteggio relativo alle condizioni economiche della fornitura, calcolato sulla base di quanto previsto dall'allegato 12 del disciplinare di gara. Effettuati i relativi conteggi risulta la situazione riportata nella tabella che segue:

DITTA	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO, IVA ESCLUSA	PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO
1. MEDICAL SYSTEMS S.p.A.	€ 55.080,00	50,00 /50,00

Quindi il seggio di gara procede alla somma dei punteggi ottenuti complessivamente per l'offerta tecnica e per l'offerta economica dalle Ditte concorrenti, risultando la situazione rappresentata nella tabella che segue:

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO- QUALITATIVI (RIPARAMETRATO)	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A) + (B)
1. MEDICAL SYSTEMS S.p.A.	50,00	€ 55.080,00	50,00	100,00

Pertanto il seggio di gara, sulla base dell'unica offerta presentata e dei punteggi assegnati, propone l'aggiudicazione, in via provvisoria, a favore della Ditta Medical Systems S.p.A, della fornitura del lotto n. 2 riguardante il sistema analitico per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso, per l'importo complessivo presunto annuo € 55.080,00, Iva esclusa, fatta salva la valutazione della congruità dell'offerta da effettuarsi conformemente all'art. 86 e seguenti D.Lgs n. 163 del 2006, e s.m.i.

I prezzi unitari, Iva esclusa, delle singole voci che hanno concorso a determinare il prezzo complessivo, sono riportati nell'offerta economica della Ditta DG/UG/mp prot. n. 1395 del 09/07/2013, allegata al presente verbale.

Inoltre la Ditta offre lo sconto percentuale del 40% da applicare per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta.

Infine, il Presidente del seggio di gara, fatto constatare ai presenti il plico chiuso e controfirmato contenente le buste sigillate delle offerte economiche delle Ditte concorrenti al lotto di gara n. 3, procede all'apertura del plico stesso e, man mano alla successiva apertura delle buste delle offerte economiche di ciascuna delle Ditte, dando lettura delle condizioni formulate dalle stesse, sinteticamente riassunte nella tabella sottoindicata:

LOTTO N. 3: sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla cardiologia d'urgenza

DITTA	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO, IVA ESCLUSA
1. INNOTEK S.r.l.	€ 50.200,00
2. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l.	€ 56.442,00
3. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	€ 45.270,00
4. GEPA S.r.l.	€ 55.922,41

DITTA INNOTEK S.r.l.

- Sconto percentuale da applicare per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori test eseguibili con la strumentazione proposta: 10%



DITTA SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l.

- Sconto percentuale da applicare per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori test eseguibili con la strumentazione proposta: 67%.

DITTA ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.

- Sconto percentuale da applicare per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori test eseguibili con la strumentazione proposta: 50%

DITTA GEPA S.r.l.

- Sconto percentuale da applicare per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori test eseguibili con la strumentazione proposta: 41,88% (ad eccezione dei test NT pro BNP e Presepsin dove gli sconti sono esplicitati nelle tabelle contenute nell'offerta presentata).

Successivamente il seggio di gara passa all'attribuzione dei punteggi relativi alle condizioni economiche della fornitura, calcolati sulla base di quanto previsto dall'allegato 12 del disciplinare di gara. Effettuati i relativi conteggi risulta la situazione riportata nella tabella che segue:

DITTA	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO, IVA ESCLUSA	PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO
1. INNOTEK S.r.l.	€ 50.200,00	45,09/50
2. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l.	€ 56.442,00	40,10/50
3. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	€ 45.270,00	50,00/50
4. GEPA S.r.l.	€ 55.922,41	40,48/50

Quindi il seggio di gara procede, per il lotto n. 3, alla somma dei punteggi ottenuti complessivamente per l'offerta tecnica e per l'offerta economica dalle Ditte concorrenti, risultando la graduatoria finale rappresentata nella tabella che segue:

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO- QUALITATIVI (RIPARAMETRATO)	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A) + (B)
1. INNOTEK S.r.l.	50,00	€ 50.200,00	45,09	95,09
2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	38,93	€ 45.270,00	50,00	88,83
3. GEPA S.r.l.	43,34	€ 55.922,41	40,48	83,82
4. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l.	39,45	€ 56.442,00	40,10	79,55

Dai punteggi totali attribuiti si evince che la Ditta Innotek S.r.l. presenta la migliore offerta, avendo conseguito complessivamente punti 95,09.

Il sig. Antonio Casulli, intervenuto alla gara in rappresentanza della Ditta Roche Diagnostics S.p.A., chiede al Presidente di verificare se il sistema offerto dalla Ditta Innotek S.r.l. contempla la fornitura di un personal computer aggiuntivo come richiesto dal capitolato tecnico.

Allo scopo valutare la richiesta anzidetta, alle ore 12,30, i rappresentanti delle Ditte concorrenti vengono invitati ad allontanarsi dalla sala della riunione.

La Commissione giudicatrice riesaminata la documentazione tecnica presentata dalla Ditta Innotek S.r.l., accerta che "lo strumento è interfacciabile a qualsiasi sistema gestionale con protocollo ASTM e dotato di un software che consente l'espansione della memoria ed elaborazione/stampa del referto con gestione dei controlli di qualità. In aggiunta all'informatizzazione propria del sistema analitico, per ciascuno strumento saranno forniti. n. 1 personal computer con monitor....". Pertanto, essendo la strumentazione proposta autonomamente interfacciabile a qualsiasi sistema



gestionale, non è necessario il personal computer aggiuntivo e che, in ogni caso la Ditta Innotec S.r.l. mette comunque a disposizione per ciascuna delle strumentazioni previste.

Alle ore 12,40, riammessi nella sala della riunione i rappresentanti delle Ditte, il Presidente della Commissione giudicatrice dr. Domenico Cavaliere informa gli intervenuti in merito alle decisioni della Commissione riguardo all'osservazione formulata dal rappresentante della Ditta Roche Diagnostics S.p.A., dando lettura di quanto riportato nel paragrafo che precede.

Pertanto il seggio di gara, sulla base delle offerte presentate e dei punteggi assegnati, propone l'aggiudicazione, in via provvisoria, a favore della Ditta Innotec S.r.l., della fornitura del lotto n. 3 riguardante i sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla cardiologia d'urgenza, per l'importo complessivo presunto annuo € 50.200,00, Iva esclusa, fatta salva la valutazione della congruità dell'offerta da farsi conformemente all'art. 86 e seguenti D.Lgs n. 163 del 2006, e s.m.i.

I prezzi unitari, Iva esclusa, delle singole voci che hanno concorso a determinare il prezzo complessivo, sono riportati nell'offerta economica della Ditta prot. 115/13/FP/aml del 10/07/2013, allegata al presente verbale.

Inoltre la Ditta offre lo sconto percentuale del 10% da applicare per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta.

Al presente verbale sono allegati:

- Il verbale del seggio di gara n. 2 del 22/01/2014 con i relativi allegati;
- Dichiarazione resa a verbale dal rappresentante della Ditta Roche Diagnostics S.p.A. (rif. all. A);
- Copie delle offerte economiche delle Ditte risultate aggiudicatarie.

Data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale, il Presidente dichiara tolta la seduta alle ore 12,50.

DR. ANTONIO PENNACCHIO

DR. CATALDO LOPARDO

GEOM. TOMMASO SCHETTINI

APP. A)

Spett.le Commissione di Gara

ASP Potenza

Oggetto: verifica della congruita' ed idoneita' della offerta prodotta dalla ditta Beckman ,
relativamente al lotto 1, della gara :” procedura aperta per l’affidamento della fornitura in service di
sistemi analitici per laboratori analisi dell’ASP Potenza.”

La sottoscritta d.ssa Ida Ricci , quale legale rappresentante della ditta Roche Diagnostics

Chiede a questa spett.le Commissione che venga verificata la congruita' e la idoneita' dell' offerta
Beckman

Relativamente a :

- 1) Capacita' del sistema di preanalitica offerto “ power link” di effettuare il check out.
procedura che non si evince da nessuno dei documenti ufficiali in nostro possesso.
Caratteristica che viene valutata 4 punti al punto “ e” della griglia dei “parametri di
valutazione.”
- 2) In merito al parametro anfetamine ed /ecstasy richiesto per il solo laboratorio di Lagonegro, ci
sembra opportuno rilevare che la ditta Beckman offre lo stesso codice prodotto per entrambe
le determinazioni, invalidando la possibilita' in caso di positivita' , di discriminare la stessa
positivita' per amfetamine e metamfetamine rispetto alla sola positivita' all'ecstasy.

Certa di un positivo riscontro di quanto sopra precisato, colgo l'occasione di porgere coriali saluti

Potenza li 17 /02/14



OFFERTA

Roche Diagnostics S.p.A. - sede legale e domicilio fiscale: Milano - Piazza Durante, 11 - 20131 Milano; P.IVA e C.F. 10181220152; Tel. 039.28171 - Fax 039.2817670

ALL'AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
VIA TORRACA, 2
85100 POTENZA

OGGETTO: FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MARCAT

I sottoscritti Arnaldo Ferrari nato a Pavia (PV) il 17.09.1962, residente a Trivolzio (PV) in Via delle Rose, 2 e Luisella Dozio nata a Milano il 17.07.1956, residente a Sesto San Giovanni (MI) in Via Boccaccio 225 - PROCURATORI

PRESENTA

la seguente proposta per la fornitura in modalita' "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici specificati in oggetto, le condizioni di seguito indicate:

SISTEMA PRINCIPALE

1. STRUMENTAZIONE OFFERTA IN NOLEGGIO:

Nome commerciale	n. 3 Cobas 6000 composto da: offerto per i Presidi di Villa d'Agri (n.2) e Lagonegro (n.1)	*Valore commerciale unitario
	04745868001 MODULO CORE 150 n.3	€ 30.000,00
	04745914001 MODULO c 501 n.3	€ 65.000,00
	04745922001 MODULO e 601 n.3	€ 69.000,00
Modello	Cobas 6000 configurazione c501 e 601	
Ditta Produttrice	Hitachi x conto di Roche Diagnostics	
Data immissione sul mercato	2006	
Valore commerciale	*	
CIVAB	N.A.	
Accessori offerti per ogni singolo strumento	06946771001 MONITOR LCD 20 PER COBAS LINK	
	06695922001 Firewall FortiGate-40C	
	04885775001 LINEA DI CONNESSIONE c	
	04885783001 LINEA DI CONNESSIONE e2	
	05016746001 TAVOLO DI APPOGGIO (EVO)	
	06507476001 STAMPANTE EPSON ACULASER M2400D	
	04939751001 AUTOSWITCH PER STAMPANTE	
	04162773001 DEIONIZZATORE DIA L	
	04909119001 UPS MEGALINE 10000 M/M	
	04433297001 COBAS LINK DATA STATION	
	07003811001 AR PROSAFE SWITCH	
	6905820001 HP RP5800	
	5551471001 HP Laser Print P2035	
	GK42 Stampante Termica x codice a Barre: modello Zebra G Series	
Nome commerciale	06459315001 n.2 cobas p 312 system offerto per i Presidi di Villa d'Agri (n.1) e Lagonegro (n.1)	
Ditta Produttrice	Roche Diagnostics GmbH	
Data immissione sul mercato	2011	
Valore commerciale	€ 97.000,00	
CIVAB	N.A.	
Accessori offerti per ogni singolo strumento	06665136001 Compressore EKOM A070 230V	

LA FORNITURA E' COMPRENSIVA DI INTERFACCIAMENTI

CANONE MENSILE DI NOLEGGIO (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE - cobas 6000 configurazione c501-e601):	€ 437,33 (quattrocentotrentasette/33)
CANONE ANNUO NOLEGGIO (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE - cobas 6000 configurazione c501-e601):	€ 5.248,00 (cinquemiladuecentoquarantotto/00)
CANONE MENSILE DI NOLEGGIO (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE - cobas p312):	€ 333,34 (trecentotrentatre/34)
CANONE ANNUO NOLEGGIO (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE - cobas p312):	€ 4.000,00 (quattromila/00)

2. ASSISTENZA TECNICA DELLA STRUMENTAZIONE PROPOSTA:	
CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE - cobas 6000 configurazione c501-e601):	€ 1.285,00 (milleduecentotantacinque/00)
CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE - cobas 6000 configurazione c501-e601):	€ 15.420,00 (quindicimilaquattrocentoventi/00)
CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE - cobas p312):	€ 500,00 (cinquecento/00)
CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE - cobas p312):	€ 6.000,00 (seimila/00)

SISTEMA SECONDARIO

3. STRUMENTAZIONE OFFERTA IN NOLEGGIO:

Nome commerciale	n. 3 Cobas 6000 composto da: offerto per i Presidi di Potenza (n.1) - Lagonegro (n.1) e Chiaromonte (n.1)	*Valore commerciale unitario
	04745868001 MODULO CORE 150 n.3	€ 30.000,00
	04745914001 MODULO c 501 n.3	€ 65.000,00
Modello	Cobas 6000 configurazione c501	
Ditta Produttrice	Hitachi x conto di Roche Diagnostics	
Data immissione sul mercato	2006	

Roche Diagnostics S.p.A.

Arnaldo Ferrari Luisella Dozio
Arnaldo Ferrari Luisella Dozio





Valore commerciale
CIVAB

N.A.

Accessori offerti per ogni singolo strumento

- 06946771001 MONITOR LCD 20 PER COBAS LINK
- 06695922001 Firewall FortiGate-40C
- 05016746001 TAVOLO DI APPOGGIO (EVO)
- 06S07476001 STAMPANTE EPSON ACULASER M2400D
- 04939751001 AUTOSWITCH PER STAMPANTE
- 04162773001 DEIONIZZATORE DIA L
- 04909119001 UPS MEGALINE 10000 M/M
- 04433297001 COBAS LINK DATA STATION
- 07003811001 AR PROSAFE SWITCH
- LA FORNITURA E' COMPRESIVA DI INTERFACCIAMENTI

CANONE MENSILE DI NOLEGGIO (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE cobas 6000 configurazione c501): € 253,33 (duecentocinquante/33)
 CANONE ANNUO NOLEGGIO (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE cobas 6000 configurazione c501): € 3.040,00 (tremlaquaranta/00)

4. ASSISTENZA TECNICA DELLA STRUMENTAZIONE PROPOSTA:
 CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE cobas 6000 configurazione c501): € 700,00 (settecento/00)
 CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE cobas 6000 configurazione c501): € 8.400,00 (ottomilaquattrocento/00)

Si riporta, in dettaglio le condizioni economiche riferite ai singoli Laboratori di Analisi dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza:

A. U.O. LABORATORIO DI ANALISI DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI LAGONEGRO

A1. STRUMENTAZIONE OFFERTA IN NOLEGGIO (SISTEMA PRINCIPALE):
 CANONE MENSILE DI NOLEGGIO: € 770,67 (settecentosettanta/67)
 CANONE ANNUO NOLEGGIO: € 9.248,00 (novemiladuecentoquarantotto/00)

A2. ASSISTENZA TECNICA DEL SISTEMA PRINCIPALE:
 CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA: € 1.785,00 (millesettecentotantacinque/00)
 CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA: € 21.420,00 (ventunomilaquattrocentoventi/00)

A3. STRUMENTAZIONE OFFERTA IN NOLEGGIO (SISTEMA SECONDARIO):
 CANONE MENSILE DI NOLEGGIO: € 253,34 (duecentocinquante/34)
 CANONE ANNUO NOLEGGIO: € 3.040,00 (tremlaquaranta/00)

A4. ASSISTENZA TECNICA DEL SISTEMA SECONDARIO
 CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA: € 700,00 (settecento/00)
 CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA: € 8.400,00 (ottomilaquattrocento/00)

A5. REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO
 A.5.1. REAGENTI: IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 136.661,35 (centotrentaseimilaseicentossantuno/35) + IVA così determinato:

Determinazioni da eseguire	Nome commerciale del prodotto	Codice del prodotto	Tipo confezione	N. esami effettuabili x conf.	N. kit necessari	Consumo propri del sistema (n. conf)	Tot. Conf. annue offerte	Prezzo listino di una conf.		Sconto praticato	Prezzo unitario scontato	Costo totale annuo		** Costo per singolo test					
								8	9			10	11	Quota totale	Quota reagenti	Quota lavor.	Quota n		
GLUCOSIO	24.775	GLUCOSIO	04404483190	ved. metodica	800	32	0	32	€ 57,00	cinquantasette/00	60,00%	€ 22,80	ventidue/80	€ 729,60	settecentoventinove/60	€ 0,14164	€ 0,02945	€ 0,03274	€ 0,07
UREA	23.482	UREA	04460715190	ved. metodica	500	49	0	49	€ 47,00	quarantasette/00	60,00%	€ 18,80	diciotto/80	€ 921,20	novemiladuecentoventuno/20	€ 0,15143	€ 0,03924	€ 0,03274	€ 0,07
CREATININA ENZIMATICA	24.860	CREATININA ENZIMATICA	03263991190	ved. metodica	250	103	0	103	€ 119,00	centodiciannove/00	60,00%	€ 47,60	quarantasette/60	€ 4.902,80	quattromiladuecentodieci/80	€ 0,30941	€ 0,19722	€ 0,03274	€ 0,07
ACIDO URICO	7.545	ACIDO URICO	03183807190	ved. metodica	400	21	0	21	€ 79,00	settantasei/00	60,00%	€ 31,60	trentuno/80	€ 663,60	seicentossantasette/60	€ 0,20015	€ 0,08796	€ 0,03274	€ 0,07
COLESTEROLO TOTALE	13.451	COLESTEROLO TOTALE	03039773190	ved. metodica	400	36	0	36	€ 57,00	cinquantasette/00	60,00%	€ 22,80	ventidue/80	€ 820,80	ottocentoventi/80	€ 0,17322	€ 0,06103	€ 0,03274	€ 0,07
COLESTEROLO HDL	9.970	COLESTEROLO HDL	04399803190	ved. metodica	200	54	0	54	€ 183,00	centotantatré/00	60,00%	€ 73,20	settantatré/20	€ 3.952,80	tremladuecentocinquantaquattro/80	€ 0,50866	€ 0,39647	€ 0,03274	€ 0,07
TRIGLICERIDI	12.576	TRIGLICERIDI	20767107322	ved. metodica	250	53	0	53	€ 57,00	cinquantasette/00	60,00%	€ 22,80	ventidue/80	€ 1.208,40	milleduecentotto/40	€ 0,15561	€ 0,05611	€ 0,03274	€ 0,07
COLESTEROLO LDL	5.092	COLESTEROLO LDL	03038866322	ved. metodica	175	33	0	33	€ 557,00	cinquecentocinquantaquattro/00	60,00%	€ 222,80	duecentoventidue/80	€ 7.352,40	settemilatrecentocinquantaquattro/40	€ 1,55611	€ 1,44392	€ 0,03274	€ 0,07
BILIRUBINA TOTALE	15.280	BILIRUBINA TOTALE	03146022122	ved. metodica	250	64	0	64	€ 42,00	quarantadue/00	60,00%	€ 16,80	sedici/80	€ 1.075,20	millesettantacinque/20	€ 0,18256	€ 0,07037	€ 0,03274	€ 0,07
BIL-D Gen.2, 350Tests cobas	14.613	BIL-D Gen.2, 350Tests cobas c, Integra	05589061190	ved. metodica	350	44	0	44	€ 47,00	quarantasette/00	60,00%	€ 18,80	diciotto/80	€ 827,20	ottocentoventisette/20	€ 0,16880	€ 0,05661	€ 0,03274	€ 0,07
GOT/AST IFCC	24.039	GOT/AST IFCC	20764949322	ved. metodica	500	50	0	50	€ 57,00	cinquantasette/00	60,00%	€ 22,80	ventidue/80	€ 1.140,00	milleduecentoquaranta/00	€ 0,15962	€ 0,04743	€ 0,03274	€ 0,07
GPT/ALT IFCC	24.039	GPT/ALT IFCC	20764957322	ved. metodica	500	50	0	50	€ 57,00	cinquantasette/00	60,00%	€ 22,80	ventidue/80	€ 1.140,00	milleduecentoquaranta/00	€ 0,15962	€ 0,04743	€ 0,03274	€ 0,07
FOSFATASI ALCALINA IFCC	7.294	FOSFATASI ALCALINA IFCC	03333701190	ved. metodica	400	20	0	20	€ 59,00	cinquantanove/00	60,00%	€ 23,60	ventitre/60	€ 472,00	quattrecentosettantadue/00	€ 0,17691	€ 0,06472	€ 0,03274	€ 0,07
FOSFATASI ACIDA E PROSTATICA	1.056	FOSFATASI ACIDA E PROSTATICA	04375351190	ved. metodica	400	19	0	19	€ 180,00	centocottanta/00	60,00%	€ 72,00	settantadue/00	€ 1.368,00	milleduecentosessantotto/00	€ 1,40765	€ 1,29546	€ 0,03274	€ 0,07
GGT	14.073	GGT	03002721122	ved. metodica	400	37	0	37	€ 67,00	sessantasette/00	60,00%	€ 26,80	ventisei/80	€ 991,60	novemiladuecentoventuno/60	€ 0,18266	€ 0,07047	€ 0,03274	€ 0,07
COLINESTERASI	5.516	COLINESTERASI	04498577190	ved. metodica	200	31	0	31	€ 60,00	sessanta/00	60,00%	€ 24,00	ventiquattro/00	€ 744,00	settecentoquarantaquattro/00	€ 0,24708	€ 0,13489	€ 0,03274	€ 0,07
PROTEINE TOTALI	20.690	PROTEINE TOTALI	03183734190	ved. metodica	300	72	0	72	€ 20,00	venti/00	60,00%	€ 8,00	otto/00	€ 576,00	cinquecentosettantasei/00	€ 0,14003	€ 0,02784	€ 0,03274	€ 0,07
AMILIASI PANCREATICA	1.333	AMILIASI PANCREATICA	20766623322	ved. metodica	200	10	0	10	€ 134,00	centotrentaquattro/00	60,00%	€ 53,60	cinquantatre/60	€ 536,00	cinquecentotrentasei/00	€ 0,51430	€ 0,40211	€ 0,03274	€ 0,07
AMILIASI TOTALE	5.096	AMILIASI TOTALE	03183742122	ved. metodica	300	20	0	20	€ 167,00	centosessantasette/00	60,00%	€ 66,80	sessantasei/80	€ 1.336,00	milleduecentotrentasei/00	€ 0,37436	€ 0,26217	€ 0,03274	€ 0,07

Arnaldo Ferrari Luisella Dozio



A52. FORNITURA DI CONSUMABILI NECESSARI AL FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA DIAGNOSTICO
 IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE

€ 0,00 zero/00

+ IVA così determinato:

NOME COMMERCIALE DEL PRODOTTO	CODICE	TIPO	N. CONF. OFFERTE ANNUE	PREZZO DI LISTINO A CONF.	SCONTO	PREZZO SCONTATO A CONF.	COSTO TOTALE ANNUO	
CLEANING SOLUTION PER ISE/ELECSYS	11298500316	500,00 ml	1	€ 73,00 settantatre/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
TANICA DI SCARICO PER REFLUI-15 LT.	04174780001	1,00 Pz	1	€ 13,00 tredici/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
ADATTATORE RACK PER HITACHI CUPS	05463190001	260,00 Pz	2	€ 243,00 duecentoquarantatre/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
NaOH-D	04880285190	3.600,00 ml	46	€ 62,00 sessantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
ACID SOLUTION	04880307190	4.000,00 ml	2	€ 62,00 sessantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
MULTICLEAN 70 ml	04708725190	70,00 ml	4	€ 70,00 settanta/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
SELECTIVE MODE SOLUTION MOD P/917	11555421216	798,00 ml	2	€ 47,00 quarantasette/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
HITERGENT	11555448216	708,00 ml	2	€ 165,00 centosessantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
NaOH-D CLEANER 1	04489241190	66,00 ml	52	€ 26,00 ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
SMS	04489225190	50,00 ml	12	€ 26,00 ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
Coppette per prelievi pediatrici 13/16	05085713001	900,00 Pz	1	€ 37,80 trentasette/80	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
CUVETTE PER COBAS c501	04854241001	24,00 Pz	2	€ 1.113,00 miliecotredici/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
COPPETTE PORTACAMPIONI	04162315001	1.000,00 Pz	2	€ 52,00 cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
TOOL PER COBAS C PACK MULTI	04857931190	100,00 Pz	1	€ 100,00 cento/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE INTERNAL STANDARD GEN 2	04522320190	3.000,00 ml	4	€ 145,00 centoquarantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE DILUENT GEN 2	04522630190	1.500,00 ml	6	€ 88,00 ottantotto/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE REFERENCE SOLUTION	11360981216	1.500,00 ml	3	€ 73,00 settantatre/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
PROCELL M 2X2 L	04880340190	4.000,00 ml	13	€ 88,00 ottantotto/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
CLEAN-CELL M 2X2 L	04880293190	4.000,00 ml	13	€ 87,00 ottantasette/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
PRECLEAN M (MOD E)	03004899190	3.000,00 ml	7	€ 110,00 centodieci/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
PROBEWASH M (MOD E)	03005712190	840,00 ml	2	€ 108,00 centootto/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
COMBIRACK ASSAY CUPS/TIPS M	12102137001	1,00 set	4	€ 387,00 trecentottantasette/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
PC / CC CUPS M	03023141001	12,00 Pz	1	€ 62,00 sessantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
SYSCLEAN ADAPTER M	03027651001	2,00 Pz	2	€ 11,00 undici/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
CALSET VIALS (VUOTE)	11776576322	112,00 Pz	1	€ 188,00 centoottantotto/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
CONTROL SET VIALS (VUOTE)	03142949122	112,00 Pz	1	€ 170,00 centosettanta/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
TONER STAMPANTE M2400D	06509177001	1,00 Pz	2	€ 75,00 settantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
CARTUCCIA DEIONIZZATORE DIA L	04159527001	1,00 Pz	48	€ 52,00 cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
COLONNA RESINE-DEIONIZZATORE DIA L/S	04157460001	1,00 Pz	24	€ 285,00 duecentottantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
NaCl 9%	04489357190	50,00 ml	3	€ 26,00 ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
DILUENTE NaCl 9%	20756350322	132,00 ml	6	€ 26,00 ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
COBAS C PACK MULTI	04593138190	1,00 Pz	3	€ 20,00 venti/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
ELECSYS DILUENTE MULTIASSAY	03609987190	32,00 ml	6	€ 100,00 cento/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE COMPENSATOR	11489828216	10,00 ml	3	€ 52,00 cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE STANDARD HIGH	11183982216	30,00 ml	4	€ 31,00 trentuno/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE STANDARD LOW	11183974216	30,00 ml	4	€ 31,00 trentuno/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE ELETTRODO RIFERIMENTO	03149501001	1,00 Pz	2	€ 536,00 cinquecentotrentasei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00	€ 0,00	zero/00

Nota: nella presente tabella deve essere riportato tutto il materiale di consumo necessario al funzionamento del sistema diagnostico

COSTO COMPLESSIVO ANNUO PER LA FORNITURA DI REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO
TOTALE COMPLESSIVO ANNUO VOCE A. RISULTANTO DALLA SOMMATORIA DELLE VOCI A.1 + A.2 + A.3 + A.4 + A.5

€ 136.661,35
 € 178.769,35

centotrentaseimilaseicentossantuno/35
 centosettantottomilasettecentossantanove/35

Arnaldo Ferrari Luisella Dozio
Arnaldo Ferrari Luisella Dozio

AMFETAMINE/META II	416	AMFETAMINE/META II	04939425190	ved. metodica	200	7	0	7	€ 588,00	cinquecentottantotto/00	60,00%	€ 235,20	duecentotrentacinque/20	€ 1.646,40	milleseicentoquarantasei/40	€ 4,02043	€ 3,95770	€ 0,01667	€ 0,0
BENZODIAZEPINE II	219	BENZODIAZEPINE II	04939417190	ved. metodica	200	5	0	5	€ 588,00	cinquecentottantotto/00	60,00%	€ 235,20	duecentotrentacinque/20	€ 1.176,00	millecentosettantasei/00	€ 5,43260	€ 5,36987	€ 0,01667	€ 0,0
ECSTASY NVM	416	ECSTASY NVM	06365730001	ved. metodica	600	5	0	5	€ 450,00	quattrocentocinquanta/00	60,00%	€ 180,00	centottantotto/00	€ 900,00	novemcento/00	€ 2,22620	€ 2,16347	€ 0,01667	€ 0,0
BUPRENORFINA	33	BUPRENORFINA	0585663001	ved. metodica	600	5	0	5	€ 550,00	cinquecentocinquanta/00	60,00%	€ 220,00	duecentoventi/00	€ 1.100,00	millecento/00	€ 33,39607	€ 33,33334	€ 0,01667	€ 0,0
CANNABINOIDI (THC)	748	CANNABINOIDI (THC)	04491009190	ved. metodica	200	8	0	8	€ 588,00	cinquecentottantotto/00	60,00%	€ 235,20	duecentotrentacinque/20	€ 1.881,60	milleottocottantuno/60	€ 2,57824	€ 2,51551	€ 0,01667	€ 0,0
PROTEINE TOT. URINE/CSF	748	PROTEINE TOT. URINE/CSF	0333825190	ved. metodica	150	9	0	9	€ 78,00	settantotto/00	60,00%	€ 31,20	trentuno/20	€ 280,80	duecentottanta/80	€ 1,19499	€ 1,13226	€ 0,01667	€ 0,0
ISE ELETTRODO SODIO	8.634	ISE ELETTRODO SODIO	10825468001	ved. metodica	9.000	6	0	6	€ 449,00	quattrocentoquarantannove/00	60,00%	€ 179,60	centosettantanove/60	€ 1.077,60	millesettantasette/60	€ 0,18754	€ 0,12481	€ 0,01667	€ 0,0
ISE ELETTRODO POTASSIO	8.725	ISE ELETTRODO POTASSIO	10825441001	ved. metodica	9.000	6	0	6	€ 449,00	quattrocentoquarantannove/00	60,00%	€ 179,60	centosettantanove/60	€ 1.077,60	millesettantasette/60	€ 0,18624	€ 0,12351	€ 0,01667	€ 0,0
ISE ELETTRODO CLORO	2.959	ISE ELETTRODO CLORO	03246353001	ved. metodica	9.000	6	0	6	€ 449,00	quattrocentoquarantannove/00	60,00%	€ 179,60	centosettantanove/60	€ 1.077,60	millesettantasette/60	€ 0,42691	€ 0,36418	€ 0,01667	€ 0,0

COSTO PER SINGOLO TEST
 DI CUI QUOTA REAGENTE E MATERIALE DI CONSUMO
 DI CUI QUOTA LOCAZIONE
 DI CUI QUOTA ASSISTENZA TECNICA

** vedere ultime colonne tabella sopra riportata

Legenda:

- 1-2-3= nome commerciale, codice prodotto e tipo di confezionamento dei reagenti proposti dalla ditta
- 4= numero dei test eseguibili per confezione
- 5= numero di confezioni necessarie per l'esecuzione di tali test
- 6= numero di confezioni da utilizzare per consumi propri dello strumento (lavaggi, sprechi da confezioni inadatte, etc)
- 7= totale delle confezioni annue necessarie (col 5 * col 6)
- 8= prezzo di listino di una confezione, iva esclusa
- 9= sconto in percentuale sul prezzo di listino
- 10= prezzo scontato a confezione, iva esclusa
- 11= costo totale annuo di tutte le confezioni necessarie (col 7 x col 10)

B3.2. FORNITURA DI CONSUMABILI NECESSARI AL FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA DIAGNOSTICO
 IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE

€ 0,00 zero/00

+ IVA così determinato:

NOOME COMMERCIALE DEL PRODOTTO	CODICE	TIPO	N. CONF. OFFERTE ANNUE	PREZZO DI LISTINO A CONF.	SCONTO	PREZZO SCONTATO A CONF.	COSTO TOTALE ANNUO
CLEANING SOLUTION PER ISE/ELECSYS	11298500316	500,00 ml	2	€ 73,00	settantatre/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
TANICA DI SCARICO PER REFLUI-15 LT.	04174780001	1,00 Pz	1	€ 13,00	tredici/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ADATTATORE RACK PER HITACHI CUPS	05463190001	260,00 Pz	1	€ 243,00	duecentoquarantatre/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
NaOH-D	04880285190	3.600,00 ml	23	€ 62,00	sessantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ACID SOLUTION	04880307190	4.000,00 ml	1	€ 62,00	sessantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
MULTICLEAN 70 ml	04708725190	70,00 ml	2	€ 70,00	settanta/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
SELECTIVE MODE SOLUTION MOD P/917	11555421216	798,00 ml	2	€ 47,00	quarantasette/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
HITERGENT	11555448216	708,00 ml	2	€ 165,00	centosessantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
NaOH-D CLEANER 1	04489241190	66,00 ml	26	€ 26,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
SMS	04489225190	50,00 ml	6	€ 26,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
Coppette per prelievi pediatrici 13/16	05085713001	900,00 Pz	1	€ 37,80	trentasette/80	100,00%	€ 0,00 zero/00
CUVETTE PER COBAS c501	04854241001	24,00 Pz	1	€ 1.113,00	millecentotredici/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
COPPETTE PORTACAMPIONI	04162315001	1.000,00 Pz	2	€ 52,00	cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
TOOL PER COBAS C PACK MULTI	04857933190	100,00 Pz	1	€ 100,00	cento/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE INTERNAL STANDARD GEN 2	04522320190	3.000,00 ml	4	€ 145,00	centoquarantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE DILUENT GEN. 2	04522630190	1.500,00 ml	6	€ 88,00	ottantotto/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE REFERENCE SOLUTION	11360981216	1.500,00 ml	3	€ 73,00	settantatre/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
TONER STAMPANTE M2400D	06509177001	1,00 Pz	1	€ 75,00	settantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
CARTUCCIA DEIONIZZATORE DIA L	04159527001	1,00 Pz	24	€ 52,00	cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
COLONNA RESINE-DEIONIZZATORE DIA L/S	04157460001	1,00 Pz	12	€ 285,00	duecentottantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
NACI 9%	04489357190	50,00 ml	3	€ 26,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
DILUENTE NaCl 9%	20756350322	132,00 ml	8	€ 26,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
COBAS C PACK MULTI	04593138190	1,00 Pz	3	€ 20,00	venti/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE COMPENSATOR	11489828216	10,00 ml	3	€ 52,00	cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE STANDARD HIGH	11183982216	30,00 ml	4	€ 31,00	trentuno/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE STANDARD LOW	11183974216	30,00 ml	4	€ 31,00	trentuno/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE ELETTRODO RIFERIMENTO	03149501001	1,00 Pz	2	€ 536,00	cinquecentotrentasei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00

Nota: nella presente tabella deve essere riportato tutto il materiale di consumo necessario al funzionamento del sistema diagnostico

COSTO COMPLESSIVO ANNUO PER LA FORNITURA DI REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO
 TOTALE COMPLESSIVO ANNUO VOCE B. RISULTANTO DALLA SOMMATORIA DELLE VOCI B.1 + B.2 + B.3

€ 59.001,60 (cinquantanovemilauno/60)

€ 70.441,60 (settantamilaquattrocentoquarantuno/60)



C. U.O. LABORATORIO DI ANALISI DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI VILLA D'AGRI

C1. STRUMENTAZIONE OFFERTA IN NOLEGGIO (SISTEMA PRINCIPALE):
CANONE MENSILE DI NOLEGGIO (unitario cobas 6000) :
CANONE ANNUO NOLEGGIO (unitario cobas 6000):
CANONE COMPLESSIVO ANNUO DI NOLEGGIO (per n. 2 analizzatori cobas 6000)
CANONE MENSILE DI NOLEGGIO (cobas p312)
CANONE ANNUO DI NOLEGGIO (cobas p312)

€ 437,34 (quattrocentotrentasette/34)
€ 5.248,00 (cinquemiladuecentoquarantotto/00)
€ 10.496,00 (diecimilaquattrocentoventasei/00)
€ 333,34 (trecentotrentatre/34)
€ 4.000,00 (quattromila/00)

C2. ASSISTENZA TECNICA DEL SISTEMA PRINCIPALE:
CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA (unitario cobas 6000) :
CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA (unitario cobas 6000):
CANONE COMPLESSIVO ANNUO DI ASSISTENZA TECNICA (per n. 2 analizzatori)
CANONE MENSILE DI ASSISTENZA TECNICA (cobas p312)
CANONE ANNUO DI ASSISTENZA TECNICA (cobas p312)

€ 1.285,00 (milleduecentottantacinque/00)
€ 15.420,00 (quindicimilaquattrocentoventi/00)
€ 30.840,00 (trentamilaottocentoquaranta/00)
€ 500,00 (cinquecento/00)
€ 6.000,00 (seimila/00)

C3. REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO
C.3.1. REAGENTI: IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE

€ 118.883,05 (centodiciottomilaottocentotantatre/05) + IVA così determinato:

Stampa di autenticazione con loghi di Roche e Ministero dell'Economia e delle Finanze. Contiene dati di identificazione, data 13/05/2013, e codice QR.

Table with columns: Determinazioni da eseguire, Nome commerciale del prodotto, Codice del prodotto, Tipo confezione, N. esami, N. kit necessari, Consumo, Tot. Conf. annue offerte, Prezzo listino di una conf., Sconto praticato, Prezzo unitario scontato, Costo totale annuo, Quota totale, Quota reagente, Quota local, Quota...

Handwritten signatures and names: Arnaldo Ferrari, Luiselbo Dozio

ELECSYS proBNP II STAT	600	ELECSYS proBNP II STAT	05390109190	ved. metodica	100	9	0	9	€ 2.982,00	duemilanovecentottantadue/00	55,00%	€ 1.341,90	milatrecentoquarantuno/90	€ 12.077,10	dodicimilasettasette/10	€ 20.22146	€ 20.12850	€ 0,02625	€ 0,066
ELECSYS HCG TOT+beta	1.000	ELECSYS HCG TOT+beta	03271749190	ved. metodica	100	13	0	13	€ 392,00	trecentonovantadue/00	65,00%	€ 137,20	centotrentasette/20	€ 1.783,60	milsettecentottantatre/60	€ 1,87656	€ 1,78360	€ 0,02625	€ 0,066
ISE ELETTRODO SODIO	31.450	ISE ELETTRODO SODIO	10825468001	ved. metodica	9.000	6	0	6	€ 449,00	quattrocentoquarantano/00	60,00%	€ 179,60	centosettantano/60	€ 1.077,60	milsettantasette/60	€ 0,12723	€ 0,03427	€ 0,02625	€ 0,066
ISE ELETTRODO POTASSIO	31.460	ISE ELETTRODO POTASSIO	10825441001	ved. metodica	9.000	6	0	6	€ 449,00	quattrocentoquarantano/00	60,00%	€ 179,60	centosettantano/60	€ 1.077,60	milsettantasette/60	€ 0,12722	€ 0,03426	€ 0,02625	€ 0,066
ISE ELETTRODO CLORO	8.170	ISE ELETTRODO CLORO	03246330001	ved. metodica	9.000	6	0	6	€ 449,00	quattrocentoquarantano/00	60,00%	€ 179,60	centosettantano/60	€ 1.077,60	milsettantasette/60	€ 0,22486	€ 0,13190	€ 0,02625	€ 0,066

COSTO PER SINGOLO TEST
 DI CUI QUOTA REAGENTE E MATERIALE DI CONSUMO
 DI CUI QUOTA LOCAZIONE
 DI CUI QUOTA ASSISTENZA TECNICA

** vedere ultime colonne tabella sopra riportata

- Legenda:
 1-2-3= nome commerciale, codice prodotto e tipo di confezionamento dei reagenti proposti dalla ditta
 4= numero dei test eseguibili per confezione
 5= numero di confezioni necessarie per l'esecuzione di tali test
 6= numero di confezioni da utilizzare per consumi propri dello strumento (lavaggi, sprechi da confezioni inadatte, etc)
 7= totale delle confezioni annue necessarie (col 5 + col 6)
 8= prezzo di listino di una confezione, iva esclusa
 9= sconto in percentuale sul prezzo di listino
 10= prezzo scontato a confezione, iva esclusa
 11= costo totale annuo di tutte le confezioni necessarie (col 7 x col 10)

C.3.2. FORNITURA DI CONSUMABILI NECESSARI AL FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA DIAGNOSTICO

IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE

€ 0,00 zero/00

+ IVA così determinato:

NOME COMMERCIALE DEL PRODOTTO	CODICE	TIPO	N. CONF. OFFERTE ANNUE	PREZZO DI LISTINO A CONF.	SCONTO	PREZZO SCONTATO A CONF.	COSTO TOTALE ANNUO
CLEANING SOLUTION PER ISE/ELECSYS	11298500316	500,00 ml	2	€ 73,00	settantatre/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
TANICA DI SCARICO PER REFLUI-15 LT.	04174780001	1,00 Pz	1	€ 13,00	tredici/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ADATTATORE RACK PER HITACHI CUPS	05463190001	260,00 Pz	1	€ 243,00	duecentoquarantatre/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
NaOH-D	04880285190	3.600,00 ml	46	€ 62,00	sessantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ACID SOLUTION	04880307190	4.000,00 ml	1	€ 62,00	sessantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
MULTICLEAN 70 ml	04708725190	70,00 ml	3	€ 70,00	settanta/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
SELECTIVE MODE SOLUTION MOD P/917	11555421218	798,00 ml	2	€ 47,00	quarantasette/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
HITERGENT	11555448216	708,00 ml	2	€ 165,00	centosessantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
NaOH-D CLEANER 1	04489241190	66,00 ml	52	€ 26,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
SMS	04489225190	50,00 ml	10	€ 26,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
Coppette per prelievi pediatrici 13/16	05085713001	900,00 Pz	1	€ 37,80	trentasette/80	100,00%	€ 0,00 zero/00
CUVETTE PER COBAS c501	04854241001	24,00 Pz	2	€ 1.113,00	millecintotredici/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
COPPETTE PORTACAMPIONI	04162315001	1.000,00 Pz	2	€ 52,00	cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
TOOL PER COBAS C PACK MULTI	04857933190	100,00 Pz	1	€ 100,00	cento/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE INTERNAL STANDARD GEN 2	04522320190	3.000,00 ml	4	€ 145,00	centoquarantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE DILUENT GEN. 2	04522630190	1.500,00 ml	6	€ 88,00	ottantotto/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE REFERENCE SOLUTION	11360981216	1.500,00 ml	3	€ 73,00	settantatre/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
PROCELL M 2X2 L	04880340190	4.000,00 ml	12	€ 88,00	ottantotto/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
CLEAN-CELL M 2X2 L	04880293190	4.000,00 ml	12	€ 87,00	ottantasette/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
PRECLEAN M (MOD E)	03004899190	3.000,00 ml	8	€ 110,00	centodieci/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
PROBOWASH M (MOD E)	03005712190	840,00 ml	3	€ 108,00	centootto/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
COMBIRACK ASSAY CUPS/TIPS M	12102137001	1,00 set	4	€ 387,00	trecentottantasette/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ELECSYS DILUENTE UNIVERSALE	03183971122	72,00 ml	3	€ 200,00	duecento/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
PC / CC CUPS M	03023141001	12,00 Pz	1	€ 62,00	sessantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
SYS-CLEAN ADAPTER M	03027651001	2,00 Pz	2	€ 11,00	undici/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
CAL-SET VIALS (VUOTE)	11776576922	112,00 Pz	1	€ 188,00	centoottantotto/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
CONTROL-SET VIALS (VUOTE)	03142949122	112,00 Pz	1	€ 170,00	centosettanta/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
TONER STAMPANTE M2400D	06509177001	1,00 Pz	2	€ 75,00	settantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
CARTUCCIA DEIONIZZATORE DIA L	04159527001	1,00 Pz	48	€ 52,00	cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
COLONNA RESINE-DEIONIZZATORE DIA L/S	04157460001	1,00 Pz	24	€ 285,00	duecentottantacinque/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
NACI 9%	04489357190	50,00 ml	3	€ 26,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
DILUENTE NaCl 9%	20756950922	132,00 ml	6	€ 25,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
COBAS C PACK MULTI	04593138190	1,00 Pz	4	€ 20,00	venti/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ELECSYS DILUENTE MULTIASSAY	03609987190	32,00 ml	6	€ 100,00	cento/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE COMPENSATOR	11489828216	10,00 ml	3	€ 52,00	cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE STANDARD HIGH	11183982216	30,00 ml	4	€ 31,00	trentuno/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE STANDARD LOW	11183974216	30,00 ml	4	€ 31,00	trentuno/00	100,00%	€ 0,00 zero/00
ISE ELETTRODO RIFERIMENTO	03149501001	1,00 Pz	2	€ 536,00	cinquecentotrentasei/00	100,00%	€ 0,00 zero/00

Nota: nella presente tabella deve essere riportato tutto il materiale di consumo necessario al funzionamento del sistema diagnostico

COSTO COMPLESSIVO ANNUO PER LA FORNITURA DI REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO
 TOTALE COMPLESSIVO ANNUO VOCE C. RISULTANTO DALLA SOMMATORIA DELLE VOCI C.1 + C.2 + C.3

€ 118.883,05 (centodiciottomilaottocentottantatre/05)
 € 170.219,05 (centosettantamila duecentodiciannove/05)

Arnaldo Ferrari Luisella Dozio

D. U.O. LABORATORIO DI ANALISI DEL POLIAMBULATORIO DI POTENZA

D1. STRUMENTAZIONE OFFERTA IN NOLEGGIO (SISTEMA SECONDARIO):

CANONE MENSILE DI NOLEGGIO :

CANONE ANNUO NOLEGGIO :

€ 253,34 (duecentocinquante/34)

€ 3.040,00 (treantamilaquattrocento/00)

D2. ASSISTENZA TECNICA DEL SISTEMA SECONDARIO

CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA :

CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA :

€ 700,00 (settecento/00)

€ 8.400,00 (ottomilaquattrocento/00)

D3. REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO

D3.1. REAGENTI: IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE

€ 30.260,80 (trentamila duecentosessanta/80)

+ IVA così determinato:

Table with columns: Determinazioni da eseguire, Nome commerciale del prodotto, Codice del prodotto, Tipo confezione, N. esami effettuabili x conf., N. kit necessari, Consumo propri del sistema (n. conf), Tot. Conf. annue offerte, Prezzo listino di una conf., Sconto praticato, Prezzo unitario scontato, Costo totale annuo, Quota totale, Quota reagenti, Quota locaz., Quota

COSTO PER SINGOLO TEST
DI CUI QUOTA REAGENTE E MATERIALE DI CONSUMO
DI CUI QUOTA LOCAZIONE
DI CUI QUOTA ASSISTENZA TECNICA

** vedere ultime colonne tabella sopra riportata

Legenda:

Arnaldo Ferrari Luisa Di Zio

Roche Diagnostics S.p.A. logos and identification codes including MARCA G. GULLO, MARCA ENTRATE, and various identification numbers.



- 1-2-3= nome commerciale, codice prodotto e tipo di confezionamento dei reagenti proposti dalla ditta
- 4= numero dei test eseguibili per confezione
- 5= numero di confezioni necessarie per l'esecuzione di tali test
- 6= numero di confezioni da utilizzare per consumi propri dello strumento (lavaggi, sprechi da confezioni inadatte, etc)
- 7= totale delle confezioni annue necessarie (col 5 + col 6)
- 8= prezzo di listino di una confezione, iva esclusa
- 9= sconto in percentuale sul prezzo di listino
- 10= prezzo scontato a confezione, iva esclusa
- 11= costo totale annuo di tutte le confezioni necessarie (col 7 x col 10)

D.3.2. FORNITURA DI CONSUMABILI NECESSARI AL FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA DIAGNOSTICO
 IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE

€ 0,00 zero/00

+ IVA così determinato:

NOME COMMERCIALE DEL PRODOTTO	CODICE	TIPO	N. CONF. OFFERTE ANNUE	PREZZO DI LISTINO A CONF.	SCONTO	PREZZO SCONTATO A CONF.		COSTO TOTALE ANNUO		
CLEANING SOLUTION PER ISE/ELECSYS	11298500316	500,00 ml	1	€ 73,00	settantatre/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
TANICA DI SCARICO PER REFLUI-15 LT.	04174780001	1,00 Pz	1	€ 13,00	tradic/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
ADATTATORE RACK PER HITACHI CUPS	05463190001	260,00 Pz	1	€ 243,00	duecentoquarantatre/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
NaOH-D	04880285190	3.600,00 ml	23	€ 62,00	sessantadue/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
ACID SOLUTION	04880307190	4.000,00 ml	1	€ 62,00	sessantadue/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
MULTICLEAN 70 ml	04708725190	70,00 ml	2	€ 70,00	settanta/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
SELECTIVE MODE SOLUTION MOD P/917	11555421216	798,00 ml	1	€ 47,00	quarantasette/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
HITERGENT	11555448216	708,00 ml	1	€ 165,00	centosessantacinque/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
NaOH-D CLEANER 1	04489241190	66,00 ml	26	€ 26,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
SMS	04489225190	50,00 ml	6	€ 26,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
Coppette per prelievi pediatrici 13/16	05085713001	900,00 Pz	1	€ 37,80	trentasette/80	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
CUVETTE PER COBAS c501	04854241001	24,00 Pz	1	€ 1.113,00	millecentotredici/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
COPPETTE PORTACAMPIONI	04162315001	1.000,00 Pz	2	€ 52,00	cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
TOOL PER COBAS C PACK MULTI	04857933190	100,00 Pz	1	€ 100,00	cento/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE INTERNAL STANDARD GEN 2	04522320190	3.000,00 ml	4	€ 145,00	centoquarantacinque/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE DILUENT GEN. 2	04522630190	1.500,00 ml	3	€ 88,00	ottantotto/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE REFERENCE SOLUTION	11360981216	1.500,00 ml	3	€ 73,00	settantatre/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
TONER STAMPANTE M2400D	06509177001	1,00 Pz	1	€ 75,00	settantacinque/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
CARTUCCIA DEIONIZZATORE DIA L	04159527001	1,00 Pz	24	€ 52,00	cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
COLONNA RESINE-DEIONIZZATORE DIA L/S	04157460001	1,00 Pz	12	€ 285,00	duecentottantacinque/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
NACI 9%	04489357190	50,00 ml	3	€ 26,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
DILUENTE NaCl 9%	20756350322	132,00 ml	6	€ 26,00	ventisei/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
COBAS C PACK MULTI	04599138190	1,00 Pz	3	€ 20,00	venti/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE COMPENSATOR	11489828216	10,00 ml	3	€ 52,00	cinquantadue/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE STANDARD HIGH	11183982216	30,00 ml	4	€ 31,00	trentuno/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE STANDARD LOW	11183974216	30,00 ml	4	€ 31,00	trentuno/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00
ISE ELETTRODO RIFERIMENTO	03149501001	1,00 Pz	2	€ 536,00	cinquacentotrentasei/00	100,00%	€ 0,00	zero/00	€ 0,00	zero/00

Nota: nella presente tabella deve essere riportato tutto il materiale di consumo necessario al funzionamento del sistema diagnostico

COSTO COMPLESSIVO ANNUO PER LA FORNITURA DI REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO

€ 30.260,80 (trentamila duecentosessanta/80)

TOTALE COMPLESSIVO ANNUO VOCE D. RISULTANTO DALLA SOMMATORIA DELLE VOCI D.1 + D.2 + D.3

€ 41.700,80 (quarantunomilasettecento/80)

IMPORTO COMPLESSIVO PRESUNTO ANNUO DELL'INTERA FORNITURA (IVA ESCLUSA) SOMMATORIA VOCI (A+B+C+D)

€ 461.130,80 (quattrocentosessantunomilacentotrenta/80)

DICHIARA INOLTRE

di impegnarsi a fornire i seguenti prodotti in sconto merce, offerti a prezzo zero poiché il loro costo è computato nel prezzo dei kit dei prodotti dei reagenti:

NOME COMMERCIALE DEL PRODOTTO	CODICE	TIPO	CONF. ANNUE OFFERTE			
			LAGONEGRO	CHIAROMONTE	VILLA D'AGRI	POTENZA
Cfas	10759350190	36,00 ml	2	2	2	2
PreciControl ClinChem Multi 1	05117003190	100,00 ml	2	2	2	2
PreciControl ClinChem Multi 2	05117216190	100,00 ml	2	2	2	2
CFAS LIPIDI	12172623122	3,00 ml	2	2	2	2
CALIBRATOR PROTEIN	11355279216	5,00 ml	3	3	3	3
CFAS PROTEINE URINE/LIQUOR (PUC)	08121305122	5,00 ml	3	3	2	2
PRECINORM PROTEIN URINE/LIQUOR-PUC	03121313122	12,00 ml	6	6	6	6
PRECIPATH PROTEIN URINE/LIQUOR-PUC	03121291122	12,00 ml	6	6	6	6
CFAS PREALB/ASLO/CERULOPLAS.(PAC)	03555941190	3,00 ml	2	2	2	2
MULTICALIBRATORE PROTEINE URINARIE	04722442001	6,00 ml	2	2	2	2
MULTICONTROLLO PROTEINE URINARIE	04722469001	6,00 ml	3	3	3	3
PRECISSET FATTORE REUMATOIDE	12172828322	5,00 ml	2	2	2	2
CONTROL SET FATTORE REUMATOIDE	03005496122	4,00 ml	10	10	10	10
PRECISSET TDM 1 ONLINE	03375790190	40,00 ml	2	2	2	2
CONTROL SET TDM	04521536190	30,00 ml	4	4	4	4
CONTROLLO AMMONIO/ETANOLO/CO2 P	20753009190	20,00 ml	2	2	2	2
CONTROLLO AMMONIO/ETANOLO/CO2 N	20752401190	20,00 ml	2	2	2	2

Arnaldo Ferrari Luisella Dozio

CALIBRATORE AMMONIO/ETANOLO/CO2	20751995190	8,00	ml	2	2	2	2
PRECIMAT FRUTTOSAMINE	11098993122	3,00	ml	1	1		
PRECINORM FRUTTOSAMINE	11098985122	3,00	ml	4	4		
PRECIPATH FRUTTOSAMINE	11174118122	3,00	ml	4	4		
PRECISET DAT PLUS SET I	03304671190	30,00	ml	2	2		
CONTROL SET DAT I - 2 livelli	03312950190	40,00	ml	4	4		
CONTROL SET DAT III - 2 LIVELLI	03312976190	30,00	ml	4	4		
CONTROL SET DAT II - 2 LIVELLI	03312968190	40,00	ml	4	4		
PRECISET DAT II PLUS	03304680190	40,00	ml	4	4		
MULTICONTROLLO BUPRENORFINA	06378528001	5,00	ml	8	8		
MULTICALIBRATORE BUPRENORFINA	06378501001	5,00	ml	1	1		
CALIBRATORE EXTRA ALTO BUPRENORFINA	05856795001	5,00	ml	4	4		
CALIBRATORE NEGATIVO ECSTASY	05856671001	5,00	ml	4	4		
CALIBRATORE BASSO ECSTASY	06365744001	5,00	ml	4	4		
CALIBRATORE CUTOFF ECSTASY	06366325001	5,00	ml	4	4		
CALIBRATORE INTERMEDIO ECSTASY	06366333001	15,00	ml	4	4		
CALIBRATORE ALTO ECSTASY	06366341001	30,00	ml	4	4		
CONTROLLO ECSTASY LIV 1	06366350001	5,00	ml	8	8		
CAL.SET ELECSYS TROP.T.HS STAT	05952736190	2,00	set di calibrazione	4	4	4	4
ELECSYS PRECICONTROL TROPONINA	0595107190	8,00	ml	4	6	4	4
CAL.SET ELECSYS MIOGLOBINA STAT	11820893122	2,00	set di calibrazione	4	4	4	4
ELECSYS PRECICONTROL CARDIACI II	04917049190	8,00	ml	6	8	6	6
CAL.SET ELECSYS CK-MB MASSA II STAT	05957656190	2,00	set di calibrazione	4	4	8	8
CAL.SET ELECSYS proBNP II STAT	05390117190	2,00	set di calibrazione	4	4	4	4
ELECSYS PRECICONTROL UNIVERSALE	11731416190	12,00	ml	3	4	8	8
CAL.SET ELECSYS HCG TOT+beta	03302652190	2,00	set di calibrazione	4	3	3	3



Nota: nella presente tabella devono essere riportati i prodotti che vengono offerti in sconto merce, perché computati nel prezzo del kit dei prodotti reagenti (a titolo esemplificativo: kit di calibrazione, controlli per le calibrazioni), etc)

Si riportano, di seguito, le quotazioni relative agli ulteriori reagenti per l'eventuale esecuzione di determinazioni analitiche aggiuntive a quelle richieste in gara, eseguibili con la strumentazione proposta:

Determinazioni analitiche	Nome commerciale prodotto	Codice	N. esami effett. X conf.	Prezzo di listino a conf.	% sconto sul prezzo listino	Prezzo scontato a confezione	Costo per singolo test
ELECSYS ANTI-TG	ELECSYS ANTI-TG	06368697190	100	€ 758,00	settecentocinquantaotto/00	65,00%	€ 265,30
ELECSYS ANTI-TPO	ELECSYS ANTI-TPO	06368590190	100	€ 758,00	settecentocinquantaotto/00	65,00%	€ 265,30
ELECSYS ANTI-TSHR	ELECSYS ANTI-TSHR	04388780190	100	€ 2.500,00	duemilacinquecento/00	65,00%	€ 875,00
ELECSYS CALCITONINA	ELECSYS CALCITONINA	06445853190	100	€ 1.000,00	millie/00	65,00%	€ 350,00
ELECSYS FT3 III	ELECSYS FT3 III	06437206190	200	€ 562,00	cinquecentosessantadue/00	65,00%	€ 196,70
ELECSYS FT4 II	ELECSYS FT4 II	06437281190	200	€ 562,00	cinquecentosessantadue/00	65,00%	€ 196,70
ELECSYS TIREOGLOBULINA 2a GEN	ELECSYS TIREOGLOBULINA 2a GEN	06445896190	100	€ 600,00	seicento/00	65,00%	€ 210,00
ELECSYS TSH	ELECSYS TSH	11731459122	200	€ 454,00	quattrocentocinquantaquattro/00	65,00%	€ 158,90
ELECSYS AFP II	ELECSYS AFP II	04481798190	100	€ 366,00	trecentosessantasei/00	65,00%	€ 128,10
ELECSYS CA 125 II	ELECSYS CA 125 II	11776223322	100	€ 392,00	trecentonovantadue/00	65,00%	€ 137,20
ELECSYS CA 15-3 II	ELECSYS CA 15-3 II	03045838122	100	€ 474,00	quattrocentosettantaquattro/00	65,00%	€ 165,90
ELECSYS CA 19-9	ELECSYS CA 19-9	11776193122	100	€ 392,00	trecentonovantadue/00	65,00%	€ 137,20
ELECSYS CA 72-4	ELECSYS CA 72-4	11776258122	100	€ 1.123,00	milliecentoventitre/00	65,00%	€ 393,05
ELECSYS CEA	ELECSYS CEA	11731629322	100	€ 366,00	trecentosessantasei/00	65,00%	€ 128,10
ELECSYS CYFRA 21-1	ELECSYS CYFRA 21-1	11820966122	100	€ 800,00	ottocento/00	65,00%	€ 280,00
ELECSYS HE4	ELECSYS HE4	05950929190	100	€ 1.700,00	milasettecento/00	65,00%	€ 595,00
ELECSYS NSE	ELECSYS NSE	12133113122	100	€ 700,00	settecento/00	65,00%	€ 245,00
ELECSYS PSA FREE	ELECSYS PSA FREE	03289788190	100	€ 588,00	cinquecentoottantotto/00	65,00%	€ 205,80
ELECSYS PSA II	ELECSYS PSA II	04641655190	100	€ 392,00	trecentonovantadue/00	65,00%	€ 137,20
ELECSYS S100	ELECSYS S100	03175243190	100	€ 2.266,00	duemiladuecentosessantasei/00	65,00%	€ 793,10
ELECSYS DHEA-S	ELECSYS DHEA-S	03000087122	100	€ 464,00	quattrocentosessantaquattro/00	65,00%	€ 162,40
ELECSYS ESTRADIOLIO IIB	ELECSYS ESTRADIOLIO IIB	03000079190	100	€ 392,00	trecentonovantadue/00	65,00%	€ 137,20
ELECSYS FREE BETA HCG	ELECSYS FREE BETA HCG	04854071200	100	€ 1.080,00	milliettantatino/00	65,00%	€ 378,00
ELECSYS FSH	ELECSYS FSH	11775863122	100	€ 335,00	trecentotrentacinque/00	65,00%	€ 117,25
ELECSYS HCG TOT+beta	ELECSYS HCG TOT+beta	03271749190	100	€ 392,00	trecentonovantadue/00	65,00%	€ 137,20
ELECSYS LH	ELECSYS LH	11732234122	100	€ 335,00	trecentotrentacinque/00	65,00%	€ 117,25
ELECSYS PAPP-A	ELECSYS PAPP-A	04854098200	100	€ 1.320,00	milietrecentoventi/00	65,00%	€ 462,00
ELECSYS PGF	ELECSYS PGF	05144671190	100	€ 2.200,00	duemiladuecento/00	65,00%	€ 770,00
ELECSYS PROGESTERONE II	ELECSYS PROGESTERONE II	12145383122	100	€ 392,00	trecentonovantadue/00	65,00%	€ 137,20
ELECSYS PROLATTINA II	ELECSYS PROLATTINA II	03203093190	100	€ 366,00	trecentosessantasei/00	65,00%	€ 128,10
ELECSYS sFR-1	ELECSYS sFR-1	05109523190	100	€ 2.200,00	duemiladuecento/00	65,00%	€ 770,00
ELECSYS SHBG	ELECSYS SHBG	03052001190	100	€ 701,00	settecentouno/00	65,00%	€ 245,35
ELECSYS TESTOSTERONE II	ELECSYS TESTOSTERONE II	05200067190	100	€ 392,00	trecentonovantadue/00	65,00%	€ 137,20
ELECSYS FERRITINA II (200)	ELECSYS FERRITINA II (200)	04491785190	200	€ 732,00	settecentotrentadue/00	65,00%	€ 256,20
ELECSYS FOLATI 3a Gen	ELECSYS FOLATI 3a Gen	04476433190	100	€ 505,00	cinquecentocinque/00	65,00%	€ 176,75
ELECSYS FOLATI ERITROCITARI	ELECSYS FOLATI ERITROCITARI	05944295190	100	€ 505,00	cinquecentocinque/00	65,00%	€ 176,75
ELECSYS FOLATI ERITROCI. (LISANTE)	ELECSYS FOLATI ERITROCI. (LISANTE)	05944317190	240	€ 57,00	cinquantasette/00	65,00%	€ 19,95
ELECSYS VITAMINA B 12 II	ELECSYS VITAMINA B 12 II	04745736190	100	€ 505,00	cinquecentocinque/00	65,00%	€ 176,75
ELECSYS ACTH	ELECSYS ACTH	03255751190	100	€ 900,00	novecento/00	65,00%	€ 315,00
ELECSYS ANTI-CCP	ELECSYS ANTI-CCP	05031656190	100	€ 1.500,00	milcinquecento/00	65,00%	€ 525,00
ELECSYS CORTISOLO	ELECSYS CORTISOLO	11875116122	100	€ 387,00	trecentotrentasette/00	65,00%	€ 135,45
ELECSYS C-PEPTIDE	ELECSYS C-PEPTIDE	03184897190	100	€ 732,00	settecentotrentadue/00	65,00%	€ 256,20
ELECSYS DIGOSSINA	ELECSYS DIGOSSINA	11820796322	100	€ 392,00	trecentonovantadue/00	65,00%	€ 137,20
ELECSYS NGH	ELECSYS NGH	05390125190	100	€ 600,00	seicento/00	65,00%	€ 210,00

Arnaldo Ferrari
Luisella Dozio
Arnaldo Ferrari Luisella Dozio



Specifica le parti del contratto che saranno eseguite dalle singole imprese (nel caso di partecipazione "in raggruppamento d'impresa"): ///

Dichiara, altresì, che i sistemi analitici offerti:

corrispondono ai requisiti tecnici, sono funzionali ed ottimizzati per l'esecuzione delle determinazioni annue indicate nel capitolato speciale d'appalto; sono nuovi di fabbrica in ciascuna delle sue componenti, non riciclate e non assemblate;

La Ditta qualora risulti aggiudicataria, si impegna, per tutta la durata del contratto:

a produrre in sede di collaudo certificazione dell'azienda di produzione, attestante la data di fabbricazione ed il numero di matricola progressivo e la certificazione attestante la conformità delle apparecchiature alle vigenti norme di sicurezza CEI o altre norme internazionali ufficialmente riconosciute sulla sicurezza elettrica in laboratori di analisi chimico cliniche;

a fornire su richiesta dell'Azienda Sanitaria qualora venga dalla stessa Ditta immesso sul mercato un sistema tecnicamente più avanzato che sostituisce quello aggiudicato, il nuovo sistema alle stesse condizioni; l'offerta si intende valida ed impegnativa per almeno 365 (trecentosessantacinque) giorni dal termine ultimo per il ricevimento delle offerte;

di essere consapevole che in caso di aggiudicazione l'affidamento della fornitura avverrà subordinatamente all'approvazione delle risultanze della gara da parte del Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria

di essere edotta che l'offerta è da intendersi comprensiva di tutte le prestazioni previste dal capitolato speciale, nonché di quelle strettamente legate all'adempimento delle stesse, e da considerarsi valida e definitiva per tutta la durata dell'appalto;

di aver preso conoscenza di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione del contratto, e che di tali circostanze si è tenuto conto nella determinazione del prezzo offerto, ritenuto remunerativo e comprensivo di ogni spesa e onere di qualsiasi natura sia tecnica, sia economica.

Alla presente offerta viene allegato il listino prezzi ufficiale edizione 2013 dei reagenti ed altro materiale di consumo utilizzabili con l'apparecchiatura proposta, unico per tutto il territorio nazionale"

Data, 01.07.2013

FIRMA

ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.
Arnaldo Ferrari *Luisella Dozio*
 Arnaldo Ferrari Luisella Dozio
 Procuratore Procuratore

Nota:

1. L'offerta deve essere datata e sottoscritta in forma leggibili in ogni sua pagina dal titolare o dal legale rappresentante della Ditta o da persona abilitata ad impegnare e rappresentare legalmente la Ditta offerente. In caso di offerta sottoscritta da persona munita di procura, detta procura deve essere speciale e cioè riguardare lo specifico appalto o, in genere, tutti gli appalti per forniture delle Amministrazioni Pubbliche, deve essere trasmessa all'Azienda Sanitaria unitamente alla documentazione di gara in originale o in copia conforme, pena l'esclusione. La procura generale, cioè per tutti gli atti in genere che interessano il rappresentante della Ditta, non è titolo sufficiente per presentare offerte nelle pubbliche gare. La procura deve rivestire la forma dell'atto pubblico, essere cioè redatta a norma dell'articolo 2699. C.C., con le richieste formalità, da un notaio o da altro pubblico ufficiale competente. La procura può altresì risultare dal verbale del consiglio di amministrazione in originale o copia conforme o da certificato di iscrizione alla C.C.I.A.A. (in originale o in copia conforme)

2. Per i raggruppamenti d'impresa, l'offerta economica dovrà essere unica e presentata congiuntamente, dovrà contenere la specificazione delle parti della fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese, nonché, per i raggruppamenti non ancora formalmente costituiti, essere sottoscritta dai rappresentanti legali delle singole imprese partecipanti con l'impegno di conformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina prevista dal D.Lgs. 12.04.2006, n. 163 e s.m.i.; in caso di raggruppamento già costituito, dovrà essere prodotto l'atto di conferimento del mandato.

L'offerta congiunta comporta la responsabilità solidale nei confronti dell'Azienda Sanitaria di tutte le imprese raggruppate.



ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.

ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



DG/UG/mp
Prot. n. 1395

Genova, 9 luglio 2013



Spettabile
Azienda Sanitaria Locale di Potenza
Via Torraca, 2
85100 POTENZA

Oggetto: Fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso, occorrenti per i laboratori di analisi chimico-cliniche dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza. – LOTTO 2
CIG 5118920A68

Il sottoscritto Alessandro Pater, nato a Sanremo (IM) il 09.09.1970 e residente a Genova in C.so A. Saffi n. 29/9, in qualità di Amministratore Unico di Medical Systems S.p.A. con sede legale e fiscale a Genova – Via Rio Torbido n. 40, tel. 010/83401, telefax 010/804661, con codice fiscale n. 0024866059, partita IVA n. 02405380101, iscritta alla CCIAA di Genova al n. REA n. 250502 e al Registro delle Imprese al n. 00248660599 dal 19.02.1996, codice attività 46463, Telefono 010-83401, Fax Ufficio Gare 010-804661, con capitale sociale interamente versato di € 7.280.000,00=,

PRESENTA

La proposta riportata nello schema di offerta economica allegato alla presente (come da Vs. facsimile ALLEGATO N. 6) che costituisce parte integrante della presente, per la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici specificati in oggetto.

DICHIARA INOLTRE:

- Di impegnarsi a fornire i prodotti riportati nell'allegato ALL 6 in sconto merce (ove indicati), offerti a prezzo zero poiché il loro costo è computato nel prezzo dei kit dei prodotti dei reagenti;
- Di offrire lo sconto percentuale del 40% (quarantapercento) da applicare sul listino prezzi ufficiale presentato, da utilizzare per l'acquisto di prodotti analoghi, per consentire alla U.O. interessata l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta. Detto sconto rimarrà fisso ed invariabile per tutta la durata della fornitura.

MEDICAL SYSTEMS S.p.A.
Alessandro Pater
Amministratore Unico

Pagina 1 di 4

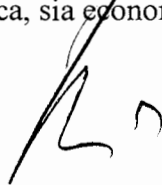
MEDICAL SYSTEMS S.p.A. - Società soggetta alla direzione e al coordinamento di Finsystems S.r.l.

**Dichiara, altresì, che i sistemi analitici offerti:**

- Corrispondono ai requisiti tecnici, sono funzionali ed ottimizzati per l'esecuzione delle determinazioni annue indicate nel capitolato speciale di appalto;
- Sono nuovi di fabbrica in ciascuna delle sue componenti, non riciclate e non assemblate;

Medical Systems S.p.A. qualora risulti aggiudicataria, si impegna, per tutta la durata del contratto:

- A produrre in sede di collaudo certificazione dell'azienda di produzione, attestante la data di fabbricazione ed il numero di matricola progressivo, e la certificazione attestante la conformità delle apparecchiature alle vigenti norme di sicurezza CEI o ad altre norme internazionali ufficialmente riconosciute sulla sicurezza elettrica;
- A fornire su richiesta dell'Azienda Sanitaria qualora venga dalla stessa Società immesso sul mercato un sistema tecnicamente più avanzato che sostituisca quello aggiudicato, il nuovo sistema alle stesse condizioni;
- L'offerta si intende valida ed impegnativa per almeno 365 (trecentosessantacinque) giorni dal termine ultimo per il ricevimento delle offerte;
- Di essere consapevole che in caso di aggiudicazione l'affidamento della fornitura avverrà subordinatamente all'approvazione delle risultanze della gara da parte del Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria;
- Di essere edotta che l'offerta è da intendersi comprensiva di tutte le prestazioni previste dal capitolato speciale, nonché di quelle strettamente legate all'adempimento delle stesse, e da considerarsi valida e definitiva per tutta la durata dell'appalto;
- Di aver preso conoscenza di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione del contratto, e che di tali circostanze si è tenuto conto nella determinazione del prezzo offerto, ritenuto remunerativo e comprensivo di ogni spesa e onere di qualsiasi natura sia tecnica, sia economica.

**Dichiara, inoltre, che:**

- che il sistema analitico offerto corrisponde ai requisiti tecnici, è funzionale ed ottimizzato per l'esecuzione degli esami previsti dal capitolato speciale di appalto;
- il sistema proposto è nuovo di fabbrica in ciascuna delle sue componenti, non riciclate e non assemblate;
- qualora Medical Systems S.p.A. risulti aggiudicataria, si impegna a produrre in sede di collaudo certificazione dell'azienda di produzione, attestante la data di fabbricazione ed il numero di matricola progressivo, e la certificazione attestante la conformità delle apparecchiature alle vigenti norme di sicurezza CEI o ad altre norme internazionali ufficialmente riconosciute sulla sicurezza elettrica in laboratori di analisi chimico-cliniche;

MEDICAL SYSTEMS S.p.A.
Alessandro Pater
Amministratore Unico

- si impegna, per tutta la durata del contratto, qualora venga da Medical Systems S.p.A. stessa immesso sul mercato un sistema tecnicamente più avanzato che sostituisca quello aggiudicato, di fornire alla U.O. utilizzatrice su richiesta dell'Azienda Sanitaria il nuovo sistema alle stesse condizioni.

Alla presente offerta viene allegato il listino prezzi ufficiale edizione 2011 con integrazioni ed errata corrige, dei reagenti ed altro materiale di consumo utilizzabili con l'apparecchiatura proposta, unico per tutto il territorio nazionale.

MODALITA' DI FORNITURA

DURATA

FORNITURA : la fornitura avrà durata di cinque anni decorrenti dalla data del certificato di collaudo delle strumentazioni diagnostiche, concluso con esito favorevole, con possibilità di proroga per un massimo di un anno, previa Vs. richiesta;

VALIDITA'

OFFERTA : 365 giorni solari a partire dalla data ultima fissata per la presentazione dell'offerta;

IVA 21%

: a Vs. carico ed esclusa dal prezzo indicato;

**IMBALLO E
TRASPORTO**

: a ns. carico;

**TERMINI DI
CONSEGNA**

: per i reagenti e per il materiale di consumo: immediata, fatta salva la disponibilità di magazzino e comunque entro 5 giorni dal Vs. gradito ordine (entro 48 ore in caso di urgenza);

FATTURAZIONE: direttamente dalla nostra società;

MODALITA' DI

FATTURAZIONE: per i reagenti ed il materiale di consumo: per singola confezione di prodotto ordinato e consegnato, così come risulta dalla bolla di consegna;
per il canone di locazione e assistenza: rate trimestrali posticipate;

MEDICAL SYSTEMS S.p.A.
Alessandro Pater
Amministratore Unico

PAGAMENTO : entro il termine di 60 giorni dalla data di ricevimento delle fatture.

Vi trasmettiamo, in allegato, la seguente documentazione:

- Prospetto offerta economica conforme al Vs. Allegato 6;
- Listino prezzi anno 2011 di Medical Systems S.p.A. comprensivo di errata corrige ed integrazioni (Allegato 6/1);
- Dichiarazione unicità del listino (Allegato 6/2);
- Giustificazione dei prezzi offerti (Allegato 6/3).

09 LUG. 2013


**L'Amministratore Unico
- ALESSANDRO PATER -**

1. STRUMENTAZIONE OFFERTA IN NOLEGGIO:																						
Strumentazione proposta comprensiva di interfacciamento al Vs. sistema gestionale : N. 1 UNITA' DEL SISTEMA EVIDENCE (Ditta produttrice RANDOX) completa di gruppo di continuità e PC per l'interfacciamento dotato di accessori. (Codice CIVAB strumento non disponibile). (Codice RDM non pertinente).																						
Il sistema "EVIDENCE" è stato immesso sul mercato dalla Ditta Produttrice RANDOX nell'anno 2002.																						
CANONE MENSILE DI NOLEGGIO 120,00																						
CANONE ANNUO NOLEGGIO 1.440,00																						
2. ASSISTENZA TECNICA DELLA STRUMENTAZIONE PROPOSTA																						
Canone annuo di assistenza tecnica 50,00																						
Canone annuo di assistenza tecnica 600,00																						
3. REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO																						
3.1. REAGENTI: IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 49.200,00 + IVA 21%, così determinato:																						
Determinazioni da eseguire	Nome commerciale prodotto (1)		Codice del prodotto (2)	Tipo confezione (3)	N. esami effettuabili per confezione (4)	N. kit necessari (5)	Consentimenti previsti dal sistema (N. conf.) (6)	Totale confezioni annue offerte (7)	Prezzo di listino di una confezione (8)	Sconto praticato (9)	Prezzo unitario scontato a confezione (10)	Costo totale annuo (11)	COSTO PER SINGOLO TEST	Di cui quota reagenti e materiale di consumo a test	Di cui quota locazione a test	Di cui quota assistenza tecnica a test						
Cocaina urine 1.900, oppiacei urine 1.900, antitamone urine 950, Benzodiazepine urine 300, Ecstasy urine 950, Cannabinoidi urine 1.900	Evidence Kit	DOA I Plus Urine kit	EV3742	360 Bioclips (campioni)	4.680	6	Inclusi nei kit necessari	6	€ 10.000,00	40%	€ 6.000,00	seimila / 00	€ 36.000,00	seimila / 00	€ 5,22	cinquante / 22	€ 4,99	quattro / 99	€ 0,16	zero / 16	€ 0,07	zero / 07
Interleuchina 1 alfa 150, Interleuchina 1 beta 100, Interleuchina 2 100, Interleuchina 4 100, Interleuchina 6 100, Interleuchina 8 100, Interleuchina 10 100, Interferone gamma 100, Tumor necrosis factor alfa (TNF-alfa) 150	Evidence Kit	Cytokine	EV3544	180 Bioclips (campioni)	2.160	1	Inclusi nei kit necessari	1	€ 22.000,00	40%	€ 13.200,00	tredecimiladuecento / 00	€ 13.200,00	tredecimiladuecento / 00	€ 13,84	treddici / 86	€ 13,63	treddici / 63	€ 0,16	zero / 16	€ 0,07	zero / 07
Totale reagenti:												€ 49.200,00	quarantannove / mila / duecento / 00									
3.2 FORNITURA DI CONSUMABILI NECESSARI AL FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA DIAGNOSTICO																						
IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € € 3.840,00 + IVA 21%, così determinato:																						
Nome commerciale del prodotto		Codice	Tipo confezioni offerte	N. confezioni annue offerte	Prezzo di listino per confezione	Sconto	Prezzo scontato per confezione	Costo totale annuo														
Control Kit (kit di controllo)	DOA I Plus Urine kit	EV3745	4 x 2 x 1ml	6	€ 600,00	40%	€ 360,00	trecentosessanta / 00	€ 2.160,00	duecentosessanta / mila / 00												
Control Kit (kit di controllo)	Cytokine Control (Controllo citochine)	CV5006	3 x 3 x 1ml	1	€ 600,00	40%	€ 360,00	trecentosessanta / 00	€ 360,00	trecentosessanta / 00												
Bulk Reagent (Consumabile)	Displacement Fluid (Liquido per il sistema idraulico concentrato)	EV3580	6 x 500 ml	1	€ 600,00	40%	€ 360,00	trecentosessanta / 00	€ 360,00	trecentosessanta / 00												
Bulk Reagent (Consumabile)	Wash Buffer (Tampone di lavaggio concentrato)	EV3581	6 x 320 ml	1	€ 400,00	40%	€ 240,00	duecentoquaranta / 00	€ 240,00	duecentoquaranta / 00												
Bulk Reagent (Consumabile)	Chemiluminescent Signal Reagent (Reagente segnale per analizzatore Evidence)	EV3601	2 x 250 ml	2	€ 600,00	40%	€ 360,00	trecentosessanta / 00	€ 720,00	settecentoventi / 00												
Totale materiale di consumo									€ 3.840,00	trecentottantotto / quaranta / 00												
COSTO COMPLESSIVO ANNUO PER LA FORNITURA DI REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO			€ 53.040,00	cinquantatremila / quaranta / 00	+ IVA 21%.																	
IMPORTO COMPLESSIVO PRESUNTO ANNUO DELL'INTERA FORNITURA (IVA ESCLUSA) SOMMATORIA VOCI (1+2+3)			€ 58.080,00	cinquantatremila / quaranta / 00	+ IVA 21%.																	
MEDICAL SYSTEMS S.p.A. DICHIARA, INOLTRE:																						
Di impegnarsi a fornire i seguenti prodotti in sconto merce, offerti a prezzo zero poiché il loro costo è computato nel prezzo dei kit dei prodotti dei reagenti:																						
Nome commerciale del prodotto		Codice	Tipo confezioni offerte	N. confezioni annue offerte																		
Calibrator Kit (kit di calibrazione)	DOA I Plus Urine kit	EV3744	9 x 1ml	2																		
Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Cytokine Calibrators (Calibratori citochine)	EV3561	9 x 1ml	1																		
Bulk Reagent (Consumabile)	Cuvette	EV3574	1000 cups (coppette portocampioni)	1																		
Eli riportare, di seguito, le quotazioni relative agli ulteriori reagenti per l'eventuale esecuzione di determinazioni analitiche aggiuntive a quelle richieste in gara eseguibili con la strumentazione proposta:																						
Determinazioni	Nome commerciale prodotto		Codice	Tipo confezioni offerte	N. esami effettuabili per confezione	Prezzo di listino per confezione	% di sconto sul prezzo di listino	Prezzo scontato per confezione	Costo per singolo test													
Pannello molecolare d'adesione a 5 canali: 1 CAM-1, V-CAM-1, E-Selectina, P-Selectina, L-Selectina	Evidence Kit	Adhesion Molecule Array (Molecole di adesione Array)	EV3530	360 Bioclips (campioni)	1.800	€ 27.000,00	40%	€ 16.200,00	sedicimiladuecento / 00	€ 9,00	nove / 00											



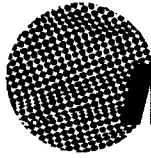
MEDICAL SYSTEMS S.p.A.
Alessandro Pater
Amministratore Unico

Determinazioni da eseguire	Nome commerciale prodotto (1)		Codice del prodotto (2)	Tipo confezione (3)	N. esami effettuabili per confezione (4)	N. kit necessari (5)	Consumi propri del sistema (N. conf.) (6)	Totale consumazioni annue offerte (7)	Prezzo di listino di una confezione (8)	Sconto praticato (9)	Prezzo unitario scontato a confezione (10)	Costo totale annuo (11)		COSTO PER SINGOLO TEST	Di cui quota reagenti e materiale di consumo a test	Di cui quota locazione a test	Di cui quota assistenza tecnica a test
Pannello Citochine II a 5 analisi: IL-5, IL-15, Granulocyte Macrophage Colony Stimulating Factor, MIP-1a, TNFβ	Evidence Kit	Cytokine Array II (Citochine Array II)	EV3680	180 Biochips (compioni)	900				€ 22.000,00	40%	€ 13.200,00	trecentocinquanta / 00	€ 14,67	quattordici / 67			
Pannello Citochine IV a 5 analisi: MMP-9, sIL-2Rα, sIL-6R, sTNFR1, sTNFR2	Evidence Kit	Cytochrome Array IV	EV3659	180 Biochips (compioni)	900				€ 15.000,00	40%	€ 9.000,00	novemila / 00	€ 10,00	dieci / 00			
Pannello Marcatori Cerebrali I a 5 analisi: BDNF, GFAP, HfABP, IL-6	Evidence Kit	Cerebral Array I (Neurologico array I)	EV3634	180 Biochips (compioni)	900				€ 22.000,00	40%	€ 13.200,00	trecentocinquanta / 00	€ 14,67	quattordici / 67			
Pannello marcatori cerebrali a 6 analisi: CRP, D-Dimero,NSE, sTNFR1, TM, NGAL	Evidence Kit	Cerebral Array II (Neurologico Array II)	EV3639	180 Biochips (compioni)	1.080				€ 22.000,00	40%	€ 13.200,00	trecentocinquanta / 00	€ 12,22	dieci / 22			
Pannello Screening DOA 12 analisi: Anf. Metani, MDMA, Barbiturici, Benzotriazolici, Buprenorfina, Carabazepina, Cocaina, Metadone, Oppiacei, Fenciclidina (quantitativo su sangue intero)	Evidence Kit	DOA I WB Plus (DOA I plus sangue intero)	EV3748	180 Biochips (compioni)	2.160				€ 6.000,00	40%	€ 3.600,00	seimillesanta / 00	€ 1,67	uno / 67			
Materiale di consumo che sarà fornito a pagamento (relativo alle determinazioni analitiche aggiuntive a quelle richieste in gara ed eseguibile con la strumentazione proposta):																	
Bulk Reagent (Consumabile)	Signal PLUS (Reagente segnale per analizzatore Evidence per EV3530, EV3535, EV3634)		EV3529	2 x 250 ml					€ 600,00	40%	€ 360,00	trecentosessanta / 00					
Control Kit (kit di controllo)	Adhesion Control (Controlli molecole di adesione)		EV3569	3 x 3 x 1 ml					€ 600,00	40%	€ 360,00	trecentosessanta / 00					
Control Kit (kit di controllo)	Cerebral Array I Tri level control (Controllo Neurologico array I)		CAB5006	3 x 3 x 1 ml					€ 800,00	40%	€ 480,00	quattrocentocinquanta / 00					
Control Kit (kit di controllo)	Cerebral Array II Tri level control (Controllo Neurologico array II)		CAB5009	3 x 3 x 0,5 ml					€ 800,00	40%	€ 480,00	quattrocentocinquanta / 00					
Control Kit (kit di controllo)	Cytokine Control (Series III) - Citochine II controllo		CY5012	3 x 3 x 1 ml					€ 600,00	40%	€ 360,00	trecentosessanta / 00					
Control Kit (kit di controllo)	Cytokine Control (Series IV) - Citochine II controllo IV		CY5011	3 x 3 x 0,5 ml					€ 600,00	40%	€ 360,00	trecentosessanta / 00					
Control Kit (kit di controllo)	DOA I WB Plus Control (Controllo DOA I plus sangue intero)		EV3750	4 x 2 x 1 ml					€ 600,00	40%	€ 360,00	trecentosessanta / 00					
Bulk Reagent (Consumabile)	Chemiluminescent Signal Reagent WB (Reagente segnale per DOA I plus sangue intero)		EV3718	2 x 250 mL					€ 600,00	40%	€ 360,00	trecentosessanta / 00					
Materiale di consumo che sarà fornito in sconto merce secondo necessità (relativo alle determinazioni analitiche aggiuntive a quelle richieste in gara ed eseguibile con la strumentazione proposta):																	
Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Cerebral Array I calibrator (Calibratore Neurologico array I)		EV3625	9 x 1 ml													
Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Cytokine Calibrators III (Calibratori citochine III)		EV3679	9 x 1 ml													
Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Adhesion Calibrators (Calibratore molecole di adesione)		EV3666	9 x 1 ml													
Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Cytokine Array IV Calibrators (Calibratore citochine Array IV)		EV3656	9 x 0,5 ml													
Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Cerebral Array I Calibrators (Calibratore Neurologico Array I)		EV3641	9 x 0,5 ml													
Calibrator Kit (kit di calibrazione)	DOA I WB Plus Calibrators (Calibratore DOA I plus sangue intero)		EV3749	9 x 1 ml													
Medical Systems S.p.A. dichiara di offrire lo sconto percentuale del 40% (quarantapercento) da applicare sul listino prezzi ufficiale presentato, da utilizzare per l'acquisto di prodotti analoghi, per consentire alla U.O. interessata l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibile con la strumentazione proposta. Detto sconto rimarrà fisso ed invariabile per tutta la durata della fornitura.																	
Eventuale ulteriore materiale necessario per l'esecuzione degli esami, Vi sarà fornito gratuitamente a titolo di sconto merce, dietro Vs. richiesta secondo necessità.																	

MEDICAL SYSTEMS S.p.A
Alessandro Pater
Amministratore Unico

INNOTEC s.r.l.

85100 Potenza - Via Ponte Nove Luci, 16
Tel. (+39)971.470945 - 470947 - Fax (+39)971.57800
Internet: www.innotec-srl.it - E-mail: innotec@innotec-srl.it
C.C.I.A.A. n.79086 - Iscr. Trib. Pz n. 5204
Cap. Soc. i.v. € 26.000,00 - P. Iva 01081160762



INNOTEC s.r.l.

ACCREDIA



PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI, RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE, E CARDIOLOGIA D’URGENZA



SCHEMA DI OFFERTA ECONOMICA LOTTO N. 3

FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D’URGENZA

In fede
INNOTEC SRL
Giovanni Petrucci
Amministratore Unico

INNOTEC s.r.l.

85100 Potenza - Via Ponte Nove Luci, 16
Tel. (+39)971.470945 - 470947 - Fax (+39)971.57800
Internet: www.innotec-srl.it - E-mail: innotec@innotec-srl.it
C.C.I.A.A. n.79086 - Iscr. Trib. Pz n. 5204
Cap. Soc. i.v. € 26.000,00 - P. Iva 01081160762



INNOTEC SRL , con sede legale e domicilio fiscale in Potenza alla Via Ponte Nove Luci n.16, C.F. e P. IVA. n.0108116.076.2, tel. 0971-470945, fax 0971/57800, e-mail: innotec@innotec-srl.it; innotec@pec.it

Prot. n. 115/13/FP/aml del 10/ 07/ 2013

**ALL'AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
VIA TORRACA, 2
85100 POTENZA**

OGGETTO: FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D'URGENZA, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE DELL'AZIENDA SANTARIA LOCALE DI POTENZA -LOTTO 3.

Il sottoscritto **Petrullo Giovanni**, nato a Savoia di Lucania il 15/03/1966, e residente a Potenza in Via Della Pineta n. 28, in qualità di **rappresentante legale (Amministratore unico)** della Innotec srl,

PRESENTA

la seguente proposta per la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici specificati in oggetto, le condizioni di seguito indicate:

1. STRUMENTAZIONE OFFERTA IN NOLEGGIO:

N. 3 Triage® Meter Pro

Strumento per la lettura automatica quantitativa dei Triage Panel, con "QC Device" (*controllo qualità per triage meter*), **ogni strumento é fornito completo di:**

Triage barcode scanner set LS2208 cod. 52142, Personal computer + monitor + n. 1 stampante laser + n.1 stampante termica per codici a barre e scheda di rete per l'interfacciamento al sistema gestionale del laboratorio

In fede
INNOTEC SRL
Giovanni Petrullo
Amministratore Unico

NOME COMMERCIALE : **Triage Meter Pro**
CODICE : **55071**
CODICE CIVAB : **FLMBSVMT**
ANNO IMMISSIONE SUL MERCATO : **1999**
ANNO IMMISSIONE SUL MERCATO ITALIANO : **2007**
DITTA PRODUTTRICE : **Alere INC (San Diego CA. - USA)**
DISTRIBUTORE ESCLUSIVO ITALIA : **ALERE SRL**
RIVENDITORE ESCLUSIVO ASP POTENZA : **Innotec srl**
VALORE COMMERCIALE : **€uro 11.000,00**

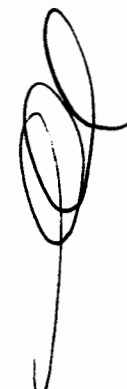
- CANONE MENSILE DI NOLEGGIO (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE) € **100,00**(centovirgolazero) + Iva
- CANONE ANNUO NOLEGGIO (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE) € **1.200,00**(milleduecentovirgolazero) + Iva
- CANONE COMPLESSIVO ANNUO DI NOLEGGIO (RELATIVO ALLE TRE STRUMENTAZIONI) € **3.600,00**(tremilaseicentovirgolazero) + Iva

2. ASSISTENZA TECNICA DELLA STRUMENTAZIONE PROPOSTA:

- CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE) € **20,00**(ventivirgolazero) + Iva
- CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA (RELATIVO ALLA SINGOLA STRUMENTAZIONE) € **240,00**(duecentoquarantavirgolazero) + Iva
- CANONE COMPLESSIVO ANNUO DI ASSISTENZA TECNICA RELATIVO ALLE TRE STRUMENTAZIONI) € **720,00**(settecentoventivirgolazero) + Iva



In fede
INNOTEC SRL
Giovanni Petruolo
Amministratore Unico



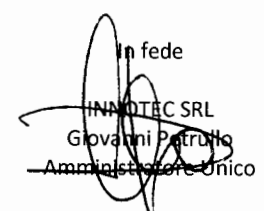
3. REAGENTI: IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 45.880,00(*quarantacinquemilaottocentottantavirgolazero*)+ Iva, così determinate:

DETERMINAZIONI DA ESEGUIRE	NOME COMMERCIALE DEL PRODOTTO	CODICE DEL PRODOTTO	TIPO CONFEZIONE	N° ESAMI EFFETTUABILI PER CONFEZIONE	N. KIT. NECESSARI	CONSUMI PROPRI DEL SISTEMA (N. CONF.)	TOTALE CONFEZIONI ANNUE OFFERTE	PREZZO DI LISTINO DI UNA CONFEZIONE	SCONTO PRATICATO	PREZZO UNITARIO SCONTATO	COSTO TOTALE ANNUO
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
TROPONINA I/T MIOGLOBINA CK-MB MASSA	Triage Cardiac Panel	97000HSEU	3x25 dispositivi	3x25 test	60	0	60	€ 800,00 <i>=ottocento virgolazero</i>	33,344%	€ 533,25 <i>=cinquecen totrentatre virgolaventi cinque</i>	€ 31.995,00 <i>=trentunomila novecentono vantacinque virgolazero</i>
BNP/ NT-PROBNP	Triage BNP Test	98000XREU	25 dispositivi	25 test	20	0	20	€ 800,00 <i>=ottocento virgolazero</i>	33,344%	€ 533,25 <i>=cinquecen totrentatre virgolaventi cinque</i>	€ 10.665,00 <i>=dicimilasei centosessanta cinquevirgola zero</i>
D-DIMERI	Triage D-Dimer Test	98100EU	25 dispositivi	25 test	8	0	8	€ 500,00 <i>=cinquecento virgolazero</i>	19,50%	€ 402,50 <i>quattrocen toduevirgo lacinquanta</i>	€ 3.220,00 <i>=tremiladue centoventivir golazero</i>

COSTO MEDIO PER SINGOLO TEST € 9,6538(*novevirgolaseimilacinquecentotrentotto*)
DI CUI QUOTA REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO € 8,823 (*ottovirgolaottocentoventitre*)
DI CUI QUOTA LOCAZIONE € 0,6923(*zerovirgolaseimilanoventocinque*)
DI CUI QUOTA ASSISTENZA TECNICA € 0,1385(*zerovirgolamilletrecentottantacinque*)



In fede
 INNOTEC SRL
 Giovanni Patrucco
 Amministratore Unico




4. FORNITURA DI CONSUMABILI NECESSARI AL FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA DIAGNOSTICO NON NECESSITANO

IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 0 (zero)+ Iva, così determinato:

NOME COMMERCIALE PRODOTTO	CODICE	TIPO E N. CONFEZIONI ANNUE OFFERTE	NOME COMMERCIALE PRODOTTO	CODICE	TIPO E N. CONFEZIONI ANNUE OFFERTE	NOME COMMERCIALE PRODOTTO

Nota: nella presente tabella deve essere riportato tutto il materiale di consumo necessario al funzionamento del sistema diagnostico.

COSTO COMPLESSIVO ANNUO PER LA FORNITURA DI REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO

€ 0 (zero) + Iva

IMPORTO COMPLESSIVO PRESUNTO ANNUO DELL'INTERA FORNITURA (IVA ESCLUSA) Σ VOCI (1 +2 + 3 + 4)	€50.200,00 (cinquantamilduecentovirgolazero)
---	---

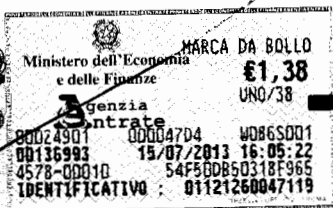
DICHIARA, INOLTRE,

- Di impegnarsi a fornire i seguenti prodotti in sconto merce, offerti a prezzo zero poiché il loro costo è computato nel prezzo dei kit dei prodotti dei reagenti:

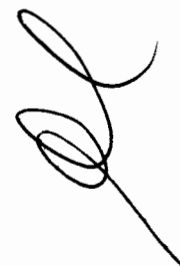
NON NECESSITANO ALTRI CODICI OLTRE QUELLI OFFERTI

NOME COMMERCIALE PRODOTTO	CODICE	TIPO E N. CONFEZIONI ANNUE OFFERTE

Nota: nella presente tabella devono essere riportati i prodotti che vengono offerti in sconto merce, perché computati nel prezzo del kit dei prodotti reagent (a titolo esemplificativo : kit di calibrazione, controlli per le calibrazioni, etc.)
 Qualora l'offerente intendesse offrire in sconto merce tutto il materiale di consumo di cui alla tabella 3.2, esso dovrà essere ricompresa nella presente tabella.



In fede
 INNOTEK SRL
 Giovanni Petrucci
 Amministratore Unico

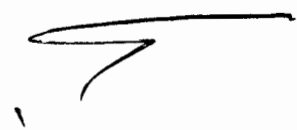


Si riportano, di seguito, le quotazioni relative agli ulteriori reagenti per l'eventuale esecuzione di determinazioni analitiche aggiuntive a quelle richieste in gara, eseguibili con la strumentazione proposta:

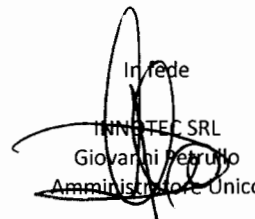
DETERMINAZIONI	NOME COMMERCIALE PRODOTTO	CODICE	N° ESAMI EFFETTUABILI PER CONFEZIONE	PREZZO DI LISTINO PER CONFEZIONE	% DI SCONTO SUL PREZZO DI LISTINO	PREZZO SCONTATO A CONFEZIONE	COSTO PER SINGOLO TEST
NGAL TEST	Triage NGAL Test Quantitativo per Neutrophil Gelatinase Associated Lipocalin NGAL	98100EU	25 test	€ 800,00 =ottocento virgolazero	10%	€ 720,00 =settecentoven tivirgolazero	€ 28,80 =ventottovir golaottanta
PLGF TEST	Triage PLGF Triage Placental Growth Factor	98800EU	25 test	€ 800,00 =ottocento virgolazero	10%	€ 720,00 =settecentoven tivirgolazero	€ 28,80 =ventottovir golaottanta
DRUG SCREEN TEST	Triage TOX 11 Drug Screen Panel Test qualitativo automatico per 11 classi dei metabolitici delle droghe d'abuso su urine (APAP, PCP, THC, AMP, mAMP, BAR, BZO, COC, OPI, TCA, MTD)	94400EU	25 test	€ 1.050,00 =millecinquanta virgolazero	10%	€ 945,00 =novecentoquaran tacinquevirgolazero	€ 37,80 =trentasettevir golaottanta

Si precisa per anche per i test aggiuntivi il materiale di consumo, i calibratori e controlli sono offerti in sconto merce

- Di offrire lo sconto percentuale del **10(dieci)%** da applicare sul listino prezzi ufficiale presentato, da utilizzare per l'acquisto di prodotti analoghi, per consentire alla U.O. interessata l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta. Detto sconto rimarrà fisso ed invariabile per tutta la durata della fornitura.



In fede
 INNOTEK SRL
 Giovanni Petrullo
 Amministratore Unico




INNOTEC s.r.l.

85100 Potenza - Via Ponte Nove Luci, 16
Tel. (+39)971.470945 - 470947 - Fax (+39)971.57800
Internet: www.innotec-srl.it - E-mail: innotec@innotec-srl.it
C.C.I.A.A. n.79086 - Iscr. Trib. Pz n. 5204
Cap. Soc. i.v. € 26.000,00 - P. Iva 01081160762



Dichiara, altresì, che i sistemi analitici offerti:

- corrispondono ai requisiti tecnici, sono funzionali ed ottimizzati per l'esecuzione delle determinazioni annue indicate nel capitolato speciale di appalto;
- sono nuovi di fabbrica in ciascuna delle sue componenti, non riciclate e non assemblate;

La Innotec srl qualora risulti aggiudicataria, si impegna, per tutta la durata del contratto:

- A produrre in sede di collaudo certificazione dell'azienda di produzione, attestante la data di fabbricazione ed il numero di matricola progressivo, e la certificazione attestante la conformità delle apparecchiature alle vigenti norme di sicurezza CEI o ad altre norme internazionali ufficialmente riconosciute sulla sicurezza elettrica;
- A fornire su richiesta dell'Azienda Sanitaria qualora venga dalla stessa Ditta immesso sul mercato un sistema tecnicamente più avanzato che sostituisca quello aggiudicato, il nuovo sistema alle stesse condizioni;
- L'offerta si intende valida ed impegnativa per almeno 365 (trecentosessantacinque) giorni dal termine ultimo per il ricevimento delle offerte;
- Di essere consapevole che in caso di aggiudicazione l'affidamento della fornitura avverrà subordinatamente all'approvazione delle risultanze della gara da parte del Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria;
- Di essere edotta che l'offerta è da intendersi comprensiva di tutte le prestazioni previste dal capitolato speciale, nonché di quelle strettamente legate all'adempimento delle stesse, e da considerarsi valida e definitiva per tutta la durata dell'appalto;
- Di aver preso conoscenza di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione del contratto, e che di tali circostanze si è tenuto conto nella determinazione del prezzo offerto, ritenuto remunerativo e comprensivo di ogni spesa e onere di qualsiasi natura sia tecnica, sia economica.

In fede
INNOTEC SRL
Giovanni Perrotto
Amministratore Unico

Alla presente offerta viene allegato il listino prezzi ufficiale della ditta Alere edizione Vers.01/2013 dei reagenti ed altro materiale di consumo utilizzabili con l'apparecchiatura proposta, unico per tutto il territorio nazionale”.

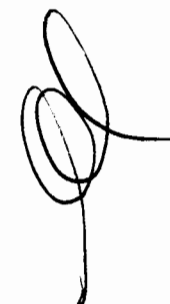
Potenza, 10 luglio 2013

In fede

Innotec srl

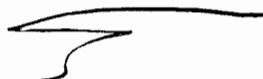
L'Amministratore Unico

Giovanni Petruccio



NOTA:

1. L'offerta deve essere datata e sottoscritta in forma leggibile in ogni sua pagina dal titolare o dal legale rappresentante della Ditta o da persona abilitata ad impegnare e rappresentare legalmente la Ditta offerente. In caso di offerta sottoscritta da persona munita di procura, detta procura deve essere speciale e cioè riguardare lo specifico appalto o, in genere, tutti gli appalti per forniture delle Amministrazioni Pubbliche, deve essere trasmessa all'Azienda Sanitaria unitamente alla documentazione di gara in originale o in copia conforme, pena l'esclusione. La procura generale, cioè per tutti gli atti in genere che interessano il rappresentato, non è titolo sufficiente per presentare offerte nelle pubbliche gare. La procura deve rivestire la forma dell'atto pubblico, essere cioè redatta a norma dell'articolo 2699 C.C., con le richieste formalità, da un notaio o da altro pubblico ufficiale competente. La procura può altresì risultare dal verbale del consiglio di amministrazione in originale o copia conforme o da certificato di iscrizione alla C.C.I.A.A. (in originale o copia conforme).
2. Per i raggruppamenti di impresa, l'offerta economica dovrà essere unica e presentata congiuntamente, dovrà contenere la specificazione delle parti della fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese, nonché, per i raggruppamenti non ancora formalmente costituiti, essere sottoscritta dai rappresentanti legali delle singole imprese partecipanti con l'impegno di conformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina prevista dal D.Lgs 12/04/2006, n. 163 e s.m.i.; in caso di raggruppamento già costituito, dovrà essere prodotto l'atto di conferimento del mandato.
L'offerta congiunta comporta la responsabilità solidale nei confronti dell'Azienda Sanitaria di tutte le imprese raggruppate.



In fede

INNOTEC SRL

Giovanni Petruccio

Amministratore Unico





**GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E CARDIOLOGIA D'URGENZA
VERBALE N. 4 DEL SEGGIO DI GARA**

L'anno 2014, il giorno diciassette del mese di febbraio, alle ore 13,10, in Potenza nell'Ufficio del Dirigente della U.O.C. Provveditorato-Economato dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza situato alla Via Torraca, 2, in prosecuzione dei lavori di cui al precedente verbale n. 3 di data odierna, si è riunito il seggio di gara per l'espletamento delle attività connesse alla procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza.

Sono presenti il dr. Antonio Pennacchio Direttore della U.O.C. Provveditorato-Economato, in qualità di Presidente, e i testimoni: dr. Cataldo Lopardo e geom. Tommaso Schettini che svolge anche le funzione di segretario verbalizzante.

Il seggio di gara è riunito in seduta riservata per procedere all'individuazione di eventuali offerte anomale, in applicazione di quanto previsto dall'art. 86, comma 2 del D.Lgs n. 163/2006 e s.m.i., richiamato dall'art. 38 del disciplinare di gara, che recita "le stazioni appaltanti valutano la congruità delle offerte in relazione alle quali, sia i punti relativi al prezzo, sia la somma dei punti relativi agli altri elementi di valutazione, sono entrambi pari o superiori ai quattro quinti dei corrispondenti punti massimi previsti nell'allegato 12".

Dalle risultanze della gara riportate nel verbale n. 3 di data odierna, si evincono per ciascuno dei lotti posti in gara, le graduatorie finali riportate nelle tabelle che seguono:

LOTTO N. 1: sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi ai settori chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO- QUALITATIVI (RIPARAMETRATO)	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A) + (B)
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	58,80	€ 461.130,80	40,00	98,80
2. A.T.I. BECKMAN COULTER S.r.l. / ALERE S.r.l.	60,00	€ 581.500,58	31,72	91,72

LOTTO N. 2: sistema analitico per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO- QUALITATIVI (RIPARAMETRATO)	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A) + (B)
1. MEDICAL SYSTEMS S.p.A.	50,00	€ 55.080,00	50,00	100,00



LOTTO N. 3: sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla cardiologia d'urgenza

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO-QUALITATIVI (RIPARAMETRATO)	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A) + (B)
1. INNOTECH S.r.l.	50,00	€ 50.200,00	45,09	95,09
2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	38,93	€ 45.270,00	50,00	88,83
3. GEPA S.r.l.	43,34	€ 55.922,41	40,48	83,82
4. SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.r.l.	39,45	€ 56.442,00	40,10	79,55

Il Presidente del seggio, in applicazione della norma innanzi richiamata, dispone l'effettuazione dei calcoli relativi alle prime due Ditte classificate nelle graduatorie finali, risultando per il ciascuno dei lotti le situazioni di seguito riportate:

LOTTO N. 1:

PARAMETRI	PUNTI MASSIMI	4/5	PUNTEGGIO CONSEGUITO ROCHE DIAGNOSTICS SpA	PUNTEGGIO CONSEGUITO ATI BECKMAN COULTER- ALERE S.r.l.
A. CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA	60	48	58,80	60,00
B. PREZZO OFFERTO	40	32	40,00	31,72

Il seggio di gara, verificato che per il lotto n. 1 i punteggi totalizzati dalla Ditta Roche Diagnostics S.p.A. sia per l'aspetto tecnico, sia per l'aspetto economico superano entrambi i 4/5 dei punteggi massimi a base di gara, come risulta dalla situazione riportata nella tabella che precede, rileva l'integrazione della fattispecie prevista dagli articoli 86 e seguenti del D.Lgs n. 163/2006 e ss.mm.ii. e, pertanto, l'offerta della predetta Società è sottoposta a verifica di congruità, con conseguente attivazione del sub-procedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta:

LOTTO N. 2:

PARAMETRI	PUNTI MASSIMI	4/5	PUNTEGGIO CONSEGUITO
A. CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA	50	40	50,00
B. PREZZO OFFERTO	50	40	50,00

Il seggio di gara, verificato che per il lotto n. 2 i punteggi totalizzati dalla Ditta Medical Systems S.p.A. sia per l'aspetto tecnico, sia per l'aspetto economico superano entrambi i 4/5 dei punteggi massimi a base di gara, come risulta dalla situazione riportata nella tabella che segue, rileva l'integrazione della fattispecie prevista dagli articoli 86 e seguenti del D.Lgs n. 163/2006 e ss.mm.ii. e, pertanto, l'offerta della predetta Società è sottoposta a verifica di congruità, con conseguente attivazione del sub-procedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta:

LOTTO N. 3:

PARAMETRI	PUNTI MASSIMI	4/5	PUNTEGGIO CONSEGUITO INNOTECH S.r.l.	PUNTEGGIO CONSEGUITO ROCHE DIAGNOSTICS SpA
A. CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA	50	40	50,00	38,93
B. PREZZO OFFERTO	50	40	45,09	50,00



Il seggio di gara, verificato che per il lotto n. 3 i punteggi totalizzati dalla Ditta Innotec S.r.l., sia per l'aspetto tecnico, sia per l'aspetto economico superano entrambi i 4/5 dei punteggi massimi a base di gara, come risulta dalla situazione riportata nella tabella che precede, rileva l'integrazione della fattispecie prevista dagli articoli 86 e seguenti del D.Lgs n. 163/2006 e ss.mm.ii. e, pertanto, l'offerta della predetta Società è sottoposta a verifica di congruità, con conseguente attivazione del sub-procedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta:

Pertanto i suddetti operatori economici saranno invitati a far pervenire, entro 15 giorni dalla ricezione della richiesta, le giustificazioni relative alle voci di prezzo che hanno concorso a formare l'importo complessivo offerto, e agli altri elementi di valutazione dell'offerta.

Il seggio di gara stabilisce di aggiornare i propri lavori a nuova data.

Data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale, il Presidente dichiara tolta la seduta alle ore 13,25.

DR. ANTONIO PENNACCHIO

DR. CATALDO LOPARDO

GEOM. TOMMASO SCHETTINI



GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E CARDIOLOGIA D'URGENZA

VERBALE N. 5 DEL SEGGIO DI GARA VERIFICA VERIFICA CONGRUITA' DELL'OFFERTA EX ARTT. 86 E SS. D.LGS 163/2006

L'anno 2014, nel giorno 27 del mese di marzo, alle ore 12:00, in Potenza, presso la sala formazione dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocato con nota prot. 20140044562/02 del 24/03/2014, si è riunito il seggio di gara per l'espletamento delle attività connesse alla procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza.

Il predetto seggio è stato costituito con D.D.G. n. 2013/00497 del 05/08/2013.

Sono presenti il dr. Antonio Pennacchio Direttore della U.O.C. Provveditorato-Economato, in qualità di Presidente, e i testimoni: dr. Cataldo Lopardo e geom. Tommaso Schettini che svolge anche le funzione di segretario verbalizzante.

Il seggio di gara è riunito in seduta riservata, per procedere all'esame delle giustificazioni riguardanti la congruità delle offerte ai sensi degli artt. 86 e seguenti D.Lgs n. 163 del 2006, e s.m.i..

Premesso che

- In data 17/02/2014, giusta verbale n. 4 in pari data, si è tenuta la quarta riunione del seggio di gara per procedere tra l'altro, in relazione agli esiti dell'attività di attribuzione dei punteggi concernenti i parametri di valutazione (caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura e prezzo offerto), alla verifica di congruità delle offerte presentate dalle Ditte Roche Diagnostics S.p.A. (lotto n. 1), Medical Systems S.p.A. (lotto n. 2) e Innotec S.r.l. (lotto n. 3), tutte collocatesi al primo posto della provvisoria graduatoria finale, che presentano carattere di anomalia ai sensi della vigente normativa di riferimento, in quanto superiore ai 4/5 dei punteggi massimi a base di gara, come risultante dalle tabelle che seguono, relative a ciascuno dei lotti di gara:

LOTTO N. 1: sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi ai settori chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche

PARAMETRI	PUNTI MASSIMI	4/5	PUNTEGGIO CONSEGUITO ROCHE DIAGNOSTICS SpA
A. CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA	60	48	58,80
B. PREZZO OFFERTO	40	32	40,00

LOTTO N. 2: sistema analitico per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso

PARAMETRI	PUNTI MASSIMI	4/5	PUNTEGGIO CONSEGUITO MEDICAL SYSTEMS S.p.A.
A. CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA	50	40	50,00
B. PREZZO OFFERTO	50	40	50,00



LOTTO N. 3: sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla cardiologia d'urgenza

PARAMETRI	PUNTI MASSIMI	4/5	PUNTEGGIO CONSEGUITO INNOTEK S.r.l.
A. CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA	50	40	50,00
B. PREZZO OFFERTO	50	40	45,09

- Con note prot. n. 29240/02, n. 29283/02 e n. 29291/02 tutte del 24/02/2014, le suindicate Ditte Roche Diagnostics S.p.A., Medical Systems S.p.A. e Innotec S.r.l., sono state invitate, ai sensi di quanto prescritto dall'art. 87, comma 1 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. a presentare, entro 15 giorni dalla ricezione della richiesta, come previsto dall'art. 88, comma 1° del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., le giustificazioni relative alle voci di prezzo che hanno concorso a formare l'importo complessivo offerto per l'appalto in aggiudicazione, e agli altri elementi di valutazione dell'offerta.

Tutto ciò premesso

Il Presidente dà atto che le suindicate Ditte hanno fatto pervenire al protocollo aziendale, entro il termine assegnato, in plico chiuso recante gli estremi della gara, e contenente i giustificativi relativi all'offerta presentata, come dal seguente dettaglio:

DATA ARRIVO	NUMERO DI PROTOCOLLO	NOME DITTA	LOTTO
04/03/2014	33310	Roche Diagnostics S.p.A.	1
05/03/2014	34434	Medical Systems S.p.A.	2
05/03/2014	34424	Innotec S.r.l.	3

Si procede all'apertura del plico pervenuto dalla Ditta Roche Diagnostics S.p.A. per l'esame delle giustificazioni presentate.

Il Presidente, alla luce della tipologia di fornitura da affidare, caratterizzata dalla messa a disposizione in locazione delle apparecchiature diagnostiche, dalla fornitura dei relativi reagenti e dei materiali di consumo, dal servizio di assistenza tecnica, e dalla formazione degli operatori, viste le giustificazioni presentate dal suddetto operatore economico con nota 32236/13/VP3_GIUST. del 26/02/2014, ritiene:

- che non sussistono elementi, né relativi al complesso dell'offerta, né alle singole componenti incidenti sulla medesima offerta nel suo insieme, tali da far permanere il carattere di anomalia dell'offerta presentata in sede di gara dal precitato operatore economico;
- di considerare nel suo complesso tecnico ed economico, l'offerta presentata dalla Società Roche Diagnostics S.p.A. relativa al lotto n. 1, attendibile congrua e affidabile, idonea a garantire l'affidamento sulla corretta esecuzione della prestazione.

Pertanto si conferma l'aggiudicazione, in via provvisoria, a favore della Ditta Roche Diagnostics S.p.A. della fornitura in modalità "in service" di sistemi analitici relativi ai settori chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche (lotto di gara n. 1), per l'importo complessivo presunto annuo di € 461.130,80, Iva esclusa, come dettagliato nell'offerta economica del 01/07/2013, già allegata al precedente verbale n. 3 del 17/02/2014.

Si passa, quindi, all'apertura del plico della Ditta Medical Systems S.p.A., per l'esame delle giustificazioni presentate.

Il Presidente, alla luce della tipologia di fornitura da affidare, caratterizzata dalla messa a disposizione in locazione dell'apparecchiatura diagnostica, dalla fornitura dei relativi reagenti e dei



materiali di consumo, dal servizio di assistenza tecnica, e dalla formazione degli operatori, viste le giustificazioni presentate dal suddetto operatore economico con nota DG/UG/mp prot. n. 370 del 28/02/2014, ritiene:

- che non sussistono elementi, né relativi al complesso dell'offerta, né alle singole componenti incidenti sulla medesima offerta nel suo insieme, tali da far permanere il carattere di anomalia dell'offerta presentata in sede di gara dal precitato operatore economico;
- di considerare nel suo complesso tecnico ed economico, l'offerta presentata dalla Società Medical Systems S.p.A. relativa al lotto n. 2, attendibile congrua e affidabile, idonea a garantire l'affidamento sulla corretta esecuzione della prestazione.

Pertanto si conferma l'aggiudicazione, in via provvisoria, a favore della Ditta Medical Systems S.p.A. della fornitura in modalità "in service" un sistema analitico per l'esecuzione di esami diagnostici relativo alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso, (lotto di gara n. 2), per l'importo complessivo presunto annuo di € 55.080,00, Iva esclusa, come dettagliato nell'offerta economica DG/UG/mp prot. n. 1395 del 09/07/2013, già allegata al precedente verbale n. 3 del 17/02/2014.

Si passa, infine, all'apertura del plico della Ditta Innotec S.r.l., per l'esame delle giustificazioni presentate.

Il Presidente, alla luce della tipologia di fornitura da affidare, caratterizzata dalla messa a disposizione in locazione dell'apparecchiatura diagnostica, dalla fornitura dei relativi reagenti e dei materiali di consumo, dal servizio di assistenza tecnica, e dalla formazione degli operatori, viste le giustificazioni presentate dal suddetto operatore economico con nota del 03/03/2014, ritiene:

- che non sussistono elementi, né relativi al complesso dell'offerta, né alle singole componenti incidenti sulla medesima offerta nel suo insieme, tali da far permanere il carattere di anomalia dell'offerta presentata in sede di gara dal precitato operatore economico;
- di considerare nel suo complesso tecnico ed economico, l'offerta presentata dalla Società Innotec S.r.l. relativa al lotto n. 3, attendibile congrua e affidabile, idonea a garantire l'affidamento sulla corretta esecuzione della prestazione.

Pertanto si conferma l'aggiudicazione, in via provvisoria, a favore della Ditta Innotec S.r.l. della fornitura in modalità "in service" un sistema analitico per l'esecuzione di esami diagnostici relativo alla cardiologia d'urgenza, (lotto di gara n. 3), per l'importo complessivo presunto annuo di € 50.200,00, Iva esclusa, come dettagliato nell'offerta economica prot. 115/13/FP/aml del 10/07/2013, già allegata al precedente verbale n. 3 del 17/02/2014.

Terminati i propri lavori, il seggio di gara trasmette gli atti al Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza per l'assunzione dei provvedimenti di competenza, ai sensi di quanto previsto dalla normativa vigente.

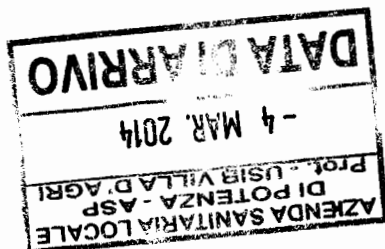
Data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale, il Presidente dichiara tolta la seduta alle ore 12,50.

DR. ANTONIO PENNACCHIO

DR. CATALDO LOPARDO

GEOM. TOMMASO SCHETTINI

IL SEGGIO DI GARA



Spett.le
AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO
Via Torraca, 2
85100 POTENZA

alla cortese attenzione dr. Pennacchio

Cassina de' Pecchi, 18 febbraio 2014

Raccomandata inoltrata via fax (0971/310296)

Ns.Prot. n. 267/2014 SL/pm

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITÀ "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI, RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE, E CARDIOLOGIA D'URGENZA. RICHIESTA ACCESSO ATTI.

PREMESSO

che la scrivente Azienda ha partecipato (RTI composto da Beckman Coulter capogruppo mandataria e Alere mandante) con offerta prot. n. 1026/2013 (lotto n. 1), alla *procedura* in oggetto non risultando aggiudicataria provvisoria della stessa

CONSIDERATO

che è interesse della società scrivente acquisire la sottoindicata documentazione sia per conoscere i motivi che non le hanno consentito di ottenere l'affidamento delle forniture che di valutare se procedere alla tutela dei propri diritti ed interessi nella sedi opportune
La scrivente

FA ISTANZA affinché

- sia informata ufficialmente dell'avvenuta aggiudicazione definitiva;
- sia rilasciata con **accesso immediato** - ai sensi degli artt.22, 23 e 25 della legge 07.08.1990 n.241 e s.m. - copia in carta libera della seguente documentazione, relativa alla gara in oggetto, prodotta dalla ditta risultata aggiudicataria provvisoria nella seduta del 17 febbraio 2014:
 1. documentazione amministrativa resa pubblica dalla commissione nella seduta di apertura buste amministrative
 2. verbali della commissione di gara relativi alla documentazione amministrativa fornita dai candidati
 3. verbali della commissione di gara relativi alla documentazione tecnica fornita dai candidati
- sia rilasciata copia in carta libera della seguente documentazione, relativa alla gara in oggetto, prodotta dalla ditta risultata aggiudicataria provvisoria:
 1. documentazione tecnica
 2. offerta economica

La documentazione richiesta potrà essere ritirata presso i Vostri uffici da un nostro rappresentante o ricevuta presso i nostri uffici in contrassegno.

Distinti saluti.

BECKMAN COULTER S.r.l.
Un Procuratore

Silvia Leoni

Greene Schettini

Fornire atti richiesti, presso pagamento diritti, aggiudicazione definitiva -

Silvia Leoni

Beckman Coulter S.r.l. con unico Socio
Via Roma, 108 - Edificio F/1
20060 Cassina de' Pecchi (MI)
ITALY

Tel. +39-02.95.39.21 r.a.
Fax +39-02.95.30.14.23
Intesa San Paolo S.p.A.
agenzia Cassina de' Pecchi
Cod. IBAN IT43 E030 6932 8111 0000 0005 642

Capitale sociale € 7.020.000,00
Registro Imprese C.F. 04185110154
REA Mi n. 997662
P. IVA 04185110154

25/4/14



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

U.O. Provveditorato-Economato/2
Tel. 0971.310549 (segreteria) - FAX 0971.310296
e-mail: provveditorato.pz@aspbasilicata.it

Prot. n. 35839

Potenza, li 2-3-2014

**SPETT.LE R.T.I.
BECKMAN COULTER S.r.l.
ALERE S.r.l.
Via Roma, 108 –Edificio F/1
20060 CASSINA DE' PECCHI

FAX 02-95301423 -9516640**

OGGETTO: GARA A PROCEDURA APERTA PER L'ACQUISIZIONE IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI.

**LOTTO N.1: SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE
ACCESSO AI DOCUMENTI AMMINISTRATIVI RIF. NOTA DEL 18.02.2014 prot. 267/2014 SL/pm**

Con riferimento alla Vs. nota indicata in oggetto, si comunica che ai sensi di quanto prescritto dall'art. 40 del disciplinare di gara, i risultati della gara saranno approvati dal Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria ai sensi della vigente normativa, quale l'organo competente a esercitare il controllo di legittimità dell'intero iter procedimentale, dopo aver verificato i risultati della gara e riscontrato la conformità delle offerte alle condizioni e ai requisiti predeterminati. Nell'esercizio di tale potere, l'Organo suddetto potrà assumere provvedimenti anche difformi da quelli adottati dalla Commissione di gara.

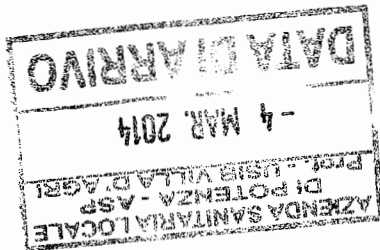
Pertanto, come previsto dall'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i. il diritto di accesso è differito fino all'approvazione dell'aggiudicazione definitiva.

Sarà cura di quest'Ufficio, ad avvenuta aggiudicazione, comunicare l'esito della procedura e le conseguenti modalità di accesso agli atti.

Cordiali saluti.

**IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO
Dott. Antonio Pennacchio**





Spett.le
AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO
Via Torraca, 2
85100 POTENZA

alla cortese attenzione dr. Pennacchio

Cassina de' Pecchi, 18 febbraio 2014

Raccomandata inoltrata via fax (0971/310296)

Ns.Prot. n. 267/2014 SL/pm

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITÀ "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI, RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE, E CARDIOLOGIA D'URGENZA. RICHIESTA ACCESSO ATTI.

PREMESSO

che la scrivente Azienda ha partecipato (RTI composto da Beckman Coulter capogruppo mandataria e Alere mandante) con offerta prot. n. 1026/2013 (lotto n. 1), alla *procedura* in oggetto non risultando aggiudicataria provvisoria della stessa

CONSIDERATO

che è interesse della società scrivente acquisire la sottoindicata documentazione sia per conoscere i motivi che non le hanno consentito di ottenere l'affidamento delle forniture che di valutare se procedere alla tutela dei propri diritti ed interessi nella sedi opportune

La scrivente

FA ISTANZA affinché

- sia informata ufficialmente dell'avvenuta aggiudicazione definitiva;
- sia rilasciata con **accesso immediato** - ai sensi degli artt.22, 23 e 25 della legge 07.08.1990 n.241 e s.m. - copia in carta libera della seguente documentazione, relativa alla gara in oggetto, prodotta dalla ditta risultata aggiudicataria provvisoria nella seduta del 17 febbraio 2014:
 1. documentazione amministrativa resa pubblica dalla commissione nella seduta di apertura buste amministrative
 2. verbali della commissione di gara relativi alla documentazione amministrativa fornita dai candidati
 3. verbali della commissione di gara relativi alla documentazione tecnica fornita dai candidati
- sia rilasciata copia in carta libera della seguente documentazione, relativa alla gara in oggetto, prodotta dalla ditta risultata aggiudicataria provvisoria:
 1. documentazione tecnica
 2. offerta economica

La documentazione richiesta potrà essere ritirata presso i Vostri uffici da un nostro rappresentante o ricevuta presso i nostri uffici in contrassegno.

Distinti saluti.

BECKMAN COULTER S.r.l.
Un Procuratore

Silvia Leoni

Beckman Coulter S.r.l. con unico Socio
Via Roma, 108 - Edificio F/1
20060 Cassina de' Pecchi (MI)
ITALY

Tel. +39-02.95.39.21 r.a.
Fax +39-02.95.30.14.23
Intesa San Paolo S.p.A.
agenzia Cassina de' Pecchi
Cod. IBAN IT43 E030 6932 8111 0000 0005 642

Capitale sociale € 7.020.000,00
Registro Imprese C.F. 04185110154
REA Mi n. 997662
P. IVA 04185110154



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

PROT. 35808 /02

Li 7.3.2014

U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO
VIA TORRACA, 2 85100 POTENZA
Tel. 0971-310549
Fax 0971-310296

SPETT.LE DITTA
ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.
VIALE G.B. STUCCHI, 110
20090 MONZA (MB)

Fax 039 – 2817670

OGGETTO: GARA A PROCEDURA APERTA PER L'ACQUISIZIONE IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI.

**LOTTO N.1: SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE
TRASMISSIONE NOTA SOCIETA' BECKMAN COULTER S.r.l. DI RICHIESTA DI ACCESSO AGLI ATTI.**

Con riferimento alla procedura di gara in oggetto, riguardante il lotto n. 1 concernente la fornitura di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche si trasmette, in allegato la nota del 18 febbraio 2014 prot. n. 267/2014 SL/pm pervenuta dalla Società Beckman Coulter S.r.l. capogruppo mandataria del R.T.I. Beckman Coulter S.r.l. e Alere S.r.l. 2ª classificata, di richiesta di accesso agli atti tutti della procedura, ai sensi degli artt. 22 e seguenti della Legge 241/1999 e s.m.i.

In particolare, per quanto attiene a Codesta Ditta l'accesso concerne la richiesta di copia della documentazione amministrativa, della documentazione tecnica e dell'offerta economica.

Si informa che ai sensi dell'art. 40 del disciplinare di gara, i risultati della gara saranno approvati dal Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria ai sensi della vigente normativa, quale l'organo competente a esercitare il controllo di legittimità dell'intero iter procedimentale, dopo aver verificato i risultati della gara e riscontrato la conformità delle offerte alle condizioni e ai requisiti predeterminati. Nell'esercizio di tale potere, l'Organo suddetto potrà assumere provvedimenti anche difformi da quelli adottati dalla Commissione di gara.

Pertanto, come previsto dall'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i. il diritto di accesso è differito fino all'approvazione dell'aggiudicazione definitiva.

Cordiali saluti.

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO
Dott. Antonio PENNACCHIO



Stampa: DATA ARRIVO - 4 MAR. 2014 - AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA - ASP Prof. USIB VILLA D. AGRI

Spett.le AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO Via Torraca, 2 85100 POTENZA

alla cortese attenzione dr. Pennacchio Cassina de' Pecchi, 18 febbraio 2014

Raccomandata inoltrata via fax (0971/310296)

Ns.Prot. n. 267/2014 SL/pm

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITÀ "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI, RELATIVI AI SETTORI CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE, E CARDIOLOGIA D'URGENZA. RICHIESTA ACCESSO ATTI.

PREMESSO

che la scrivente Azienda ha partecipato (RTI composto da Beckman Coulter capogruppo mandataria e Alere mandante) con offerta prof. n. 1026/2013 (lotto n. 1), alla procedura in oggetto non risultando aggiudicataria provvisoria della stessa

CONSIDERATO

che è interesse della società scrivente acquisire la sottoindicata documentazione sia per conoscere i motivi che non le hanno consentito di ottenere l'affidamento delle forniture che di valutare se procedere alla tutela dei propri diritti ed interessi nella sedi opportune La scrivente

FA ISTANZA affinché

- sia informata ufficialmente dell'avvenuta aggiudicazione definitiva;
- sia rilasciata con accesso immediato - ai sensi degli artt.22, 23 e 25 della legge 07.08.1990 n.241 e s.m. - copia in carta libera della seguente documentazione, relativa alla gara in oggetto, prodotta dalla ditta risultata aggiudicataria provvisoria nella seduta del 17 febbraio 2014:
1. documentazione amministrativa resa pubblica dalla commissione nella seduta di apertura buste amministrative
2. verbali della commissione di gara relativi alla documentazione amministrativa fornita dai candidati
3. verbali della commissione di gara relativi alla documentazione tecnica fornita dai candidati
- sia rilasciata copia in carta libera della seguente documentazione, relativa alla gara in oggetto, prodotta dalla ditta risultata aggiudicataria provvisoria:
1. documentazione tecnica
2. offerta economica

La documentazione richiesta potrà essere ritirata presso i Vostri uffici da un nostro rappresentante o ricevuta presso i nostri uffici in contrassegno.

Distinti saluti.

BECKMAN COULTER S.r.l. Un Procuratore

Silvia Leoni

Handwritten notes: Fornire atti richiesti, presso pagamento diritti, aggiudicazione definitiva

Handwritten signature

Beckman Coulter S.r.l. con unico Socio Via Roma, 108 - Edificio F/1 20060 Cassina de' Pecchi (MI) ITALY

Tel. +39-02.95.39.21 r.a. Fax +39-02.95.30.14.23 Intesa San Paolo S.p.A. agenzia Cassina de' Pecchi Cod. IBAN IT43 E030 6932 8111 0000 0005 642

Capitale sociale € 7.020.000,00 Registro Imprese C.F. 04185110154 REA Mi n. 997662 P. IVA 04185110154

Handwritten date: 26/4/14 and signature

CONTRATTO PER LA FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI

ANALITICI COMPLETI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI

RELATIVI AI SETTORI _____, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI

ANALISI CHIMICO-CLINICHE

L'anno duemilatredecim il giorno _____ del mese di _____ in Potenza, nella sede

amministrativa dell'Azienda Sanitaria Sanitaria Locale di Potenza (A.S.P.) alla Via

Torraca, 2, innanzi a me **DR. GIACOMO CHIARELLI**, quale Ufficiale Rogante

dei contratti dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza, giusta deliberazione n. 353

del 15/04/2009 sono comparsi:

▪ **DR. MARIO MARRA**, nato a Napoli il 10/04/1950, nella sua qualità di

Direttore Generale pro-tempore e legale rappresentante dell'**AZIENDA**

SANITARIA LOCALE DI POTENZA (A.S.P.) con sede in Potenza

alla Via Torraca, 2, codice fiscale 01722360763, giusta D.P.G.R. N. 383

del 30/12/2011, domiciliato per la carica presso la sede dell'A.S.P., che

dichiara di agire esclusivamente in nome, per conto e nell'interesse

esclusivo del suddetto Ente;

▪ _____, nato a _____) il _____,

residente in _____, Via _____ il quale dichiara di agire ed

intervenire nel presente atto nella sua qualità di procuratore della Ditta

_____ con sede legale in _____, alla Via

_____, partita Iva _____

I nominati componenti, della cui identità io Ufficiale Rogante sono personalmente

certo, rinunciano espressamente e con il mio consenso, alla assistenza dei testimoni.

PREMESSO CHE

▪ con deliberazione n. _____ del _____, furono approvati i verbali della

gara esperita mediante procedura aperta per l'affidamento della fornitura quinquennale in modalità "service" di sistemi analitici completi per l'esecuzione di esami diagnostici relativi ai settori chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative, e cardiologia d'urgenza, occorrenti per i Laboratori di Analisi chimico-cliniche aziendali;

▪ a garanzia dell'esecuzione del contratto, la Ditta _____ ha costituito deposito cauzionale di € _____ mediante garanzia fideiussoria _____;

▪ in merito all'insussistenza di procedimenti e/o provvedimenti definitivi di applicazione di misure di prevenzione di cui al D.Lgs 06 settembre 2011, n. 159, si è acquisito _____.

Tutto ciò premesso, tra i predetti signori nelle rispettive qualità, previa ratifica e conferma della narrativa che precede si conviene e si stipula quanto segue:

ART.01- Formano parte integrante e sostanziale del presente atto, oltre alle premesse: a) la deliberazione n. _____ del _____; b) il capitolato speciale di appalto; c) il capitolato tecnico; d) l'offerta della Ditta n. _____ del _____. I predetti atti di cui alle lettere a) , b), c), d), non sono materialmente allegati al presente atto e sono depositati presso l'UO. Provveditorato-Economato che ne curerà la conservazione nei modi di legge.

ART.02- Il DR. MARIO MARRA nella sua qualità di Direttore Generale pro-tempore, in nome e per conto e nell'interesse dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza che in seguito per brevità sarà denominata " ASP", in esecuzione della deliberazione n. _____ del _____, affida alla Ditta _____, che in seguito per brevità sarà denominata "Ditta" la fornitura "in service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi al settore

lotto [REDACTED].

ART.03 –DURATA CONTRATTUALE- La fornitura sarà ripartita nell’arco di anni cinque a decorrere dalla data del certificato di collaudo delle strumentazioni diagnostiche, con possibilità di risoluzione anticipata da parte dell’ASP, in qualsiasi momento, da comunicarsi mediante lettera raccomandata con avviso di ricevimento, in caso di non conforme esecuzione del contratto. E’ escluso ogni rinnovo tacito. In attesa della definizione di un nuovo contratto, la Ditta sarà tenuta a continuare la fornitura alle stesse condizioni già pattuite per un ulteriore periodo massimo di anni uno. Al termine della fornitura, anche in presenza di nuova aggiudicazione a favore di altro fornitore, la Ditta si impegna a garantire la regolarità delle forniture, nonché il necessario supporto ed assistenza per consentire alla U.O. utilizzatrice di erogare al meglio i propri servizi nelle more dell’avvio della nuova fornitura. La suddetta clausola costituisce specifico patto contrattuale e, pertanto, in caso di inadempienza l’ASP si rivarrà sul deposito cauzionale. Le apparecchiature oggetto di fornitura fornite in locazione resteranno di proprietà della Ditta e saranno restituite alla stessa previo accordo con il Responsabile dell’Unità Operativa interessata, dopo la conclusione del contratto, nello stato d’uso in cui si troveranno, senza che la Ditta possa pretendere alcunché. Al termine del periodo contrattuale e in attesa della definizione del nuovo contratto, saranno riconosciuti alla Ditta i canoni relativi all’assistenza tecnica, oltre al costo dei reagenti e del materiale di consumo.

Alla scadenza del contratto la strumentazione sarà restituita alla Ditta.

ART.04 –REQUISITI DEI PRODOTTI E DELLA STRUMENTAZIONE Il sistema diagnostico da fornire deve corrispondere alle esigenze del laboratorio utilizzatore, e dovrà comprendere:

a) Fornitura in locazione di n. [REDACTED] sistemi analitici, completi [REDACTED].

La singola apparecchiatura, corredata di tutti gli accessori necessari al loro buon funzionamento, dovrà rispondere ai requisiti minimi indicati nel capitolato tecnico. La strumentazione deve essere nuova di fabbrica e di ultima generazione. La strumentazione offerta deve recare la marcatura CE ed essere conforme al D.Lgs 08/09/2000, n. 332, in attuazione alla Direttiva Europea 98/79/CE del 27/10/1998, come modificato ed integrato con D.Lgs 25/01/2010, n. 37.

b) La somministrazione completa di tutti i reagenti, materiali di consumo, accessori, necessari all'effettuazione dei test indicati, nonché dei calibratori ove previsti, e controlli, e di quant'altro necessario per l'effettuazione degli esami nelle quantità e modalità indicate nel capitolato tecnico.

c) Un corso di addestramento per tutto il personale addetto all'uso, da effettuarsi direttamente presso la U.O. destinataria della fornitura, senza limitazioni al numero dei partecipanti, oltre ad eventuali corsi di aggiornamento in caso di aggiornamento tecnico del sistema analitico fornito, ovvero di avvicendamento del personale utilizzatore.

d) Installazione, messa in funzione ed avviamento della strumentazione comprendente:

1. Imballo, trasporto, scarico, montaggio e collaudo nei locali delle singole UU.OO./destinatari della fornitura;

2. Collegamenti elettrici (se necessari), idraulici (sistema di scarico) e quant'altro necessario perché l'installazione possa considerarsi a regola d'arte e conforme alle normative, senza esclusioni di sorta, compresa l'eventuale fornitura di idonei sistemi di stabilizzazione della corrente, di gruppi di continuità ove necessari.

3. successiva disinstallazione del sistema analitico alla fine del periodo

contrattuale, da effettuarsi comunque previa comunicazione conforme a cura

dell'ASP;

4. Garanzia contro ogni guasto derivante dal normale uso

e) Servizio di assistenza tecnica comprendente:

1. servizio di assistenza tecnica preventiva (manutenzione ordinaria) e correttiva flull-risk (manutenzione straordinaria), comprensiva di mano d'opera e pezzi di ricambio, secondo quanto compiutamente descritto e disciplinato dall'articolo 11 del capitolato speciale.

2. calibrazione periodica del sistema, ove prevista, con rilascio delle relative attestazioni, effettuata in coincidenza della manutenzione preventiva e/o in occasione di interventi sulle parti critiche del sistema medesimo;

3. eventuali aggiornamenti o nuove versioni di software;

4. eventuali aggiornamenti o nuove versioni di software;

5. sostituzione immediata con apparecchio identico in caso di guasto irreparabile momentaneamente o definitivamente, (indicare la soluzione proposta in caso di fermo macchina superiore a 48 ore lavorative);

6. qualora necessario, la fornitura deve comprendere un impianto di deionizzazione dell'acqua, compresa la manutenzione ed il ricambio periodico delle resine ed un sistema per consentire il funzionamento dell'apparecchio in caso di mancata erogazione della corrente

ART.05 –CONDIZIONI ECONOMICHE I prezzi unitari Iva esclusa, di ciascuno dei prodotti aggiudicati sono quelli riportati nell'offerta della Ditta n. del . Per l'acquisto di eventuali prodotti necessari per l'esecuzione di ulteriori test eseguibili con la strumentazione offerta, i prezzi di tali prodotti saranno determinati con l'applicazione dello sconto percentuale del % da applicarsi

sulle quotazioni riportate del listino prezzi presentato dalla Ditta in sede di gara per l'esecuzione di ulteriori test eseguibili con la strumentazione proposta, senza atti formali di modifiche contrattuali. I prezzi suddetti dovranno intendersi per merce resa franco locali magazzino dell'ASP, a rischio della Ditta. Saranno pure comprensivo delle spese di confezionamento, imballaggio, trasporto fino al luogo indicato per la consegna, facchinaggio e di ogni altra spesa accessoria, ad esclusione dell'Iva.

ART.06 –VALIDITA' DEI PREZZI I prezzi dei prodotti offerti resteranno fissi ed invariati per i primi 24 mesi di fornitura. La revisione prezzi sarà disposta ai sensi dell'art. 115 del D.Lgs 12/04/2006, n. 163 e s.m.i. sulla base dei dati di cui all'art. 7, comma 4, lett. c) e comma 5 del medesimo D.Lgs.

Qualora a seguito di disposizioni normative dirette al contenimento della spesa emerga che i prezzi contrattuali siano superiori del 20% rispetto a quelli segnalati dall'Autorità di vigilanza sui contratti, o da altri Organismi istituzionali, l'Azienda Sanitaria proporrà alla Ditta la rinegoziazione dei prezzi che abbia l'effetto di ricondurre i prezzi unitari di fornitura ai prezzi di riferimento come sopra individuati, e senza che ciò comporti una modifica della durata del contratto, con possibilità di recedere dal contratto in caso di non accettazione da parte della Ditta, ai sensi dell'art. 1671 del Codice Civile.

ART. 07- CONSEGNA DELLE APPARECCHIATURE E DEI PRODOTTI La consegna delle apparecchiature costituenti i sistemi analitici oggetto del presente contratto, dovrà essere effettuata, fatto salvi diversi accordi con il Responsabile della U.O./Servizio destinatario della fornitura a cura e carico della Ditta entro trenta giorni consecutivi dalla sottoscrizione del contratto presso i locali di destinazione. Il relativo collaudo dovrà avvenire nei successivi sette giorni dall'installazione. I

reagenti, calibratori, controlli, consumabili ed altri materiali di consumo saranno ordinati periodicamente con frequenza tale da garantire la continuità dell'attività, utilizzando i codici ed i prezzi delle confezioni indicati in offerta. La Ditta effettuerà le consegne a propria diligenza, rischio e spesa di qualunque natura. L'accettazione della merce non solleva la Ditta dalla responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti ed occulti non rilevabili all'atto della consegna. I danneggiamenti ricevuti dai prodotti per il trasporto e per le operazioni di carico e scarico sono sempre, e fino al loro utilizzo, imputabili alla Ditta, salvo la sua azione di rivalsa nei confronti dello spedizioniere. La Ditta provvederà a trasmettere alla U.O. Provveditorato-Economato copia dell'avvenuta installazione e collaudo dei sistemi, ai fini della conoscenza della decorrenza del periodo di fornitura.

ART. 08 -MODALITA' DI ORDINAZIONE DI REATTIVI E DEL

MATERIALE DI CONSUMO La consegna dei reagenti, controlli, consumabili, etc., deve avvenire a seguito di ricevimento del formale ordine di acquisto e pervenire in porto franco presso i magazzini che saranno indicati sul buono d'ordine.

Al momento della consegna i prodotti dovranno avere una validità pari almeno ai $\frac{3}{4}$ della validità complessiva del prodotto. In caso di inadempienza i prodotti in questione saranno restituiti alla Ditta che dovrà provvedere alla immediata sostituzione. Con la presentazione dell'offerta la Ditta si impegna a consegnare, qualunque quantitativo richiesto, anche minimo. Le consegne devono essere effettuate entro il termine di 10 (dieci) giorni consecutivi dal ricevimento dell'ordine, salvo casi d'urgenza in cui la Ditta dovrà far fronte alle richieste con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile, massimo 48 (quarantotto) ore consecutive dal ricevimento dell'ordine. L'ordine potrà essere inviato anche tramite fax ovvero, in caso di urgenza, trasmesso via telefono; in tal

caso farà seguito il relativo ordine di fornitura firmato. Le consegne dovranno essere

effettuate, di norma, tra le ore 8,30 e le ore 12,30 di tutti i giorni lavorativi dal lunedì

al venerdì.

ART. 09- ASSISTENZA E AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO Nella fase di

installazione la Ditta dovrà impegnarsi a portare gratuitamente la necessaria

assistenza tecnica e tutto il materiale diagnostico e d'uso necessario per la definitiva

messa a punto delle metodiche sulla strumentazione fornita, nonché l'ottimizzazione

dell'attività analitica in relazione all'organizzazione del lavoro. Durante il rapporto

contrattuale, ivi compresa l'eventuale proroga, la Ditta è obbligata a garantire

gratuitamente l'aggiornamento tecnologico (software, up-grade tecnico, etc.)

dell'apparecchiatura installata. Qualora la Ditta durante il periodo contrattuale, ponga

in commercio nuovi prodotti, sia dotazioni strumentali, sia diagnostici, che

sostituiscano quelli aggiudicati (anche a seguito di modifiche normative), e che

presentino migliori o uguali caratteristiche di rendimento e funzionalità, dovrà

proporre all'ASP di sostituire i prodotti nuovi in luogo di quelli aggiudicati, ferme

restando le condizioni stabilite nella gara alle stesse condizioni di fornitura ovvero

migliorative. L'eventuale sostituzione avverrà a fronte di conferma scritta dell'ASP,

previa acquisizione di parere tecnico favorevole da parte della U.O./Servizio

utilizzatrice. Non saranno prese in considerazione aumenti dei prezzi di

aggiudicazione. Nel caso in cui il nuovo prodotto e/o la nuova metodica consentisse

economie di gestione, dovrà essere concordata tra le parti una congrua riduzione del

prezzo di aggiudicazione. Non potranno essere presi in considerazione aggiornamenti

tecnologici riferiti a nuovi prodotti che non sostituiscano, ma semplicemente

affianchino, quelli aggiudicati.

ART. 10- PERIODO DI PROVA L'ASP si riserva un congruo periodo di prova di

60 (sessanta) giorni consecutivi, decorrenti dall'avvenuto collaudo con esito positivo del sistema analitico oggetto della fornitura, al fine di accertare la rispondenza delle apparecchiature, dei reagenti e dei materiali di consumo a quanto dichiarato dalla Ditta in sede di offerta. Tale periodo decorrerà dalla data in cui gli strumenti offerti saranno funzionanti come riconosciuto dal verbale provvisorio di cui all'art.8 del capitolato speciale. Terminato tale periodo il Responsabile della U.O./Servizio utilizzatrice eseguirà il test-run della macchina atto a verificare: precisione; accuratezza, operatività (test continuo); consumi effettivi. Superato il suddetto test (collaudo definitivo) il sistema analitico sarà considerato a tutti gli effetti, idoneo ed operativo .A tale scopo sarà rilasciato apposito verbale, sottoscritto dal Responsabile della U.O. utilizzatrice, attestante l'avvenuto collaudo positivo. Nel caso in cui il test non avesse esito favorevole, l'ASP si riserva la facoltà di concordare una ulteriore e definitiva ripetizione per ulteriori tre mesi. Nell'ipotesi di nuovo esito negativo, l'ASP avrà facoltà di risolvere il contratto per inadempimento, nel rispetto delle modalità disciplinate dall'art. [redacted] del Capitolato speciale. Nulla sarà dovuto alla Ditta ad eccezione dei pagamenti delle forniture riconosciute regolari, effettuate durante il periodo di prova ed in ogni caso dopo l'avvenuto collaudo provvisorio. In caso di contestazioni, le verifiche saranno effettuate in contraddittorio con la Ditta. Qualora a giudizio del Responsabile della U.O./Servizio dovessero riscontrarsi delle importanti difformità, sarà effettuata una verifica in contraddittorio con la Ditta. Accertata l'effettiva non rispondenza del sistema analitico alle caratteristiche dichiarate nell'offerta l'ASP potrà dichiarare risolto il contratto. In tal caso l'ASP pagherà quanto dovuto alla Ditta durante i sei mesi. In caso di mancata accettazione della strumentazione è facoltà dell'ASP chiedere l'immediata sostituzione della stessa entro il termine fissato a suo insindacabile giudizio. Mancando o ritardando la

Ditta ad uniformarsi a tale obbligo, l'ASP procederà all'affidamento della fornitura ad altro fornitore, incamerando la cauzione ed addebitando alla Ditta l'eventuale maggior prezzo pagato rispetto a quello risultante dall'aggiudicazione. La merce non accettata resta a disposizione della Ditta a suo rischio, e dovrà essere ritirata senza indugio dalla stessa. E' a carico della Ditta ogni danno relativo al deterioramento, nonché ogni spesa sostenuta per la consegna ed il ritiro della stessa. Tuttavia nel corso del periodo di prova la Ditta sarà invitata dal Responsabile della U.O./Servizio a rimuovere gli eventuali problemi che potrebbero verificarsi.

ART. 11- FATTURAZIONE E PAGAMENTI La Ditta dovrà emettere con cadenza trimestrale posticipata, per ciascuna delle UU.OO. destinatarie della fornitura, la quota parte per la locazione della strumentazione, e per il servizio di assistenza tecnica, con decorrenza dall'avvenuta effettuazione del collaudo con esito positivo. Alla prima fattura relativa al noleggio della strumentazione dovrà essere allegata copia del verbale dell'avvenuto collaudo, ai fini della esatta conoscenza della decorrenza del periodo contrattuale. Sia le fatture relative alla locazione, sia quelle relative all'assistenza tecnica dovranno contenere l'espressa indicazione della U.O. destinataria della fornitura e del periodo cui si riferiscono. In mancanza di tali indicazioni, i suddetti documenti contabili saranno restituiti alla Ditta per le necessarie integrazioni. Indipendentemente dal periodo di avvenuto collaudo delle strumentazioni, le fatture trimestrali che cadono per competenza su due anni solari differenti, dovranno essere divise per due, ciascuna delle quali per un importo "pro rata" dei due differenti anni di competenza. Le fatture derivanti dalle forniture relative ai reattivi e al materiale di consumo dovranno essere emesse, di volta in volta, a seguito dell'evasione degli ordinativi di acquisto, e sulla base dei prezzi riportati nell'offerta economica. La fatturazione della merce dovrà avvenire, a norma

di legge, con esplicito riferimento alle bolle di consegna. I quantitativi di merce ammessi al pagamento saranno quelli accertati all'atto delle singole consegne presso il magazzino dell'ASP. Il pagamento delle fatture, ove non avvengano contestazioni sulle forniture e/o sulle relative fatture sarà effettuato, tramite il servizio di Tesoreria. Il pagamento delle fatture avverrà secondo quanto disposto dal D.Lgs 9 ottobre 2002, n. 231, e s.m.i. portate dal D.Lgs 09/11/2012, n. 192, entro il termine di 60 giorni decorrenti dalla data di ricevimento delle fatture o, se successivo dalla data di conclusione delle verifiche di conformità /regolare esecuzione. La Ditta si impegna ad assumere tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari derivanti dal presente contratto, come prescritto all'articolo 3 della Legge 13 agosto 2010, n. 136, modificato dal decreto legge n. 187 del 2010.

ART. 12- RISPETTO DEI TERMINI CONTRATTUALI La consegna dei prodotti richiesti dovrà avvenire entro i termini prescritti. Il mancato rispetto di tale termine darà luogo alla risoluzione del contratto, con effetti giuridici ed economici a carico della Ditta. Pertanto l'ASP potrà acquistare i prodotti in questione dove e come meglio riterrà, ed avrà il diritto di chiedere la refusione degli eventuali danni sopportati per inadempienza della Ditta.

ART. 13- INADEMPIMENTI E PENALI Durante il corso del contratto nel 1° trimestre dovrà essere riscontrata, con l'apposita documentazione del Responsabile della U.O./Servizio utilizzatrice, il rispetto degli standard di resa previsti dal contratto per quanto riguarda gli aspetti qualitativi della fornitura.

▪ **PER I MATERIALI:** In caso di mancata rispondenza della merce ai requisiti, l'ASP la respingerà alla Ditta, che dovrà sostituirla entro tre giorni. Mancando o ritardando la Ditta ad uniformarsi a tale obbligo, l'ASP potrà procedere a norma di Capitolato speciale. Per ogni giorno solare di ritardo sulle consegne e con

riserva degli eventuali ulteriori danni, l'ASP potrà applicare una penale pari al 5% (cinque per cento) del valore della merce non consegnata, o non sostituita nei termini, fatto salvo il risarcimento danni derivanti dalla mancata consegna dei materiali (costo a convenzione delle determinazioni non effettuate che l'ASP avrà dovuto sostenere). L'importo di detta penale sarà recuperato all'atto di emissione del mandato di pagamento delle fatture. Oltre il 10° (decimo) giorno di ritardo l'ASP avrà il diritto di risolvere il contratto. L'ASP si riserva la facoltà di risolvere il contratto dopo 4 (quattro) contestazioni scritte relative alla fornitura e/o se si dovessero riscontrare modifiche (documentate) delle caratteristiche dei reattivi con compromissione dei risultati.

- **PER LA STRUMENTAZIONE** La Ditta è tenuta a prestare la necessaria assistenza tecnica rispettando rigorosamente le condizioni ed i tempi di intervento prescritti all'articolo del capitolato speciale.

PENALI: In caso di fermo macchina prolungato per più di 5 giorni lavorativi annuali per macchina, l'ASP si riserva l'applicazione di una penale pari ad € 500,00 per ogni giorno ulteriore di ritardo, oltre all'addebito alla Ditta del costo delle analisi non eseguite e sulla quantità giornaliera prevista, calcolato sulla base del tariffario vigente nella Regione Basilicata.

L'ASP si riserva, inoltre la facoltà di applicare una penale pari ad € 300,00 per ogni violazione e/o inadempimento degli obblighi contrattuali previsti dal presente capitolato, non eliminati a seguito di contestazione scritta dell'ASP. L'importo di detta penale sarà recuperato all'atto di emissione del mandato di pagamento delle fatture. Oltre al 7° (settimo) giorno solare di ritardo, l'ASP avrà diritto di risolvere il contratto.

ART. 14- DANNI –RESPONSABILITA' CIVILE E POLIZZA

ASSICURATIVA La Ditta assume in proprio ogni responsabilità per infortunio o danni eventualmente subiti da parte di persone o di cose, sia della Ditta medesima, sia dell'ASP, sia di terzi, in virtù dell'esecuzione della presente fornitura, ovvero a seguito di omissioni, negligenze o altre inadempienze relative all'esecuzione delle prestazioni contrattuali, anche se eseguite da parte di terzi.

La Ditta si impegna a garantire idonea copertura assicurativa per furto, incendio ed All-risk elettronica relativamente ai sistemi analitici offerti, comprensivi dei relativi accessori. E' richiesta, altresì, in ordine allo svolgimento della fornitura adeguata copertura RC per danni materiali e non materiali a persone o cose dell'ASP e per danni materiali e non materiali a terzi o cose di terzi.

ART. 15- RISOLUZIONE DEL CONTRATTO L'ASP si riserva la possibilità di risolvere anticipatamente il contratto di fornitura nei casi previsti dalla normativa vigente, e nei casi elencati all'articolo [] del capitolato speciale.

In particolare il contratto sarà risolto di diritto, ai sensi dell'art. 1456 del codice civile, in caso di violazione degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 13 agosto 2010, n. 136, come modificata dal decreto legge 12/11/2010, n. 187.

ART. 16 –RICORSO A PRESTAZIONE DI TERZI In ogni caso di inadempimento contrattuale, l'ASP ha facoltà di procedere all'acquisto, presso terzi, dei prodotti inseriti nel capitolato speciale, senza alcuna formalità ed indipendentemente dall'applicazione delle penalità e della eventuale risoluzione del contratto, previsti dal capitolato speciale. L'eventuale maggior onere economico derivante dal ricorso a terzi sarà addebitato alla Ditta.

ART. 17 –OSSERVANZA NORMATIVA VIGENTE La Ditta é responsabile dell'osservanza di tutte le leggi e regolamenti in materia di produzione e commercio dei beni oggetto del presente contratto vigenti all'atto della consegna dei prodotti.

ART. 18 –FORO COMPETENTE Per la risoluzione delle controversie che dovessero insorgere in dipendenza del presente appalto, sarà competente il Foro di Potenza, con esclusione espressa della competenza arbitrale.

ART. 19 –IMPORTO CONTRATTUALE Ai fini della registrazione del presente contratto si dichiara che l'importo complessivo presunto quinquennale della fornitura è di € , al netto all'imposta sul valore aggiunto, pertanto è richiesta la registrazione a tassazione fissa, ai sensi dell'art. 5 del D. p. R. 26 aprile 1986, n. 131.

ART. 20 –SPESE CONTRATTUALI Tutte le spese relative alla presente scrittura privata (bollo, diritti di segreteria e di registrazione, etc), nessuna esclusa ed eccettuata, restano a totale carico della Ditta senza diritto a rivalsa.

ART. 21 –RINVIO Per quanto non previsto specificatamente nella documentazione di gara, si fa riferimento alle vigenti disposizioni legislative.

Io Ufficiale Rogante ricevo il presente contratto del quale ho dato lettura ai contraenti che lo trovano pienamente conforme alla loro volontà e meco lo sottoscrivono, in segno di totale accettazione, in calce del presente e a margine degli altri fogli unitamente agli allegati, come per legge.

DITTA _____

IL PROCURATORE

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA (A.S.P.)

IL DIRETTORE GENERALE

DR. MARIO MARRA

L'UFFICIALE ROGANTE

DR. GIACOMO CHIARELLI



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI, RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE, E CARDIOLOGIA D’URGENZA

ALLEGATO N. 13

CAPITOLATO SPECIALE DI APPALTO



SOMMARIO

Art. 1. –Oggetto dell'appalto	3
Art. 2. –Terminologie	4
Art. 3. –Durata della fornitura	4
Art. 4. –Stipulazione del contratto	5
Art. 5. –Spese contrattuali ed oneri diversi	5
Art. 6. –Controllo sulla esecuzione del contratto	5
Art. 7. –Diritto alla sostituzione delle apparecchiature	6
Art. 8. –Aggiornamento hardware e software	6
Art. 9. –Corrispettivo della fornitura	6
Art. 10. –Revisione prezzi	6
Art. 11. –Piano dei tempi di consegna e installazione	7
Art. 12. –Direzione dell'esecuzione del contratto	7
12.01 Consegna	7
12.02 Installazione	8
12.03 Verifica di conformità	8
12.04 Assistenza tecnica e fornitura per materiale di consumo per installazione e collaudo	9
12.05 Danni alle apparecchiature	9
12.06 Formazione del personale	9
12.07 Materiali di consumo, termini e modalità di consegna	9
12.07.01 Controlli sui prodotti	11
12.08 Controllo quantitativo e qualitativo delle forniture di reagenti e materiali di consumo	11
12.09 Difetti ed imperfezioni	11
12.10 Periodo di prova	11
12.11 Modalità di utilizzo reattivi e materiali di consumo	12
12.12 Aggiornamenti tecnologici	12
Art. 13. –Assistenza tecnica e manutenzione preventiva e correttiva	13
Art. 14. – Rispetto dei termini contrattuali	14
Art. 15. –Tracciabilità dei flussi finanziari	14
Art. 16. – Fatturazioni e modalità di pagamento	15
Art. 17. –Inadempimenti e penali	16
Art. 18. – Modalità di applicazione delle penali	16
Art. 19. –Risoluzione del contratto	17
Art. 20. –Ricorso a prestazione di terzi	18
Art. 21. –Osservanza normativa vigente	18
Art. 22. –Risarcimento danni ed esonero da responsabilità	18
Art. 23. –Foro competente	18
Art. 24. –Norma di rinvio	18



CAPITOLATO SPECIALE PER LA FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E CARDIOLOGIA D'URGENZA, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI

**ARTICOLO 1
OGGETTO DELL'APPALTO**

Il presente capitolato speciale disciplina il contratto per la fornitura in modalità "service" per anni cinque, di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici, occorrenti per i Laboratori di Analisi Chimico-cliniche Aziendali ripartiti nei lotti e settori sottoindicati:

LOTTO	TIPOLOGIA DIAGNOSTICO
1	SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE
2	SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D'ABUSO
3	SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D'URGENZA

Le caratteristiche tecniche dei sistemi analitici oggetto della presente fornitura sono riportate nell'allegato 14, rubricato "Capitolato tecnico -Configurazione e caratteristiche tecniche, operative e funzionali minime dei dispositivi medici richiesti".

I quantitativi indicati relativi alle determinazioni analitiche da effettuarsi, rappresentano il fabbisogno aziendale presunto annuo, che ha natura meramente indicativa e, quindi, non vincolante per l'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.

L'appalto riguarda il seguente insieme di beni e servizi:

a) **Fornitura in locazione di strumentazione completa**, corredata di tutti gli accessori necessari al suo buon funzionamento e rispondente alle specifiche minime indicate nell'allegato capitolato tecnico, e che dovrà essere installata, a cura della Ditta aggiudicataria, entro 30 giorni dalla data di sottoscrizione del contratto.

La strumentazione deve essere nuova di fabbrica e di ultima generazione.

La strumentazione offerta deve recare la marcatura CE ed essere conforme al D.Lgs 08/09/2000, n. 332, in attuazione alla Direttiva Europea 98/79/CE del 27/10/1998, come modificato ed integrato con D.Lgs 25/01/2010, n. 37.

La Ditta dovrà inoltre dichiarare l'eventuale necessità di impianti elettrici o idraulici, condizionamento dei locali o altri accorgimenti per il corretto utilizzo della strumentazione.

Per ciascun strumento offerto deve essere presentata la scheda di installazione, come da modello Allegato B.3.

L'Azienda Sanitaria si riserva, in casi di urgenza e/o necessità di richiedere l'avvio della prestazione contrattuale con l'emissione di apposito ordine/comunicazione di aggiudicazione, anche in pendenza della stipulazione del contratto, previa costituzione del deposito cauzionale definitivo.

b) **La somministrazione completa di tutti i reagenti, dei materiali di consumo**, accessori, necessari all'effettuazione di tutti i test indicati, nonché dei calibratori ove previsti, e controlli, e di quant'altro necessario per l'effettuazione degli esami nelle quantità e modalità indicate nell'allegato capitolato tecnico.

Qualsiasi tipologia di materiale di consumo fornito deve essere perfettamente adattabile e compatibile con l'apparecchiatura offerta;

La Ditta è comunque obbligata a fornire, a titolo gratuito, tutto ciò che dovesse ulteriormente servire per una corretta esecuzione dei dosaggi o per il buon funzionamento della strumentazione.

I prodotti diagnostici forniti dovranno essere conformi al D.Lgs 08/09/2000, n. 332 modificato ed integrato con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37 sui dispositivi medico-diagnostici in vitro. La Ditta aggiudicataria deve garantire la fornitura di prodotti conformi alla normativa vigente per tutta la durata del contratto

c) **Un corso di addestramento** per tutto il personale addetto all'uso, da effettuarsi direttamente presso le U.O. destinataria della fornitura, senza limitazioni al numero dei partecipanti, oltre ad eventuali corsi di aggiornamento in caso di aggiornamento tecnico del sistema analitico fornito, ovvero di avvicendamento del personale utilizzatore.

Dovrà essere previsto, altresì, apposito capitolo sulle procedure delle manutenzioni di routine, periodiche e giornaliere, che dovranno essere effettuate da parte del personale della U.O. destinataria della fornitura,



conformemente a quanto indicato nei manuali d'uso e manutenzione redatti in lingua italiana, che la Ditta si impegna a fornire in dotazione

d) **Installazione, messa in funzione ed avviamento della strumentazione** comprendente:

1. Imballo, trasporto, scarico, montaggio e collaudo nei locali della U.O. destinataria della fornitura;
2. Collegamenti elettrici (se necessari), idraulici (sistema di scarico) e quant'altro necessario perché l'installazione possa considerarsi a regola d'arte e conforme alle normative, senza esclusioni di sorta, compresa l'eventuale fornitura di idonei sistemi di stabilizzazione della corrente, di gruppi di continuità ove necessari.
3. successiva disinstallazione del sistema analitico alla fine del periodo contrattuale, da effettuarsi comunque previa comunicazione conforme a cura dell'Azienda Sanitaria;
4. Garanzia contro ogni guasto derivante dal normale uso.

e) **Il servizio di assistenza tecnica** comprendente:

1. servizio di assistenza tecnica preventiva (manutenzione ordinaria) e correttiva flull-risk (manutenzione straordinaria), comprensiva di mano d'opera e pezzi di ricambio, secondo quanto compiutamente descritto e disciplinato dal successivo articolo 12.
2. calibrazione periodica del sistema, ove prevista, con rilascio delle relative attestazioni, effettuata in coincidenza della manutenzione preventiva e/o in occasione di interventi sulle parti critiche del sistema medesimo;
3. eventuali aggiornamenti o nuove versioni di software;
4. sostituzione immediata con apparecchio identico in caso di guasto irreparabile momentaneamente o definitivamente, (indicare la soluzione proposta in caso di fermo macchina superiore a 48 ore lavorative);
5. **Documentazione.** La Ditta, essendo proprietaria dei beni forniti "in service" all'Azienda Sanitaria, è responsabile della tenuta e dell'aggiornamento del libretto macchina.

Copia dei libretti macchina e dei reports (manutenzione preventiva, verifiche, controlli e tarature ecc..) dovranno essere resi disponibili ogni volta che le UU.UO. utilizzatrici e/o il Servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda Sanitaria lo richiedono.

Prima della messa in funzione dell'apparecchiatura fornita, la Ditta dovrà consegnare rapporto tecnico attestante la corretta installazione e funzionamento, l'integrità dei beni e accessori, la sicurezza elettrica, ecc...

In caso di installazione fissa (per tutta la durata del servizio) dei beni oggetto del "service", la Ditta dovrà consegnare alle UU.OO. utilizzatrici delle apparecchiature e/o al Servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda Sanitaria tutta la documentazione prodotta durante gli interventi di manutenzione (ordinaria – straordinaria – verifiche - controlli ecc..).

Sui rapporti tecnici dovrà essere dichiarato di aver eseguito l'intervento a regola d'arte, e che l'apparecchiatura viene rilasciata alla U.O. utilizzatrice perfettamente funzionante e sicura.

La Ditta comunque dovrà consegnare (alla scadenza di ogni anno) a ciascuna UU.OO. utilizzatrice e/o al Servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda Sanitaria l'elenco degli interventi effettuati e relativi rapporti tecnici eseguiti, nonché copia delle schede di verifica di sicurezza e dei controlli di qualità effettuati.

La Ditta aggiudicataria deve ritenersi impegnata a prestare gratuitamente la necessaria assistenza tecnico-scientifica per l'ottimizzazione delle metodiche secondo i piani di lavoro in atto, mettendo a disposizione gratuitamente il materiale necessario in quantità opportuna, fino ad un 20% del materiale richiesto in gara, per la messa a punto definitiva; saranno a carico della Ditta aggiudicataria i consumi imputabili a documentabili malfunzionamenti (esclusi quelli dovuti ad una utilizzazione difforme dal protocollo indicato dalla Ditta aggiudicataria), nonché quelli relativi ad ogni intervento di assistenza tecnica per la messa a punto conseguente.

ARTICOLO 2 TERMINOLOGIE

Nel testo del presente capitolato speciale, valgono le seguenti definizioni:

- Per "**Azienda Sanitaria**" s'intende l'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.
- Per "**Ditta**" s'intende la Ditta aggiudicataria della fornitura.

ARTICOLO 3 DURATA DELLA FORNITURA

La fornitura affidanda avrà durata di **5 (cinque)** anni decorrenti dalla data del certificato di collaudo delle strumentazioni diagnostiche, concluso con esito favorevole, con possibilità di risoluzione anticipata da parte

Procedura aperta per la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici, relativi ai settori chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza, occorrenti per i Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.



dell'Azienda Sanitaria, in qualsiasi momento, da comunicarsi mediante lettera raccomandata con avviso di ricevimento, in caso di non conforme esecuzione del contratto.

L'Azienda Sanitaria si riserva, in ogni caso, la facoltà di recedere dal contratto per suo motivato e insindacabile giudizio, in qualsiasi momento e con semplice preavviso di giorni 30, senza che la Ditta possa pretendere danno o compensi di sorta. Il recesso non ha effetto per le prestazioni già eseguite o in corso di esecuzione.

E' escluso ogni rinnovo tacito. Nelle more dell'espletamento di una nuova gara di appalto, e per garantire la continuità nell'erogazione delle prestazioni diagnostiche, la Ditta sarà tenuta a continuare la fornitura agli stessi patti, prezzi e condizioni già pattuite, per un successivo periodo massimo di anni uno.

Al termine della fornitura, anche in presenza di nuova aggiudicazione a favore di altro fornitore, la Ditta si impegna a garantire la regolarità delle forniture, nonché il necessario supporto ed assistenza per consentire alla U.O. utilizzatrice di erogare al meglio i propri servizi nelle more dell'avvio della nuova fornitura.

La suddetta clausola costituisce specifico patto contrattuale e, pertanto, in caso di inadempienza l'Azienda Sanitaria si rivarrà sul deposito cauzionale.

La risoluzione, estensione o riduzione del contratto, potrà pure avvenire in via anticipata, in forza di modifiche dell'Azienda Sanitaria in presenza di variazioni del proprio ambito territoriale o delle funzioni o soppressione dei Servizi utilizzatori dei sistemi diagnostici oggetto della presente gara, e ciò senza alcun aggravio per l'Azienda Sanitaria stessa per risarcimento, indennizzo o altro titolo.

ARTICOLO 4

STIPULAZIONE DEL CONTRATTO

La Ditta dovrà produrre i seguenti documenti, prodotti in originale e rilasciati dalle competenti Autorità in data non anteriore a sei mesi rispetto a quella della comunicazione di aggiudicazione:

- a. tutti i documenti richiesti per la partecipazione e per i quali la Ditta abbia fatto ricorso alla produzione della dichiarazione sostitutiva;
- b. estremi identificativi del conto corrente dedicato da utilizzare in relazione al presente appalto e generalità e codice fiscale delle persone delegate ad operare su di esso nonché dichiarazione contenente l'impegno a comunicare ogni modifica relativa a tali dati.

Qualora dagli accertamenti di cui alla vigente normativa antimafia e/o dall'esame della documentazione risultasse che la Ditta non sia in possesso dei requisiti per la fornitura, l'Azienda Sanitaria disporrà la revoca dell'aggiudicazione.

Ai sensi dell'art. 11, c.10 D.Lgs. 163/06, il contratto non potrà comunque essere stipulato prima di trentacinque giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione definitiva ai sensi dell'art. 79 del D.Lgs. 163/06.

Il contratto, stipulato mediante forma pubblica amministrativa, sarà immediatamente impegnativo per le parti e verrà registrato a cura dell'Azienda Sanitaria.

Costituiscono parte integrante e sostanziale del contratto, oltre al capitolato speciale e al capitolato tecnico

- # il disciplinare di gara;
- # l'offerta aggiudicata;
- # il programma temporale della fornitura;
- # la polizza fideiussoria;
- # la polizza RC a copertura di possibili danni a persone e/o cose nel corso di esecuzione del contratto.

ARTICOLO 5

SPESE CONTRATTUALI ED ONERI DIVERSI

Tutte le spese contrattuali, di bolli, di registro, accessorie e conseguenti presuntivamente calcolate in € 280,00, saranno per intero a carico della Ditta.

ARTICOLO 6

CONTROLLO SULLA ESECUZIONE DEL CONTRATTO

L'Azienda Sanitaria eserciterà il controllo e la sorveglianza sulla corretta esecuzione del contratto, in termini di buon andamento delle attività operative, della corrispondenza quantitativa e qualitativa delle prestazioni, del rispetto dei tempi, della tempestività e documentazione delle comunicazioni.

Resta inteso che, in ogni caso, l'Azienda Sanitaria non assume responsabilità in conseguenza dei rapporti che si instaureranno tra la Ditta ed il personale da questa dipendente.

La Ditta non potrà eccepire, durante l'esecuzione dell'appalto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi ulteriori, a meno che tali nuovi elementi appartengano ad evidenti cause di forza maggiore.



ARTICOLO 7

DIRITTO ALLA SOSTITUZIONE DELLE APPARECCHIATURE

Prima dell'installazione delle apparecchiature:

- a) La Ditta è tenuta, nel periodo intercorrente fra l'aggiudicazione dell'appalto e l'inizio dell'installazione, all'aggiornamento per sostituzione delle apparecchiature aggiudicate in caso di:
 - 1) eliminazione di dette apparecchiature dal listino ufficiale della Ditta produttrice;
 - 2) introduzione di normative nazionali o internazionali emesse successivamente all'aggiudicazione che rendano le apparecchiature fornite non più conformi;
- b) l'Azienda Sanitaria ha il diritto di chiedere alla Ditta l'aggiornamento per sostituzione, senza oneri aggiuntivi, delle apparecchiature aggiudicate qualora la Ditta dovesse immettere sul mercato, nel periodo intercorrente fra l'aggiudicazione e l'inizio dell'installazione, versioni più evolute in relazione a criteri tecnologici, ergonomici, migliorie legate ad accresciuta tutela degli operatori e per l'ottimizzazione delle procedure diagnostiche.

Le apparecchiature aggiudicate dovranno essere sostituite con prodotti della stessa classe, le cui caratteristiche tecniche siano almeno pari.

La configurazione e la dotazione di accessori e consumabili non potrà essere inferiore a quelle di aggiudicazione.

Nessuna sostituzione potrà essere effettuata per decisione unilaterale della Ditta

ARTICOLO 8

AGGIORNAMENTO HARDWARE E SOFTWARE

La Ditta deve impegnarsi a fornire senza costi aggiuntivi qualunque componente hardware debba completare la configurazione delle apparecchiature aggiudicate, in ossequio ad intervenute nuove norme e standard nazionali ed internazionali. Detta prescrizione ha valore per tutta la durata contrattuale.

La Ditta si impegna a fornire versioni aggiornate del software (e dell'hardware ove esso sia indispensabile per eseguire l'aggiornamento), che permettano di conservare le funzionalità dell'offerta originaria, senza costi aggiuntivi di fornitura ed installazione, per tutta la durata contrattuale.

A tale riguardo la Ditta si impegna ad informare l'Azienda Sanitaria circa l'imminente uscita di nuove versioni del software e di eventuali aggiornamenti dell'hardware richiesti in conseguenza di ciò, al fine di consentire all'Azienda sanitaria di effettuare per tempo le dovute valutazioni.

ARTICOLO 9

CORRISPETTIVO DELLA FORNITURA

I prezzi offerti in sede di gara di intendono formulati dalla stessa in base a calcoli di convenienza, a tutto suo rischio e, quindi, saranno fissi ed invariabili, e dovranno intendersi per merce resa franco locali magazzino Farmacia dei singoli Presidi ospedalieri di destinazione, a rischio della Ditta.

Sono a carico della Ditta e sono compresi nelle condizioni di fornitura tutti gli oneri riguardanti: l'imballo, il facchinaggio, l'assicurazione, il trasporto.

Qualora in corso di vigenza contrattuale si verificasse la necessità di acquisire nuovi prodotti o consumabili non oggetto di gara, ma comunque affini, in aggiunta a quelli oggetto di gara, la Ditta dovrà mantenere lo sconto offerto in sede di gara sul listino prezzi presentato.

L'eventuale sostituzione di prodotto dovrà avvenire alle stesse condizioni economiche.

ARTICOLO 10

REVISIONE PREZZI

La revisione prezzi è regolata dalle prescrizioni dettate in materia dall'art. 115 del D.Lgs n. 163/2006 e s.m.i.

I contratti ad esecuzione periodica e continuativa sono sottoposti alla revisione dei prezzi, su richiesta adeguatamente motivata della parte interessata ed a seguito di apposita istruttoria, con decorrenza, ove accettata, dal momento della richiesta stessa e, pertanto, non retroattiva.

La revisione contrattuale verrà operata sulla base dei seguenti elementi:

- Decorsi i primi 24 mesi di fornitura, si procederà a rivedere i prezzi con cadenza annuale in aumento o in diminuzione sulla base di una istruttoria condotta dal responsabile del procedimento ai sensi della richiamata disposizione normativa, anche in relazione ai dati di cui all'art.7 c. 4 lett. c) e c. 5 del D.Lgs n.163/2006 e s.m.i.
- A tal fine la Ditta, qualora intenda richiedere un aumento del prezzo del singolo prodotto e/o per gruppo di prodotti, dovrà avanzare richiesta, documentando i motivi dell'adeguamento richiesto.

In mancanza di costi standardizzati si terrà conto della variazione accertata dall'ISTAT dell'indice dei prezzi al consumo per le famiglie di operai ed impiegati.



- L'adeguamento diverrà operante a seguito di un'apposita istruttoria condotta sulla base dei dati e degli elementi di cui sopra e decorrerà, ove accettato, dal primo giorno del mese successivo alla data di ricevimento della richiesta formulata dalla Ditta all'Azienda Sanitaria.

ARTICOLO 11

PIANO DEI TEMPI PER CONSEGNA E INSTALLAZIONE

La Ditta sarà tenuta al rispetto del programma temporale della fornitura (Disciplinare di Gara, art. 24), al fine di evitare il rischio di interruzione di pubblico servizio e comunque di arrecare disagio alla collettività.

La consegna delle apparecchiature, installate e funzionanti per l'uso clinico, deve avvenire nei locali indicati dal Responsabile della U.O. utilizzatrice a cura, spese di qualsiasi natura e rischio della Ditta, entro i termini temporali indicati in offerta, la cui decorrenza verrà indicata dall'Azienda Sanitaria secondo proprie insindacabili scelte.

Ritardi dovuti all'Azienda Sanitaria, che dovessero ostacolare la regolare esecuzione dell'appalto, non daranno diritto ad alcun compenso speciale o indennizzo per la Ditta, ma interromperanno la decorrenza dei termini contrattuali.

ARTICOLO 12

DIREZIONE DELL'ESECUZIONE DEL CONTRATTO

In deroga a quanto previsto dall'art. 10, comma 1 e dall'art. 119 del d.Lgs 163/2006 e s.m.i., la vigilanza sulla corretta esecuzione del contratto è attribuita al Responsabile della U.O. destinataria della fornitura, che si rappresenterà con il Responsabile del procedimento per gli aspetti di carattere amministrativo e di gestione dell'eventuale contenzioso.

Il Responsabile della U.O. interessata è responsabile di tutte le operazioni previste nei successivi paragrafi del presente articolo, nonché del controllo dell'andamento della spesa derivante dall'esecuzione del contratto, ivi compresi gli eventuali provvedimenti di variazione della stessa.

12.01 CONSEGNA

La consegna e l'installazione delle apparecchiature costituente i sistemi analitici oggetto del presente capitolato speciale, dovrà essere effettuata, fatti salvi diversi accordi con il Responsabile della U.O. destinataria della fornitura, a cura della Ditta, entro 30 (trenta) giorni dalla sottoscrizione del contratto.

I luoghi di consegna ed installazione dei sistemi analitici sono quelli riportati nell'articolo 1 del capitolato tecnico, che qui si intendono richiamati.

Nell'ipotesi in cui la Ditta non provveda alla consegna delle apparecchiature offerte in gara, il contratto si intende risolto di diritto, con le modalità specificate all'art. 20 del presente capitolato.

Si considera mancata consegna anche il ritardo nella consegna, prolungato per più di 15 (quindici) giorni lavorativi rispetto ai termini sopra previsti, ovvero nei termini più ridotti indicati dalla Ditta in sede di offerta.

In caso di ritardo sulla data di consegna ed installazione verrà applicata una penale di € 150,00 per ogni giorno di ritardo dovuto a cause non imputabili alla Ditta.

In caso di superamento di tale termine l'Azienda Sanitaria ha la facoltà:

- di risolvere il contratto e di provvedere all'acquisizione del medesimo sistema presso il secondo migliore offerente per qualità e prezzo, addebitando l'eventuale maggior prezzo pagato e, comunque, incamerando il deposito cauzionale;
- di consentire una proroga della consegna e/o installazione, raddoppiando la penalità per l'intero periodo di proroga fino ad un massimo di ulteriori quindici giorni, scaduto il quale sarà incamerata la cauzione e sarà applicato quanto previsto al precedente punto.

Alla Ditta farà carico anche l'onere del trasporto delle apparecchiature fino al luogo dell'installazione con i relativi collegamenti elettrici ed eventuali altri collegamenti tecnologici necessari al loro funzionamento al posto di attacco, asportazione del materiale residuo, nonché la rimozione degli imballaggi dell'apparecchiatura rimasti in loco al termine dei lavori.

La presa in consegna da parte dell'Azienda Sanitaria avverrà contestualmente al superamento della verifica di conformità, restando tutti gli oneri di cui all'art. 11 del disciplinare di gara a carico della Ditta fino alla data di superamento dello stesso.

Ai fini della verifica del rispetto del programma temporale di consegna ed installazione, copia della documentazione di trasporto dovrà essere consegnata all'Azienda Sanitaria, così come andrà comunicato per iscritto l'avvenuto completamento dell'installazione.



12.02 INSTALLAZIONE

L'installazione delle apparecchiature dovrà essere effettuata da un'organizzazione riconosciuta dal Produttore, dotata di personale addestrato presso la casa madre.

Gli orari di accesso al sito di installazione verranno concordati con il Responsabile della U.O. destinataria della fornitura.

All'atto della consegna dell'apparecchiatura, la Ditta dovrà presentarsi munita della seguente documentazione:

- documento di trasporto merce;
- manuali d'uso relativi a: strumentazione e relativi accessori, reagenti, calibratori, controlli ed altro materiale consumabile redatti in lingua italiana, come previsto dal D.Lgs n. 9 aprile 2008, n. 81 e s.m.i. Qualsiasi unità di misura adottata dal sistema analitico proposto, dovrà essere riconosciuta in Italia.
- Autocertificazione di rispondenza alle norme costruttive eventualmente seguite;
- Certificazione di possesso del marchio CE su ogni apparecchio oggetto di fornitura, comprese le apparecchiature accessorie.

Se nel manuale di installazione è consigliata la presenza di un sistema di filtraggio, condizionamento, continuità (rete di alimentazione elettrica) o di qualunque altro dispositivo o modalità installativa, la fornitura lo dovrà prevedere (compreso nel prezzo, se tali forniture od installazioni non sono state quotate a parte).

In generale, qualunque operazione "consigliata" nei manuali di installazione ed utilizzo si intende obbligatoria per l'installazione a cura della Ditta.

L'installazione e la messa in funzione degli analizzatori offerti da parte della Ditta, dovranno avvenire nel pieno rispetto delle norme CEI e della vigente normativa in materia di igiene e sicurezza del lavoro.

La Ditta è tenuta ad adottare tutte le cautele necessarie a garantire l'incolumità degli addetti ai lavori nonché dei terzi e ad evitare danni a beni pubblici o privati.

Le operazioni di taratura e calibrazione, di inserimento delle metodiche e di verifica di conformità del sistema analitico, dovranno essere effettuate sul luogo di installazione entro 10 giorni consecutivi dalla consegna dell'apparecchiatura, in contraddittorio con la Ditta. Le prove sull'analizzatore hanno lo scopo di verificare nelle reali condizioni ambientali, il regolare funzionamento della strumentazione installata. Le date per i lavori di installazione dovranno essere programmate in accordo con il responsabile della U.O. interessata.

12.03 VERIFICA DI CONFORMITÀ

La conformità dei sistemi analitici oggetto del contratto è verificata dall'Azienda Sanitaria nel rispetto dell'art. 312 e seguenti del DPR 207/2010.

L'operazione è intesa a verificare, per i beni forniti, la conformità al tipo o ai modelli descritti nella documentazione di gara, nell'offerta e nei suoi allegati.

La verifica di funzionamento nell'uso clinico dell'apparecchiatura verrà effettuata in contraddittorio con la Ditta e con i tecnici specialisti della Ditta, non oltre trenta giorni dal completamento dell'installazione.

Il protocollo di verifica verrà stabilito in maniera autonoma dall'Azienda Sanitaria; la Ditta dovrà fornire, su richiesta dall'Azienda Sanitaria, tutta la documentazione necessaria a consentire la regolare esecuzione delle operazioni di verifica. Tale documentazione conterrà, tra l'altro, l'elenco e la descrizione delle operazioni previste, i risultati attesi, i parametri di misurazione considerati, unitamente ai "range" di valori attesi, e i tempi stimati per l'esecuzione delle operazioni di verifica.

Le informazioni contenute nella proposta di protocollo di verifica serviranno all'Azienda Sanitaria e alla Ditta, nel prosieguo del contratto, per monitorare gli effetti di future ricalibrizioni, modifiche e regolazioni apportate alle apparecchiature.

La Ditta dovrà consegnare all'Azienda Sanitaria, preliminarmente alla verifica e qualora applicabile, copia di tutta la documentazione da trasmettere a organismi di controllo tecnici ed amministrativi nazionali ed internazionali.

Qualora, in sede di verifica, le apparecchiature non dovessero risultare rispondenti ai requisiti contrattuali, non verranno accettati e l'Azienda Sanitaria ne richiederà la sollecita sostituzione. Le apparecchiature non accettate dovranno essere immediatamente ritirate dalla Ditta. La regolare verifica di conformità dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque la Ditta per eventuali difetti o imperfezioni non emersi al momento della verifica, bensì accertati successivamente. In tal caso la Ditta è invitata dall'Azienda Sanitaria ad assistere, a mezzo dei suoi rappresentanti, ad eventuali visite di accertamento, dovendo rispondere ad ogni effetto dei difetti o delle imperfezioni accertate. In assenza della Ditta o di suoi incaricati, il relativo verbale, redatto dagli incaricati dell'Azienda Sanitaria, fa egualmente stato contro di essa.



La data della verifica di conformità conclusa con esito favorevole dà inizio alla decorrenza dei termini contrattuali.

La Ditta provvederà a trasmettere alla U.O. Provveditorato-Economato copia dell'avvenuta installazione e verifica di conformità dei sistemi analitici, ai fini della conoscenza della decorrenza del periodo di fornitura.

Le apparecchiature oggetto di fornitura fornite in locazione resteranno di proprietà della Ditta e saranno restituite alla stessa previo accordo con il Responsabile dell'Unità Operativa interessata, dopo la conclusione del contratto, nello stato d'uso in cui si troveranno, senza che la Ditta possa pretendere alcunché.

Al termine del periodo contrattuale e in attesa della definizione del nuovo contratto, sarà riconosciuto alla Ditta unicamente il canone relativo all'assistenza tecnica, oltre al costo dei reagenti e del materiale di consumo.

12.04 ASSISTENZA TECNICA E FORNITURA DI MATERIALE DI CONSUMO PER INSTALLAZIONE E VERIFICA DI CONFORMITA'

Nella fase di installazione, di messa in funzione e sino all'ultimazione della verifica di conformità con esito positivo la Ditta si impegna a fornire gratuitamente la necessaria assistenza tecnica e tutto il materiale diagnostico e di consumo necessario alla definitiva messa a punto di tutte le metodiche sulla strumentazione fornita, nonché all'ottimizzazione dell'attività analitica in relazione all'organizzazione del lavoro.

12.05 DANNI ALLE APPARECCHIATURE

La Ditta solleva l'Azienda Sanitaria da ogni responsabilità per sottrazione o danni riportati dalle apparecchiature ed ai materiali depositati nel locale di destinazione ovvero posti in opera.

Di conseguenza fino al momento della constatazione dell'avvenuta verifica di conformità, la Ditta è obbligata a sostituire o riparare a sue spese le attrezzature, i macchinari ed i materiali sottratti o danneggiati.

La Ditta resta, inoltre, responsabile di ogni danno che i propri dipendenti, attrezzature ed impianti potranno comunque causare, intendendosi quindi obbligata a risarcire, sostituire o riparare a sue spese quanto danneggiato ed asportato.

12.06 FORMAZIONE DEL PERSONALE

Ad avvenuta installazione la Ditta dovrà organizzare corsi di addestramento del personale presso le sedi delle UU.OO. ove sono installate le apparecchiature, da concordarsi con il responsabile delle stesse UU.OO.

La Ditta deve garantire l'assistenza dei propri specialisti per il tempo necessario per:

- l'istruzione e l'aggiornamento del personale, al fine di far acquisire agli operatori ogni tecnica necessaria per il corretto uso dell'apparecchiatura nella fase di utilizzo.
- le procedure delle manutenzioni di routine, periodiche e giornaliere, che dovranno essere effettuate da parte del personale della U.O. destinataria della fornitura sulle strumentazioni fornite, conformemente a quanto indicato nei manuali d'uso e manutenzione redatti in lingua italiana, che la Ditta dovrà fornire in dotazione.

12.07 MATERIALI DI CONSUMO -TERMINI E MODALITA' DI CONSEGNA-

Le spese di imballo, di trasporto e consegna si intendono ricomprese nei corrispettivi offerti in sede di gara, tenendo presente che i prodotti richiesti devono essere consegnati, a cura, rischio e spese della Ditta, presso i magazzini della Farmacia interna dei singoli Presidi Ospedalieri di destinazione, fatta salva ogni diversa indicazione riportata negli ordinativi d'acquisto, nelle quantità e qualità descritte negli ordinativi medesimi.

La Ditta deve indicare il deposito o altro destinatario a cui inviare gli ordini e, in caso di eventuali variazioni, è tenuta a darne tempestiva comunicazione alle competenti UU.OO. dell'Azienda Sanitaria.

I reagenti ed i materiali di consumo saranno ordinati periodicamente con frequenza tale da garantire la continuità dell'attività, utilizzando i codici ed i prezzi delle confezioni indicati in offerta (per i materiali offerti in sconto merce saranno indicate unicamente i codici e le quantità).

Le consegne dovranno essere effettuate franco magazzino, in osservanza dell'orario e del luogo indicati nei relativi ordini, a pena di mancata liquidazione delle fatture, e nel rispetto delle seguenti condizioni:

- le consegne devono essere effettuate franco di ogni rischio e spesa (Iva esclusa), con scaricamento a terra presso i luoghi sopra indicati, entro il termine di **10 (dieci)** giorni consecutivi dal ricevimento dell'ordine, salvo casi d'urgenza in cui la Ditta dovrà far fronte alle richieste con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile, massimo **48 (quarantotto) ore consecutive** dal ricevimento dell'ordine.

L'ordine potrà essere inviato anche tramite fax ovvero, in caso di urgenza, trasmesso via telefono; in tal caso farà seguito il relativo ordine di fornitura firmato.

- **Le consegne dovranno essere effettuate, di norma, tra le ore 8,30 e le ore 12,30 di tutti i giorni lavorativi dal lunedì al venerdì.**



- l'attività di consegna dei prodotti si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna dei luoghi indicati nei buoni d'ordine.
- La Ditta assume a proprio carico la responsabilità della puntuale esecuzione della fornitura, anche in caso di scioperi o vertenze sindacali riguardanti il proprio personale, promuovendo tutte le iniziative atte ad evitare l'interruzione della fornitura;
- L'accettazione della merce non solleva la Ditta dalla responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti od occulti non rilevabili all'atto della consegna.
I danneggiamenti ricevuti dai prodotti per il trasporto e per le operazioni di carico e scarico sono sempre, e fino al loro utilizzo, imputabili alla Ditta, salvo la sua propria azione di rivalsa nei confronti dello spedizioniere.
- Per lo scarico del materiale la Ditta non potrà avvalersi di personale dell'Azienda Sanitaria. Ogni operazione dovrà essere eseguita dalla Ditta ovvero dal corriere incaricato della consegna, previo accertamento dell'ubicazione dei locali e degli orari lavorativi del ricevente;
- Nel caso di materiali ingombranti, la consegna su pallets (bancali) deve essere concordata con i magazzini farmaceutici di destinazione. La consegna, in ogni caso, è comprensiva dei materiali necessari all'imballaggio e trasporto, senza oneri aggiuntivi per l'Azienda Sanitaria che provvederà a restituire i pallets, compatibilmente alle esigenze di utilizzo.
- Le bolle di consegna o documenti equivalenti ai sensi del D.p.R. 472/1996, devono obbligatoriamente indicare, oltre ai dati previsti dalla normativa vigente, quanto segue:
 - Luogo di consegna della merce
 - Numero di riferimento e data ordine**La Ditta si impegna a riportare sulle bolle di consegna il numero dei lotti di produzione dei singoli prodotti e la data di scadenza, eventualmente leggibili anche con lettore di bar-code.**
In mancanza di tali dati, non si accettano reclami da parte della Ditta qualora la merce venisse respinta.
- La Ditta deve garantire che, anche durante la fase di trasporto, siano rigorosamente osservate le idonee modalità di conservazione dei prodotti ordinati. Gli imballi che a giudizio del personale dell'Azienda Sanitaria presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione, saranno rifiutati e la Ditta dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione

N.B. Con la presentazione dell'offerta la Ditta si impegna a consegnare, qualunque quantitativo richiesto, anche minimo, pertanto non si accettano condizioni di fornitura che prevedano un minimo fatturabile.

La Ditta è tenuta a consegnare il materiale ordinato, qualunque sia l'importo degli ordini, a pena di decadenza dall'aggiudicazione e fatta salva ogni azione a tutela degli eventuali danni subiti

L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di non acquistare o di acquistare in parte i prodotti indicati, nel caso intervenga una riorganizzazione della U.O. interessata, per cui l'utilizzo delle tecnologie e dei prodotti forniti non risulti più idoneo o economicamente più conveniente.

L'Azienda Sanitaria potrà richiedere alla Ditta, oltre a quanto sopra indicato, ulteriori prodotti del proprio listino prezzi depositato al momento della presentazione dell'offerta, inerenti al medesimo sistema offerto, ma non esplicitamente indicati nel capitolato tecnico, attingendo per l'ordinazione della fornitura al suddetto listino, con applicazione dello sconto offerto in sede di gara, senza atti formali di modifiche contrattuali.

La Ditta deve notificare tempestivamente all'Azienda Sanitaria casi di impossibilità alla consegna, di variazione di codice o di confezionamento.

Nel caso in cui l'impossibilità di consegna sia tale da creare problemi all'attività routinaria del servizio o si verifichi un ritiro del prodotto dal commercio la Ditta si impegna ad assicurare, d'accordo con il Responsabile della U.O. utilizzatrice, la fornitura di un prodotto sostitutivo anche di altra Ditta, assumendosi eventuali superiori oneri, comprensivo, in caso di necessità, anche della strumentazione.

Qualora, nel corso della fornitura:

- intervenissero provvedimenti di sospensione, revoca o modifica all'autorizzazione all'immissione in commercio, la Ditta sarà tenuta al ritiro immediato di quanto presente presso i magazzini dell'Azienda Sanitaria, provvedendo nel minor tempo possibile alla sostituzione con eventuale prodotto di identiche caratteristiche, regolarmente autorizzato.
- Intervenissero variazioni relative alla titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio, la Ditta dovrà darne immediata comunicazione.

Per i prodotti che devono essere mantenuti a temperatura controllata, la Ditta dovrà garantire che il trasporto venga effettuato secondo le modalità e con i mezzi più opportuni ad assicurare le condizioni di conservazione previste per i singoli prodotti, con l'eventuale utilizzo di mezzi di registrazione atti a documentare il mantenimento di tali condizioni.



12.07.1 CONTROLLI SUI PRODOTTI

I prodotti soggetti a scadenza devono avere, al momento della consegna, una validità residua non inferiore ai 2/3 di quella nominale.

Data l'impossibilità di perizia all'atto dell'arrivo, la Ditta deve accettare le eventuali contestazioni sulla qualità dei prodotti consegnati anche a distanza di tempo dalla consegna, quando, in fase di utilizzazione, aprendosi l'involucro, ne sarà possibile il controllo.

12.08 CONTROLLO QUANTITATIVO E QUALITATIVO DELLE FORNITURE DI REAGENTI E MATERIALI DI CONSUMO

Il controllo quantitativo della merce sarà effettuato al momento di ogni consegna relativamente ai colli recapitati.

Per la quantità di confezioni in essi contenute, la U.O. utilizzatrice si riserva di segnalare eventuali non rispondenze nelle 72 ore successive.

Agli effetti della fatturazione, la quantità sarà esclusivamente quella accertata presso la U.O. di Farmacia del Presidio Ospedaliero di destinazione, secondo quanto indicato sugli ordinativi d'acquisto e dovrà essere riconosciuta ad ogni effetto dalla Ditta.

Per quanto riguarda il controllo qualitativo della merce, resta inteso che la firma per ricevuta, rilasciata al momento della consegna non impegnerà all'accettazione l'Azienda Sanitaria, che si riserva il diritto di verificare la corrispondenza qualitativa in sede di effettivo utilizzo della merce consegnata, e di comunicare successivamente la proprie osservazioni e le eventuali contestazioni per iscritto.

L'accettazione delle merci da parte del personale incaricato dell'Azienda Sanitaria non solleva pertanto la Ditta dalle responsabilità per le proprie obbligazioni in relazione ai vizi apparenti od occulti riscontrati all'atto del consumo.

I prodotti che presenteranno difetti o discordanze saranno tenuti a disposizione della Ditta e restituiti anche se tolti dal loro imballo originario, senza alcuna responsabilità da parte dell'Azienda Sanitaria, per eventuale degradamenti o deprezzamenti che la merce in giacenza potesse subire, e la Ditta stessa dovrà provvedere alla loro sostituzione, entro tre giorni consecutivi dalla comunicazione della contestazione, con prodotti idonei.

La mancanza di tale adempimento potrà determinare l'applicazione della penale secondo quanto previsto dall'articolo 14 del presente capitolato speciale, nonché la risoluzione del contratto in caso di gravi violazioni.

In ogni momento, a cura dei competenti servizi dell'Azienda Sanitaria potrà essere verificata la corrispondenza, delle caratteristiche tecniche proprie dei prodotti consegnati con le specifiche tecniche dichiarate dalla Ditta.

Le spese per le analisi qualitative saranno a carico della Ditta qualora le caratteristiche rilevate risultassero difformi da quelle offerte. La Ditta dovrà sostituire anche in questo caso i prodotti forniti entro tre giorni consecutivi, con altri eventi i requisiti richiesti.

L'Azienda Sanitaria non assume comunque responsabilità per il deperimento o la perdita della merce respinta ma non ritirata dalla Ditta.

L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di verificare periodicamente, nel corso della validità contrattuale, il rispetto degli standard di resa dichiarati dalla Ditta in sede di offerta.

A tal fine si procederà a verificare il pagamento dei reattivi e consumabili ai test effettivamente eseguiti con applicazione del costo dei singoli test indicati in offerta.

Gli esiti di tale verifica verranno notificati alla Ditta e verranno considerati ad ogni fine contrattuale e di controllo del fatturato.

12.09 DIFETTI ED IMPERFEZIONI

Il regolare utilizzo dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque la Ditta per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento della consegna, ma vengano accertati al momento dell'impiego.

Nel caso in cui si manifestino frequenti vizi ed imperfezioni durante e/o successivamente all'impiego, la Ditta ha l'obbligo, a richiesta dell'Azienda Sanitaria, di sottoporre a verifica, a proprie spese, i rimanenti pezzi della fornitura e sostituire quelli difettosi.

12.10 PERIODO DI PROVA

L'Azienda Sanitaria si riserva un congruo periodo di prova non superiore a tre mesi, decorrenti dall'avvenuta verifica di conformità conclusa con esito positivo dei sistemi analitici oggetto della fornitura, al fine di verificare la rispondenza delle apparecchiature, dei reagenti e dei materiali di consumo a quanto dichiarato dalla Ditta in sede di offerta.

Tale periodo decorrerà dalla data in cui gli strumenti offerti saranno funzionanti come riconosciuto dal verbale di verifica di conformità.



Terminato tale periodo, il Responsabile di ciascuna U.O. utilizzatrice eseguirà il test-run della macchina, atto a verificare:

- precisione;
- accuratezza;
- operatività (test continuo);
- consumi effettivi.

Superato il suddetto test il sistema analitico sarà considerato a tutti gli effetti, idoneo ed operativo.

Nel caso in cui il test non avesse esito favorevole, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di concordare una ulteriore e definitiva ripetizione per ulteriori tre mesi.

Nell'ipotesi di nuovo esito negativo, l'Azienda Sanitaria avrà facoltà di risolvere il contratto per inadempimento, nel rispetto delle modalità disciplinate dall'art. 20 del presente Capitolato speciale.

Nulla sarà dovuto alla Ditta ad eccezione dei pagamenti delle forniture riconosciute regolari, effettuate durante il periodo di prova ed in ogni caso dopo l'avvenuta verifica di conformità.

In caso di contestazioni, le verifiche saranno effettuate in contraddittorio con la Ditta.

Qualora a giudizio del Responsabile della U.O. utilizzatrice dell'apparecchiatura dovessero riscontrarsi delle importanti difformità, sarà effettuata una verifica in contraddittorio con la Ditta.

Accertata l'effettiva non rispondenza del sistema analitico alle caratteristiche dichiarate nell'offerta, l'Azienda Sanitaria potrà dichiarare risolto il contratto.

In tal caso l'Azienda Sanitaria pagherà quanto dovuto alla Ditta durante i sei mesi, ed aggiudicherà la gara al secondo classificato.

In caso di mancata accettazione della strumentazione è facoltà dell'Azienda Sanitaria chiedere l'immediata sostituzione della stessa entro il termine fissato a suo insindacabile giudizio.

Mancando o ritardando la Ditta ad uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda Sanitaria procederà all'affidamento della fornitura alla Ditta secondo classificata, incamerando la cauzione ed addebitando alla Ditta l'eventuale maggior prezzo pagato rispetto a quello risultante dall'aggiudicazione.

La merce non accettata resta a disposizione della Ditta a suo rischio, e dovrà essere ritirata senza indugio dalla stessa.

E' a carico della Ditta ogni danno relativo al deterioramento, nonché ogni spesa sostenuta per la consegna ed il ritiro della stessa.

Tuttavia nel corso del periodo di prova la Ditta sarà invitata dal Responsabile della U.O. utilizzatrice a rimuovere gli eventuali problemi che potrebbero verificarsi.

12.11 MODALITA' DI UTILIZZO REATTIVI E MATERIALI DI CONSUMO

Il materiale diagnostico e di consumo che verrà consegnato dalla Ditta, sarà impiegato nel rispetto delle specificità e delle regole di utilizzo che lo contraddistinguono nell'ambito delle esigenze operative delle UU.OO. destinatarie della fornitura.

Ne consegue, pertanto, che la Ditta non potrà porre a carico dell'Azienda Sanitaria il costo dei reattivi e dei materiali di consumo eccedenti quelli effettivamente necessari, questo soprattutto con riferimento nel caso in cui, per tipologia e confezionamento dei prodotti, non fosse possibile un utilizzo ottimale e completo della confezione consegnata ed il residuo non risulti conveniente utilizzabile nel prosieguo dell'attività diagnostica.

Se nel corso dell'esecuzione del contratto il Responsabile della U.O. utilizzatrice riscontrasse, rispetto a quanto dichiarato in offerta, un rendimento inferiore dei reagenti o consumo superiore da parte della strumentazione, si procederà in contraddittorio con la Ditta alla fornitura compensativa di reagenti a titolo gratuito.

12.12 AGGIORNAMENTI TECNOLOGICI

Qualora nel corso di vigenza del contratto, la Ditta dovesse porre in commercio nuovi prodotti, sia dotazioni strumentali, sia diagnostici, che sostituiscano quelli offerti in gara (anche a seguito di modifiche normative), e che presentino caratteristiche migliorative di rendimento e/o di funzionalità, dovrà proporre all'Azienda Sanitaria di sostituire i prodotti nuovi in luogo di quelli aggiudicati, ferme restando le condizioni stabilite nella gara alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative.

La Ditta è tenuta a dare comunicazione all'Azienda Sanitaria degli aggiornamenti tecnologici e delle variazioni intervenute in ordine alle caratteristiche dei prodotti, inviando listini costantemente aggiornati, in cui siano evidenziati gli intervenuti aggiornamenti.

L'eventuale sostituzione avverrà a fronte di conferma scritta dell'Azienda Sanitaria, previa acquisizione di parere tecnico favorevole da parte del Responsabile della U.O. utilizzatrice.

Non saranno prese in considerazione aumenti dei prezzi di aggiudicazione.



Nel caso in cui il nuovo prodotto e/o la nuova metodica consentisse economie di gestione, dovrà essere concordata tra le parti una congrua riduzione del prezzo di aggiudicazione.

Non potranno essere presi in considerazione aggiornamenti tecnologici riferiti a nuovi prodotti che non sostituiscano, ma semplicemente affianchino, quelli aggiudicati.

La Ditta è impegnata ad integrare eventuali reagenti diversi ma indispensabili per mantenere alto il livello qualitativo delle reazioni, anche in condizioni in cui venga modificata la composizione dei reagenti, senza costi aggiuntivi.

ARTICOLO 13

ASSISTENZA TECNICA E MANUTENZIONE PREVENTIVA E CORRETTIVA

Il contratto di fornitura dei sistemi analitici completi, oggetto del presente Capitolato speciale, comprende la manutenzione preventiva e la manutenzione correttiva full-risk.

La Ditta dovrà provvedere alla sostituzione di tutte le parti difettose sia per fabbricazione sia per naturale usura.

Il contratto comprende, inoltre, la fornitura di tutti i componenti e ricambi necessari per il funzionamento dell'apparecchiatura, comprese le parti consumabili.

Manutenzione preventiva

La manutenzione preventiva dovrà essere eseguita in conformità a quanto stabilito dal costruttore e comunque devono essere assicurate almeno due visite per anno. Le richieste per gli interventi di ogni natura potranno essere inoltrate (telefonicamente, via fax, ecc.) dal Servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda Sanitaria tramite call center (laddove esistente) o da personale della U.O. utilizzatrice e, comunque, in accordo alle procedure interne dell'Azienda Sanitaria.

Tutti i rapporti di lavoro relativi a qualsiasi attività di assistenza tecnica, dovranno essere recapitati al Servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda Sanitaria.

La manutenzione preventiva e ordinaria dovrà essere eseguita dalla Ditta costruttrice (o da Ditta autorizzata dal costruttore che disponga di personale specializzato, dotato della necessaria esperienza) secondo le indicazioni riportate sul manuale di service del produttore e comunque rispondenti alle normative e leggi vigenti in materia (D.Lgs 46/97, D.Lgs 332/2000, Direttiva 98/79/CE ecc...).

Tutti gli interventi di manutenzione ordinaria sono a carico della Ditta, compreso i materiali ed i pezzi di ricambio utilizzati durante tali interventi.

In caso di installazione fissa (per tutta la durata del servizio) dei beni oggetto del service-noleggio, la Ditta dovrà concordare l'attività di manutenzione preventiva con la U.O. utilizzatrice, al fine di minimizzare i disservizi dell'attività operativa.

La Ditta dovrà rilasciare alla U.O. utilizzatrice, per ogni attività eseguita, rapporto dell'intervento eseguito.

La manutenzione preventiva (ordinaria) comprende, a titolo esemplificativo e non esaustivo, i controlli di sicurezza, regolazione, lubrificazione, calibrazione, la sostituzione di eventuali parti difettose e tutti gli interventi rientranti nella manutenzione generale dell'apparecchiatura nella configurazione fornita.

Manutenzione Straordinaria su "guasto"

La manutenzione straordinaria dovrà essere eseguita dalla Ditta costruttrice (o da Ditta autorizzata dal costruttore che disponga di personale specializzato, dotato della necessaria esperienza per la risoluzione dei problemi specifici dell'intervento), secondo le indicazioni riportate sul manuale di service del produttore e comunque rispondenti alle normative e leggi vigenti in materia (D.Lgs 46/97, D.Lgs 332/2000, Direttiva 98/79/CE ecc...).

Tutti gli interventi di manutenzione straordinaria sono a carico della Ditta, compreso i materiali ed i pezzi di ricambio utilizzati durante tali interventi. La Ditta dovrà garantire l'efficienza dei beni forniti e provvedere alla sostituzione immediata di quelli non correttamente funzionanti.

La Ditta, per ogni intervento di manutenzione straordinaria eseguito, dovrà rilasciare al reparto l'apparecchiatura perfettamente funzionante e sicura nonché il rapporto di intervento attestante l'attività eseguita.

Sono compresi nella fornitura (per tutta la durata del servizio) tutti i pezzi di ricambio, accessori, materiali di consumo e tutto ciò che risulti necessario a garantire nel tempo il mantenimento del bene alle condizioni originali e comunque pienamente rispondente ai livelli di sicurezza e prestazione richiesti dalle norme.

Qualunque malfunzionamento riconducibile al sistema analitico (strumento/reagente) sarà considerato analogo al fermo macchina.

Numero interventi: numero illimitato di interventi su chiamata dell'Azienda Sanitaria per manutenzione su guasto; resteranno a carico della Ditta tutte le parti necessarie al ripristino del corretto funzionamento delle apparecchiature, qualunque sia il tipo di malfunzionamento, comprese le parti soggette ad "usura naturale".

Sarà esclusa la manutenzione routinaria periodica e giornaliera effettuata dall'utente secondo indicazione del manuale d'uso.



La manutenzione correttiva (straordinaria) su chiamata comprende, a titolo esemplificativo e non esaustivo, la riparazione e/o sostituzione di tutte le parti, accessori e di quant'altro componga l'apparecchiatura nella configurazione fornita che subiscano guasti dovuti a difetti o deficienze del bene o per usura naturale.

La Ditta dovrà indicare all'Azienda Sanitaria, la modalità con cui effettuare la chiamata, numero di fax (accompagnato preferibilmente dal numero diretto del tecnico di zona), con cui inequivocabilmente entrambe le parti si scambiano l'informazione data/ora di segnalazione del guasto facendone rimanere opportuna documentazione.

La chiamata sarà effettuata per il tramite del personale della U.O. utilizzatrice; la Ditta sarà tenuta a dare conferma della presa in carico del problema.

La Ditta dovrà garantire il servizio di assistenza e manutenzione correttiva per 5 giorni la settimana (dal lunedì al venerdì compreso).

Gli interventi tecnici necessari a ripristinare il corretto funzionamento dell'apparecchiatura dovranno essere assicurati rispettando rigorosamente le condizioni ed i tempi di intervento prescritti e, cioè:

- 1) in caso di chiamata nei giorni feriali (dal lunedì al giovedì compreso), l'intervento tecnico dovrà essere garantito al massimo il giorno successivo non festivo.
- 2) In caso di chiamata il venerdì o prefestivi l'intervento tecnico deve essere assicurato entro il primo giorno successivo non festivo.

In caso di impossibilità a ripristinare il corretto funzionamento dell'apparecchiatura, entro 5 giorni dall'intervento, la Ditta dovrà fornire, senza onere alcuno in capo all'Azienda Sanitaria, un apparecchio sostitutivo di pari qualità per tutto il tempo necessario alla riparazione (c.d. muletto), per un massimo di 15 (quindici) giorni lavorativi, oppure di un'apparecchiatura nuova, definitivamente sostitutiva di quella guasta, purché in possesso di caratteristiche/funzionalità identiche o migliorative di quella sostituita.

Al riguardo la rispondenza tecnica della macchina sostitutiva rispetto a quella oggetto di aggiudicazione verrà attestata a giudizio insindacabile del responsabile della U.O. utilizzatrice.

Nel caso in cui la ditta non avesse a disposizione apparecchiature sostitutive è tenuta a garantire, a proprie spese, l'esecuzione degli esami necessari presso centri accreditati, entro i termini previsti dai protocolli dell'Azienda Sanitaria e secondo le modalità di trasporto previste dalla normativa vigente.

Qualora, dopo l'esecuzione dell'intervento, si dovesse ripresentare lo stesso tipo di guasto o lo strumento non dovesse funzionare per almeno un giorno lavorativo, il guasto non sarà considerato risolto e, pertanto, non si darà luogo all'apertura di un nuovo intervento.

La Ditta dovrà illustrare, in sede di offerta tecnica la modulistica da utilizzarsi per la registrazione cartacea/elettronica degli interventi di manutenzione preventiva o correttiva effettuati sugli strumenti.

Tale registro, compilato in contraddittorio tra la Ditta e l'Azienda Sanitaria, verrà utilizzato per il calcolo dei giorni di fermo macchina.

La riparazione del guasto dovrà avvenire sempre e comunque con pezzi originali.

Per ogni tipo di intervento, dovrà essere possibile avere a disposizione un supporto on-line che, da un lato limiti inutili uscite dei tecnici della Ditta, dall'altro limiti i tempi di fermo macchina dovuti ad anomalie non attribuibili a guasti di parti meccaniche.

In caso di sostituzione/variazione delle apparecchiature date all'inizio della fornitura, sarà cura della Ditta segnalare tali variazioni e fornire tutta la documentazione tecnica necessaria ai competenti uffici dell'Azienda Sanitaria (verbale d'installazione, verifiche di sicurezza elettrica, manuali d'uso, schede di manutenzione preventiva e periodica, ecc.).

E' tollerato un massimo di **5 giorni lavorativi annuali** di fermo macchina oltre i quali saranno applicate le penalità di cui all'art. 14 del presente capitolato speciale.

ARTICOLO 14

RISPETTO DEI TERMINI CONTRATTUALI

La consegna dei prodotti richiesti dovrà avvenire entro i termini prescritti. Il mancato rispetto di tale termine darà luogo alla risoluzione del contratto, con effetti giuridici ed economici a carico della Ditta inadempiente.

Pertanto l'Azienda Sanitaria potrà acquistare i prodotti in questione dove e come meglio riterrà, ed avrà il diritto di chiedere la refusione degli eventuali danni sopportati per inadempienza della Ditta.

ARTICOLO 15

TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI

La Ditta si impegna ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., sia nei rapporti verso l'Azienda Sanitaria, sia nei rapporti con i subappaltatori e gli eventuali subcontraenti in genere appartenenti alla filiera delle imprese del presente contratto.



L'Azienda Sanitaria procederà mediante una semplice dichiarazione, alla risoluzione del contratto nel caso di violazione da parte della Ditta della normativa relativa alla tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla normativa anzidetta.

ARTICOLO 16 FATTURAZIONI E MODALITA' DI PAGAMENTO

La Ditta dovrà emettere con cadenza trimestrale posticipata, le fatture relative alla quota parte per la locazione della strumentazione, e per il servizio di assistenza tecnica, con decorrenza dall'avvenuta effettuazione della verifica di conformità con esito positivo.

Alla prima fattura relativa al noleggio della strumentazione dovrà essere allegata copia del verbale dell'avvenuta verifica di conformità del sistema diagnostico, ai fini della esatta conoscenza della decorrenza del periodo contrattuale.

Sia le fatture relative alla locazione, sia quelle relative all'assistenza tecnica dovranno contenere l'espressa indicazione dei Presidi utilizzatori, e del periodo cui si riferiscono.

In mancanza di tali indicazioni, i suddetti documenti contabili dovranno essere necessariamente integrati a cura della Ditta.

Indipendentemente dal periodo di avvenuta verifica di conformità della strumentazione, le fatture trimestrali che cadono per competenza su due anni solari differenti, saranno divise in due, ciascuna delle quali per un importo "pro rata" dei due differenti anni.

Le fatture relative ai reattivi ed ai consumabili dovranno essere emesse, di volta in volta, a seguito dell'evasione degli ordinativi di acquisto, e sulla base dei prezzi riportati nell'offerta economica, con esplicito riferimento alle bolle di consegna e devono contenere **l'espressa indicazione del Presidio Ospedaliero in cui è stata effettuata la consegna.**

I quantitativi di merce ammessi al pagamento saranno quelli accertati all'atto delle singole consegne presso i magazzini dell'Azienda Sanitaria.

Le fatture devono riferirsi al solo buono d'ordine per il quale la fornitura è stata richiesta.

Non sono ammesse fatture cumulative per forniture effettuate a diverse UU.OO. utilizzatrici e riferentesi a differenti buoni d'ordine.

La Ditta è tenuta ad emettere la fatturazione secondo la diligenza e le norme che regolano la materia; comunque in modo chiaro e lineare, così da rendere i riscontri facili ed immediati.

La fattura deve essere redatta secondo le norme in vigore.

Nella fattura dovrà essere indicato il conto effettivo sul quale appoggiare le relative operazioni, ai sensi della Legge 13 agosto 2010, n. 136, come modificata dal D.L. 12/11/2010, convertito in Legge, con modificazioni, dalla Legge 17/12/2010, n. 217 sulla "Tracciabilità dei flussi finanziari".

Le fatture dovranno essere intestate come segue, ed inviate al seguente indirizzo:

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA

VIA TORRACA, 2 -85100 POTENZA

CODICE FISCALE/PARTITA IVA 01722360763

E' fatto obbligo alla ditta di indicare il recapito postale, precisare le modalità con le quali la Tesoreria dell'Azienda Sanitaria dovrà effettuare il pagamento, comunicare eventuali intervenuti cambiamenti. L'Azienda Sanitaria declina ogni responsabilità per il mancato incasso da parte della Ditta di pagamenti non pervenuti per omissione o intempestività della predetta comunicazione.

Il pagamento del corrispettivo relativo alle forniture sarà effettuato a seguito di presentazione della relativa fattura, nel rispetto di quanto previsto dall'art. 307 del DpR 207/2010.

Il pagamento delle fatture, ove non avvengano contestazioni sulle forniture e/o sulle relative fatture, avverrà conformemente a quanto stabilito con Decreto Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 40 del 18/03/2008 (G.U. n. 63 del 14/03/2008) e successivi aggiornamenti, con il quale è stato adottato il regolamento disciplinante gli adempimenti cui sono tenute le Amministrazioni Pubbliche per effettuare pagamenti superiori ad € 10.000,00.

Il pagamento delle fatture avverrà secondo quanto disposto dal D.Lgs 9 ottobre 2002, n. 231, e successive modifiche portate dal D.Lgs 09/11/2012, n. 192 entro il termine di 60 giorni dalla data di ricevimento delle fatture o se successivo, dalla data di conclusione delle verifiche di conformità /regolare esecuzione e verrà disposto con mandato esigibile presso il Tesoriere Cassiere dell'Azienda Sanitaria.

Si precisa al riguardo che per decorrenza del termine di pagamento fa fede l'apposizione da parte dell'Ufficio Protocollo dell'Azienda Sanitaria del timbro a calendario sulle fatture od altra documentazione di addebito.

In caso di contestazione sulle forniture e/o sulle relative fatture, la decorrenza del termine di pagamento resta sospesa fino alla definitiva eliminazione delle cause ostative derivanti da fatti imputabili esclusivamente alla Ditta.

Qualora la Ditta sia un raggruppamento temporaneo d'impresa, i pagamenti spettanti al raggruppamento saranno

Procedura aperta per la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici, relativi ai settori chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza, occorrenti per i Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.



effettuati distintamente a ciascuna impresa raggruppata in rapporto alla parte di prestazione.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 4, comma 3, del D.p.R. 5 ottobre 2010, n. 207 "Regolamento di esecuzione ed attuazione del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.", disciplinante l'intervento sostitutivo della stazione appaltante in caso di inadempienza contributiva dell'esecutore e del subappaltatore accertata con il DURC, sull'importo netto progressivo delle prestazioni è operata una ritenuta dello 0,50 per cento; le ritenute possono essere svincolate soltanto in sede di liquidazione finale, dopo l'approvazione da parte dell'Azienda Sanitaria in qualità di stazione appaltante della verifica di conformità, previa acquisizione del documento unico di regolarità contributiva.

L'Azienda Sanitaria al fine di garantirsi in modo efficace sulla puntuale osservanza delle clausole contrattuali può sospendere, ferma l'applicazione delle eventuali penalità i pagamenti alla Ditta cui sono state contestate inadempienze nella esecuzione della fornitura, sino a che non si sia posta in regola con gli obblighi contrattuali.

La durata della sospensione non sarà superiore ai due mesi dal momento della relativa notifica che avverrà in forma amministrativa.

ARTICOLO 17 **INADEMPIMENTI E PENALI**

Durante il corso del contratto nel 1° trimestre dovrà essere riscontrata, con apposita documentazione del Responsabile della U.O. utilizzatrice, il rispetto degli standard di resa previsti dal contratto per quanto riguarda gli aspetti qualitativi della fornitura.

□ PER I MATERIALI:

In caso di mancata rispondenza della merce ai requisiti, l'Azienda Sanitaria la respingerà alla Ditta, che dovrà sostituirla entro tre giorni.

Mancando o ritardando la Ditta ad uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda Sanitaria potrà procedere a norma del presente capitolato.

Per ogni giorno solare di ritardo sulle consegne e con riserva degli eventuali ulteriori danni, l'Azienda Sanitaria potrà applicare una penale pari al 5% (cinqueper cento) del valore della merce non consegnata, o non sostituita nei termini, fatto salvo il risarcimento danni derivanti dalla mancata consegna dei materiali (costo a convenzione delle determinazioni non effettuate che l'Azienda Sanitaria avrà dovuto sostenere).

L'importo di detta penale sarà recuperato all'atto di emissione del mandato di pagamento delle fatture.

Oltre il 10 (decimo) giorno di ritardo l'Azienda Sanitaria avrà il diritto di risolvere il contratto.

L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di risolvere il contratto dopo quattro contestazioni scritte relative alla fornitura e/o se si dovessero riscontrare modifiche (documentate) delle caratteristiche dei reattivi con compromissione dei risultati.

□ PER LA STRUMENTAZIONE

La Ditta è tenuta a prestare la necessaria assistenza tecnica rispettando rigorosamente le condizioni ed i tempi di intervento prescritti al precedente articolo 11.

PENALI:

In caso di fermo macchina prolungato per più di 5 giorni lavorativi annuali per macchina, l'Azienda Sanitaria si riserva l'applicazione di una penale pari ad € 500,00 per ogni giorno ulteriore di ritardo, oltre all'addebito alla Ditta il costo delle analisi non eseguite e sulla quantità giornaliera prevista, calcolato sulla base del tariffario vigente nella Regione Basilicata.

L'Azienda Sanitaria si riserva, inoltre la facoltà di applicare una penale pari ad € 300,00 per ogni violazione e/o inadempimento degli obblighi contrattuali previsti dal presente capitolato, non eliminati a seguito di contestazione scritta dell'Azienda Sanitaria.

L'importo di detta penale sarà recuperato all'atto di emissione del mandato di pagamento delle fatture.

Oltre al 7° (settimo) giorno solare di ritardo, l'Azienda Sanitaria avrà diritto di risolvere il contratto.

ARTICOLO 18 **MODALITÀ DI APPLICAZIONE DELLE PENALITÀ**

L'ammontare delle penalità è addebitato sui crediti della Ditta dipendenti dal contratto cui essi si riferiscono oppure sui crediti pendenti da eventuali altri contratti che la Ditta ha in corso con l'Azienda Sanitaria e, in caso di insufficienza di questi, sulla cauzione che dovrà essere reintegrata, nel termine di giorni quindici, a pena di risoluzione del contratto.

Le penalità sono comunicate alla Ditta in via amministrativa, restando escluso qualsiasi avviso di costituzione in mora ed ogni altro procedimento giudiziale.

L'ammontare delle penalità è addebitato, di regola, nel momento in cui viene disposto il pagamento della fattura.

La penalità verrà restituita, in tutto o in parte, qualora sia riconosciuta totalmente o parzialmente non dovuta.



ARTICOLO 19 **RISOLUZIONE DEL CONTRATTO**

Fermo quanto previsto nei precedenti articoli, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di dichiarare risolto il contratto ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1456 c.c., nei seguenti casi:

- a) in qualunque momento durante l'esecuzione, avvalendosi della facoltà consentita dall'art. 1671 del codice civile "Recesso unilaterale dal contratto";
- b) interruzione della fornitura per fatto della Ditta;
- c) frode, grave negligenza, contravvenzione nella esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;
- d) per motivi di interesse pubblico specificati nel relativo provvedimento;
- e) in caso di cessazione dell'attività, di fallimento, di liquidazione, di concordato preventivo, di stati di moratoria e di conseguenti atti di sequestro o di pignoramento della Ditta ovvero, in caso di raggruppamento, di anche una sola delle imprese raggruppate, intervenuti successivamente alla stipula del contratto;
- f) violazione delle norme in materia di subappalto e cessione del contratto;
- g) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro i termini prescritti dall'Azienda Sanitaria;
- h) dopo la seconda contestazione alla Ditta per l'inosservanza di norme e prescrizioni del presente Capitolato Speciale e della documentazione contrattuale.
- i) qualora il ritardo nell'adempimento determini un importo massimo della penale superiore al dieci per cento dell'importo contrattuale.

Costituisce causa di risoluzione del contratto, ai sensi dell'art. 3 –comma 9 bis – della Legge 13/08/2010, n. 136 e s.m.i. il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni di pagamento.

In ogni caso, l'Azienda Sanitaria potrà recedere dal contratto qualora fosse accertato il venir meno dei requisiti morali richiesti dall'art. 38 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.

In applicazione dell'art. 15, comma 13, della legge 135/2012, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di negoziare, ovvero recedere dal contratto, qualora le condizioni di aggiudicazione non siano in linea con i prezzi di riferimento nelle more pubblicati dall'Autorità di vigilanza sui contratti pubblici.

In tutte le precedenti circostanze, ad eccezione di quella sub e), l'Azienda Sanitaria potrà comunicare l'intenzione di risolvere il contratto mediante semplice dichiarazione comunicata a mezzo lettera raccomandata con avviso di ricevimento, contenente le motivazioni. Qualora, entro ulteriori tre giorni dalla data di ricevimento della comunicazione da parte della Ditta, quest'ultima non abbia provveduto a sanare completamente l'inadempienza, il contratto si riterrà risolto, salve tutte le azioni di rivalsa da parte dell'Azienda Sanitaria.

In caso di risoluzione del contratto per inadempienza della Ditta, l'Azienda Sanitaria ha diritto ad incamerare il deposito cauzionale definitivo a titolo di penale e di affidare a terzi, in danno della Ditta inadempiente la fornitura o la parte rimanente di questa utilizzando, se possibile, la graduatoria derivante dalla procedura di gara relativa al presente capitolato speciale.

L'affidamento a terzi viene notificato alla Ditta inadempiente con lettera raccomandata A.R. con l'indicazione dei nuovi termini di esecuzione delle forniture affidate e degli importi relativi.

Alla Ditta inadempiente sono addebitate le spese sostenute in più dall'Azienda Sanitaria rispetto a quelle previste dal contratto risolto. Esse sono prelevate da eventuali crediti della Ditta. Allo scopo l'Azienda Sanitaria potrà anche rivalersi su eventuali posizioni creditorie del fornitore nei propri confronti. Nel caso di minore spesa nulla compete all'aggiudicatario inadempiente. L'esecuzione in danno non esimerà la Ditta dalle responsabilità civili e penali in cui la stessa possa incorrere a norma di legge per i fatti che hanno motivato la risoluzione del rapporto contrattuale.

Analoga procedura verrà seguita nel caso di disdetta anticipata del contratto da parte della Ditta senza giustificato motivo o giusta causa.

Ai sensi di quanto previsto dall'art. 1456 del C.C. (Clausola risolutiva espressa), l'Azienda Sanitaria, per una migliore garanzia delle proprie azioni, si riserva la facoltà a proprio insindacabile giudizio, di annullare, modificare e revocare l'acquisizione dei prodotti non più idonei allo scopo per il quale gli stessi vengono acquisiti, sia per l'introduzione nel mercato di nuovi prodotti analoghi per la modifica dei protocolli degli accertamenti diagnostici.

L'Azienda Sanitaria si riserva, altresì, la facoltà unilaterale, ai sensi dell'art. 1373 c.c., di recedere dal contratto, in qualsiasi momento lo ritenesse opportuno, con semplice preavviso, da notificarsi alla Ditta con raccomandata A.R. almeno 60 giorni consecutivi prima, nei seguenti casi:

- conseguenza di eventi discendenti da modificazioni istituzionali dell'assetto aziendale, nonché da eventuali cambiamenti intervenuti nell'ambito dell'attività di diagnosi e cura per la soppressione o il diverso assetto organizzativo dei servizi utilizzatori dei sistemi diagnostici oggetto del presente capitolato;
- qualora, nel corso della validità del contratto, il sistema di convenzioni per l'acquisto di beni e servizi delle



Pubbliche Amministrazioni (CONSIP), provvedesse alla stipula di convenzioni per la fornitura di prodotti analoghi a quelli oggetto del presente capitolato a condizioni economiche inferiori e la Ditta non fosse in grado di praticare almeno tali condizioni;

- qualora, nel corso della validità del contratto, tramite la competente Prefettura, fossero accertati tentativi di infiltrazione mafiosa, ai sensi della vigente normativa.

A tale scopo, durante il periodo di validità del contratto, la Ditta è obbligata a comunicare all'Azienda Sanitaria le variazioni intervenute nel proprio assetto istituzionale (fusioni e/o trasformazioni, variazioni di soci o componenti l'organi di amministrazione), trasmettendo il certificato aggiornato di iscrizione al Registro delle Imprese con la dicitura antimafia, entro 30 giorni consecutivi dalla data delle variazioni.

Nei suddetti casi di recesso, la Ditta non avrà nulla da pretendere se non il pagamento delle forniture effettuate, purché regolarmente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali pattuite, rinunciando espressamente a qualsiasi ulteriore ed eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo o rimborso delle spese.

ARTICOLO 20

RICORSO A PRESTAZIONE DI TERZI

In ogni caso di inadempimento contrattuale, l'Azienda Sanitaria ha facoltà di procedere all'acquisto, presso terzi, dei prodotti inseriti nel presente capitolato, senza alcuna formalità ed indipendentemente dall'applicazione delle penalità e della eventuale risoluzione del contratto, previsti dal presente capitolato.

L'eventuale maggior onere economico derivante dal ricorso a terzi sarà addebitato alla Ditta.

ARTICOLO 21

OSSERVANZA NORMATIVA VIGENTE

La Ditta è responsabile dell'osservanza di tutte le leggi e regolamenti in materia di produzione e commercio dei beni oggetto della presente gara vigenti all'atto della consegna dei prodotti.

ARTICOLO 22

RISARCIMENTO DANNI ED ESONERO DA RESPONSABILITA'

L'Azienda Sanitaria è esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni od altro, che dovessero accadere al personale della Ditta nell'esecuzione del contratto, convenendosi a tale riguardo che qualsiasi eventuale onere è già compensato e compreso nel corrispettivo del contratto stesso.

La Ditta risponde pienamente per danni a persone e/o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali ed imputabili ad essa od ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere.

Le parti dovranno dare atto che l'esecuzione del contratto s'intende subordinata all'osservanza delle disposizioni di cui al D.Lgs. n. 81/08 e successive modificazioni e integrazioni che s'intendono, a tutti gli effetti, parte integrante del contratto medesimo.

A tal scopo la Ditta fornirà ai responsabili delle UU.OO. utilizzatrici delle apparecchiature in fase di installazione e/o esercizio, ogni documentazione relativa alla tutela della sicurezza nei luoghi di lavoro previsti dalla vigente normativa.

ARTICOLO 23

FORO COMPETENTE

Per la risoluzione delle controversie che dovessero insorgere in dipendenza del presente appalto, sarà competente il Foro di Potenza, con esclusione espressa della competenza arbitrale.

ARTICOLO 24

NORMA DI RINVIO

Per quanto non previsto specificatamente nella documentazione di gara, si fa riferimento alle vigenti disposizioni legislative.



PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI, RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE, E CARDIOLOGIA D’URGENZA

ALLEGATO N. 14

CAPITOLATO TECNICO

CONFIGURAZIONE E CARATTERISTICHE TECNICHE, OPERATIVE E FUNZIONALI MINIME DEI DISPOSITIVI MEDICI RICHIESTI



CAPITOLATO TECNICO PER LA FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI, RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E CARDIOLOGIA D'URGENZA

**ARTICOLO 1
OGGETTO DELL'APPALTO**

L'appalto ha per oggetto la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici completi per l'esecuzione di esami diagnostici, occorrenti per i sottoindicati Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali:

- Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri;
- Laboratorio di analisi del Poliambulatorio di Potenza;
- Laboratorio di analisi dei Presidi Ospedalieri di Lagonegro e Chiaromonte, e Presidi Ospedalieri di Maratea e Lauria

e ripartiti nei seguenti lotti:

LOTTO	TIPOLOGIA	LUOGO DI INSTALLAZIONE DEI SISTEMI
1	SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE	<ul style="list-style-type: none">▪ PRESIDIO OSPEDALIERO DI VILLA D'AGRI▪ LABORATORIO DI ANALISI DEL POLIAMBULATORIO DI POTENZA▪ PRESIDIO OSPEDALIERO DI LAGONEGRO▪ PRESIDIO OSPEDALIERO DI CHIAROMONTE
2	SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D'ABUSO	<ul style="list-style-type: none">▪ PRESIDIO OSPEDALIERO DI VILLA D'AGRI
3	SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D'URGENZA	<ul style="list-style-type: none">▪ PRESIDIO OSPEDALIERO DI CHIAROMONTE▪ PRESIDIO OSPEDALIERO DI LAURIA▪ PRESIDIO OSPEDALIERO DI MARATEA

**ARTICOLO 2
PRESCRIZIONI GENERALI**

La presente gara basata sul principio della presupposizione in conseguenza del quale il numero e la tipologia dei test che si presume di effettuare indicati in ciascuno dei lotti, sono puramente indicativi, essendo gli stessi non esattamente prevedibili in quanto subordinati da fattori variabili e ad altre cause e circostanze legate alla particolare natura dell'attività sanitaria,

I dati indicati non costituiscono, perciò, impegno o promessa dell'Azienda Sanitaria la quale non garantisce lo stesso ammontare di attività/volumi per gli anni di vigenza del contratto.

Di conseguenza la Ditta sarà tenuta a fornire, alle condizioni economiche e tecnico-organizzative risultanti in sede di gara, solo ed esclusivamente le quantità di prodotti che verranno effettivamente ordinate, senza poter avanzare alcuna eccezione o reclamo qualora le quantità ordinate, al termine della fornitura, risultassero diverse da quelle preventivabili a seguito delle informazioni fornite.

Verificandosi tale ipotesi la Ditta non potrà pretendere maggiori compensi rispetto ai prezzi indicati nell'offerta.

La fornitura dovrà, quindi, essere regolarmente eseguita sia per quantitativi minori che per quantitativi maggiori rispetto a quelli desumibili nel presente capitolato tecnico.

L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà, nel corso della fornitura, senza alcuna possibilità di rivalsa da parte della Ditta e senza creare motivo di compensi di sorta per la stessa, di:

- Sospendere od annullare la fornitura dei prodotti oggetto della gara in caso di variazione degli indirizzi tecnico-scientifici e diagnostici o di variazione delle esigenze operative degli utilizzatori sulla cui base sono stati previsti i suddetti consumi;
- Stralciare quei prodotti ritenuti superati o non più idonei allo svolgimento della diagnostica oggetto del presente capitolato.

Non costituirà obbligo per la Commissione giudicatrice l'effettuazione di valutazioni di tipo "intuitivo o induttivo" e, pertanto, i sistemi per i quali non sarà possibile risalire con esattezza –sulla base delle informazioni fornite dalla Ditta concorrente –ai dati richiesti, saranno dichiarate "Non valutabili".

I sistemi dichiarati "Non valutabili", alla pari dei sistemi "Non conformi", non saranno ammessi alle successive fasi della procedura di gara.



Alla scheda tecnica il concorrente ha facoltà di allegare tutta la documentazione ritenuta indispensabile per una idonea valutazione tecnica.

Ciascun Offerente potrà discostarsi dalle caratteristiche tecniche, operative, funzionali minime richieste, solo nella misura in cui la caratteristica proposta sia pari o superiore a quella riportata nel citato allegato.

Le Ditte concorrenti nella formulazione dell'offerta e nell'indicazione del numero di confezioni proposte dovranno tener conto del rendimento effettivo e non teorico di ciascun kit, in relazione al numero di determinazioni indicate, al fine di non far gravare sull'Azienda Sanitaria ulteriori costi per eventuali dispersioni imputabili alla strutturazione funzionale del sistema proposto (calibrazioni, volumi morti di avviamento, tipo di confezionamento dei reattivi, loro scadenza prima e dopo la preparazione, caratteristiche costruttive e di confezionamento del materiale di consumo e di quant'altro qui non previsto).

Relativamente ai quantitativo dei reagenti necessari per l'esecuzione del numero di test annui indicati, si precisa che:

- a. Tale quantitativo deve essere calcolato tenendo conto della stabilità a bordo dello strumento e non della presenza continuativa in linea dei reagenti.
- b. Il numero dei test annui indicati sono esclusivamente i test refertati, pertanto si dovrà tener conto del numero di calibrazioni necessarie e dei controlli eseguiti per tutti i livelli degli analiti previsti.

Pertanto la quantificazione dei reagenti e dei prodotti consumabili, indicata dalla Ditta nell'offerta economica relativa al costo annuo del sistema diagnostico, per l'esecuzione delle determinazioni annue innanzi riportate, è impegnativa per la Ditta che, pertanto, è obbligata a fornire, a titolo gratuito, tutto ciò che dovesse ulteriormente servire per la corretta esecuzione dei test e per il buon funzionamento della strumentazione in rapporto al carico di lavoro effettivo. Se nel corso dell'esecuzione del contratto il Responsabile della U.O. utilizzatrice riscontrasse, rispetto a quanto dichiarato nell'offerta, un rendimento inferiore dei reagenti o un consumo superiore da parte della strumentazione, si procederà in contraddittorio con la Ditta alla fornitura compensativa a titolo gratuito.

E' a carico della Ditta la fornitura a titolo gratuito dei calibratori, dei controlli e quant'altro occorrente, in quantità necessaria allo svolgimento dell'attività annua.

Detti prodotti saranno richiesti dall'Azienda Sanitaria secondo le esigenze della U.O. utilizzatrice.

Nell'offerta economica la Ditta dovrà riportare l'elenco dei prodotti in questione con l'indicazione dei relativi codici.

ARTICOLO 3

CARATTERISTICHE TECNICHE DEL SISTEMA –TIPOLOGIA DELLE DETERMINAZIONI

3.1 SPECIFICHE GENERALI (OVE APPLICABILI)

Le specifiche generali per le apparecchiature sono le seguenti:

- completezza: le attrezzature devono essere fornite complete di ogni parte, con adeguata dotazione di accessori, per il regolare e sicuro funzionamento;
- massima operatività del sistema, intesa in termini di massima operatività, di semplicità di utilizzo e di intuitività ed immediatezza dei comandi e delle indicazioni/allarmi visivi ed acustici, pur assicurando prestazioni e funzioni avanzate; inclusa la congruità degli ingombri e dei pesi;
- sicurezza: i sistemi devono possedere tutti gli accorgimenti utili per scongiurare danni all'operatore, anche in caso di erroneo utilizzo e programmazione;
- i sistemi non devono perdere le proprie caratteristiche di affidabilità e sicurezza in caso di mancanza di alimentazione elettrica di rete (o altra alimentazione) per guasti o black-out, oppure in presenza di disturbi di linea (picchi, radiofrequenza, ampie variazioni di tensione); con particolare riferimento ai disturbi eventualmente derivanti dall'uso contemporaneo di altre attrezzature o di condizionamento dell'aria. Devono, pertanto, essere provvisti di adeguato gruppo di continuità.

3.2.1 CARATTERISTICHE TECNICHE DEL SISTEMA E TIPOLOGIA DELLE DETERMINAZIONI ANALITICHE

Le caratteristiche tecnico-funzionali minime della strumentazione da fornire, unitamente alla tipologia e quantità delle determinazioni analitiche da eseguire, sono riportate nel successivo articolo 5.

Deve contenere tutti i più aggiornati accorgimenti in termini tecnici, essere privi di difetti dovuti a progettazione e vizi dei materiali impiegati.

La consegna dovrà includere tutti gli accessori (inclusi i sistemi hardware e software) previsti per il loro corretto funzionamento.

ARTICOLO 4

CARATTERISTICHE TECNICHE DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, alla importazione ed alla immissione in commercio e



dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutte quelle disposizioni che venissero emanate nel corso della durata del contratto e degli ordinativi di fornitura.

In particolare, la strumentazione analitica e i relativi reagenti, dovranno rispondere alla direttiva CE 98/79, recepita con D.Lgs. 8 settembre 2000, n. 332, modificata ed integrata con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37 concernente i dispositivi medico-diagnostici in vitro, oppure alla Direttiva CE 89/336 e alla Direttiva CE 73/23 con eventuali norme di riferimento CEI 66.5 o loro aggiornamenti.

Tutte le strumentazioni facenti parte del sistema analitico offerto, oltre a rispondere a tutte le normative in atto ed adeguarsi a quelle eventualmente emesse in fase di itinere contrattuale, dovranno prevedere la raccolta separata del materiale biologico, o comunque pericoloso, nonché rispondere alla disciplina nazionale in materia di tutela del lavoro e di tutela dell'ambiente (D.Lgs 81 del 2008 s.m.i.).

La strumentazione analitica deve essere in possesso del marchio CE ed essere corredata da dichiarazione CE in italiano.

I componenti di sicurezza devono essere corredata da dichiarazione CE.

Ciascuna strumentazione deve possedere, in modo leggibile ed indelebile, le specifiche seguenti:

- Nome del fabbricante ed indirizzo, la marcatura CE
- Indicazione della serie e del tipo
- Numero di serie ed anno di costruzione

Qualora la strumentazione analitica crei emissioni elettromagnetiche o il funzionamento possa essere alterato da disturbi elettromagnetici, le suddette apparecchiature devono rispondere ai requisiti previsti dall'art. 4 del D.Lgs n. 615/1996 e successivi.

Inoltre i prodotti oggetto della fornitura devono:

- essere conformi a quanto indicato nel presente capitolato speciale e nel capitolato tecnico.
Per quei prodotti, le cui indicazioni potrebbero ricondurre ad una individuazione di una origine o produzione ben determinata, per le stesse indicazioni è da intendersi implicita la clausola "o equivalente".
- essere conformi alle disposizioni indicate dal D.Lgs 8 settembre 2000 n. 332 modificata ed integrata con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37, emanato in attuazione della direttiva 98/79 CE concernenti i dispositivi medico-diagnostici in vitro;
- essere di recente produzione, con almeno i $\frac{3}{4}$ della loro validità temporale al momento della consegna presso l'Azienda Sanitaria;
- in riferimento a ciascuna consegna, appartenere possibilmente ad un unico lotto di produzione. Dovrà comunque essere riportato nella bolla di consegna il /i numero/i di lotto/i e le relative date di scadenza.

Le apparecchiature proposte per l'esecuzione dei test, nelle effettive tipologie e quantitativi richiesti, dovranno obbligatoriamente avere i requisiti minimi prescritti dal presente capitolato speciale.

4.1 GARANZIE DI PRODUZIONE

Tutti i prodotti offerti dovranno essere realizzati in idonei impianti produttivi atti ad assicurare un livello qualitativo idoneo e costante, relativamente alla destinazione d'uso del prodotto.

In particolare gli impianti, il processo produttivo e distributivo dovranno essere conformi alle norme ISO 9000.

4.2 CARATTERISTICHE DEL LOTTO E QUANTITA'

I prodotti offerti devono essere forniti con etichette in lingua italiana, perfettamente aderenti al contenitore; le etichette, le eventuali istruzioni per l'uso e le confezioni dei prodotti devono essere conformi a quanto previsto dalla normativa vigente per i dispositivi medico-diagnostici in vitro e recare la marcatura CE¹, apposta in maniera visibile, leggibile e indelebile sui dispositivi in questione, e sempreché ciò sia possibile e opportuno, sul manuale di istruzioni per l'uso e sulla confezione commerciale.

Qualora l'etichetta non riporti la data di scadenza del prodotto deve essere comunque indicata la data di preparazione, la validità espressa in anni e il numero del Lotto.

In tutti i casi, la Ditta si impegna ad indicare la data di scadenza su ogni documento di trasporto.

Qualora la U.O. utilizzatrice, ovvero le U.O. di Farmacia dell'Azienda Sanitaria, necessitino di informazioni specifiche sull'utilizzo del prodotto offerto, la Ditta si impegna a svolgere, entro 15 giorni dal ricevimento della richiesta, una seduta informativa sulle caratteristiche dei prodotti offerti da tenersi presso la sede dell'Azienda Sanitaria che sarà indicata nella richiesta.

¹ Ai sensi della direttiva CE 93/42 sui Dispositivi medici, recepita in Italia con D.Lgs n. 46/1997 e s.m. ed al D.Lgs n. 37/2010

Procedura aperta per la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici, relativi ai settori chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza, occorrenti per i Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.



4.3 CONFEZIONAMENTO

I prodotti devono essere confezionati in modo tale da garantire la corretta conservazione, anche durante le fasi di trasporto, con particolare riferimento al Decreto Ministeriale 6 luglio 1999, ed il facile e sicuro immagazzinamento mediante sovrapposizione.

In particolare i prodotti dovranno essere protetti da esalazioni, calore, luce, umidità, urti ed eventuali altre azioni meccaniche.

Il confezionamento e l'etichettatura dei prodotti devono essere tali da consentire la lettura, in lingua italiana, di tutte le diciture richieste dalla vigente normativa.

Dette diciture devono figurare sia sul confezionamento primario, sia sull'imballaggio esterno, come previsto dal D.Lgs n. 540 del 1992.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei reagenti devono essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza.

Gli imballi che a giudizio del personale presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione, saranno rifiutati e la Ditta dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione. Le spese di imballaggio, di trasporto ed eventuali oneri connessi con le spedizioni, sono a carico della Ditta, la quale deve effettuare le consegne libere da ogni spesa;

Le singole confezioni dei reagenti (qualora previsto) devono essere regolarmente autorizzate dal Ministero della Sanità.

4.4 PREZZI PER CONFEZIONE E VARIAZIONE CONFEZIONAMENTI E CODICI PRODOTTO

Nel caso in cui, nel corso del rapporto contrattuale, la Ditta abbia l'esigenza di variare i confezionamenti e i codici dei prodotti offerti, rimarranno comunque fermi i prezzi unitari offerti, e i nuovi prezzi per confezione, (*arrotondati alla seconda cifra decimale*), saranno pari al prodotto tra i prezzi unitari fissi ed invariabili offerti in sede di gara (*arrotondati alla seconda cifra decimale*) e il nuovo numero di pezzi per confezione.

I nuovi prezzi per confezione e i nuovi codici prodotto saranno utilizzati solo per gli ordini emessi successivamente all'accettazione della comunicazione scritta di avvenuta variazione da parte dell'U.O. Provveditorato-Economato dell'Azienda Sanitaria.

ARTICOLO 5

CONFIGURAZIONI E CARATTERISTICHE TECNICHE, OPERATIVE E FUNZIONALI MINIME DEI DISPOSITIVI MEDICI RICHIESTI

LOTTO N. 1: FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE

Lotto unico comprendente l'aggiudicazione dei sistemi principali e secondari

La fornitura contempla la messa a disposizione, in noleggio di:

- A. **n. 3 sistemi analitici principali** completamente automatici nuovi, **tutti uguali**, ciascuno costituito da un analizzatore integrato o a moduli interconnessi per il dosaggio dei test di chimica clinica, elettroliti, proteine specifiche, farmaci, droghe d'abuso, e per il dosaggio in chemiluminescenza dei test di immunochimica e dei marcatori cardiaci, comprendente tutto l'occorrente per la corretta esecuzione delle determinazioni così come indicate nel presente capitolato.

Luogo di installazione delle strumentazioni:

- N. 2 presso il Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa d'Agri, funzionanti indifferentemente per routine e back-up;
- N. 1 presso il Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Lagonegro;

- B. **n. 3 sistemi analitici secondari** completamente automatici nuovi, **tutti uguali**, costituiti da un analizzatore per il dosaggio dei test di chimica clinica, elettroliti, proteine specifiche, farmaci, e droghe d'abuso, comprendente tutto l'occorrente per la corretta esecuzione delle determinazioni così come indicate nel presente capitolato.

Luogo di installazione delle strumentazioni:

- Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Lagonegro per routine e back-up
- Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Chiaromonte;
- Laboratorio di analisi del Poliambulatorio di Potenza situato in Via del Gallitello

CARATTERISTICHE MINIME INDISPENSABILI CHE OGNI STRUMENTO DEVE POSSEDERE

Procedura aperta per la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici, relativi ai settori chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza, occorrenti per i Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.

SISTEMA ANALITICO PRINCIPALE

Il sistema analitico deve possedere le seguenti caratteristiche tecniche:

- Sistema completamente automatico, costituito da un analizzatore integrato o a moduli interconnessi per il dosaggio dei test di chimica clinica, elettroliti, proteine specifiche, farmaci, droghe d'abuso e per il dosaggio in chemiluminescenza dei test di immunochimica e dei marcatori cardiaci, aventi le seguenti caratteristiche minime indispensabili:

N. ORD.	REQUISITI
1	Analizzatori nuovi, non ricondizionati per la determinazione dei test di chimica clinica, elettroliti, proteine specifiche, farmaci, droghe d'abuso, marcatori cardiaci e immunometria
2	Per ogni analizzatore deve essere possibile il campionamento da tubo primario/coppetta/tubo pediatrico
3	La cadenza analitica totale non inferiore a 500 test/ora escluso ISE
4	Numero posizioni reagenti on board almeno 50 con possibilità di alloggiare più confezioni/lotti di reagenti dello stesso test
5	Numero posizioni campioni almeno 100 o in continuo
6	Stabilità della calibrazione di tutti gli analiti, esclusi elettroliti, almeno 2 settimane
7	Possibilità di installare metodiche libere
8	Identificazione di presenza del coagulo e/o fibrina
9	Interfacciamento al LIS del laboratorio

Requisito opzionale	
10	Stappatore di provette (stappamento delle provette) L'offerta di apparecchiatura provvista di uno stappatore per le provette primarie, in grado di stappare contemporaneamente differenti tipologie di provette primarie, con i tappi rimossi e eliminati in apposito contenitore, verrà apprezzata in sede di valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura. NB. L'apparecchiatura per la stappatura delle provette e l'eventuale check -in e check- out è prevista soltanto per i laboratori di analisi dei PP.OO. di Villa d'Agri e Lagonegro. L'interfacciamento dei moduli è a carico della ditta aggiudicataria.

SISTEMA ANALITICO SECONDARIO

Il sistema analitico deve possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime indispensabili:

N. ORD.	REQUISITI
1	Analizzatori nuovi, non ricondizionati per la determinazione dei test di chimica clinica, elettroliti, proteine specifiche, farmaci e droghe d'abuso
2	Per ogni analizzatore deve essere possibile il campionamento da tubo primario/coppetta/tubo pediatrico
3	La cadenza analitica totale non inferiore a 500 test/ora escluso ISE
4	Numero posizioni reagenti on board almeno 50 con possibilità di alloggiare più confezioni/lotti di reagenti dello stesso test
5	Numero posizioni campioni almeno 100 o in continuo
6	Esecuzione automatica rerun test fuori range per tutti i test richiesti senza intervento dell'operatore
7	Stabilità della calibrazione di tutti gli analiti, esclusi elettroliti, almeno 2 settimane
8	Possibilità di installare metodiche libere
9	Identificazione di presenza del coagulo e/o fibrina
10	Interfacciamento al LIS del laboratorio

RISPONDEZZA ALLE NORMATIVE

Le apparecchiature da fornire devono essere conformi a quanto prescritto dal D.Lgs 8 settembre 2000, n. 332, modificato ed integrato con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37, concernente l'attuazione della Direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro, ed alla vigente normativa in materia di sicurezza elettrica.

Procedura aperta per la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici, relativi ai settori chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza, occorrenti per i Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.



ELENCO ANALITI E CARICHI PRESUNTI DI LAVORO ANNUALI

LABORATORIO DI ANALISI DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI VILLA D'AGRI

CHIMICA CLINICA

TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO	TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO
Glicemia	40.000	130	Iso-Amilasi	2.120	7
Azotemia	28.403	95	Lipasi	3.063	11
Creatinina enzimatica	37.000	124	Latticodeidrogenasi	4.856	18
Uricemia	18.470	70	Creatinchinasi	5.300	20
Colesterolo totale	22.530	75	Albumina serica	1.530	6
Colesterolo HDL	16.990	57	Sodio serico	31.000	100
Trigliceridi	21.750	72	Potassio serico	31.000	100
Colesterolo LDL	5.000	20	Calcio serico	17.140	58
Bilirubina totale	26.000	687	Fosforo serico	11.920	40
Bilirubina diretta	22.000	67	Cloro serico	8.050	27
Transaminasi AST	36.000	125	Ferro serico	13.630	46
Transaminasi ALT	36.000	125	Litio serico	110	1
Fosfatasi alcalina	9.012	30	Sodio urinario	450	2
Fosfatasi Prostatica	200	1	Potassio urinario	460	2
Fosfatasi acida	230	1	Cloruri urinari	120	1
Gamma-GT	21.530	71	Calcio urinario	180	1
Pseudocolinesterasi	4.253	15	Fosforo urinario	120	1
Proteine Totali	17.000	57	Amilasuria	30	
Alfa-Amilasi	4.000	14	Creatinina urinaria	500	2
Catene leggere K Free e Lambda Free (preferibilmente) e/o totali	100	1			

PROTEINE PLASMATICHE

TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO
Complemento C3	1.000	4
Complemento C4	1.000	4
Immunoglobuline IgA	1.790	6
Immunoglobuline IgG	1.790	6
Immunoglobuline IgM	1.790	6
Titolo antistrep. TAS	1.530	5
Proteina C reattiva Quantitativa	22.000	74
Reuma test	1.650	6
Mucoproteine	250	1
Transferrina	3.270	12
Albuminuria (microalbuminuria)	2.500	9

FARMACI

TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO
Acido Valproico	350	1
Carbamazepina	350	1
Digossina	320	1
Fenobarbital	200	1

TOSSICOLOGIA

TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO
Alcolemia nuove analisi	300	

MARCATORI CARDIACI E IMMUNOMETRIA

TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO
Troponina	8.000	22

Procedura aperta per la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici, relativi ai settori chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza, occorrenti per i Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.



Mioglobina	2.200	7
Ckmb	2.200	7
Beta Hcg	1.000	3
Bnp o pro-Bnp	600	2

I test per il CQI che il laboratorio esegue due volte al giorno per 6 giorni/settimana, sono già compresi nel numero di tests annui.

LABORATORIO DI ANALISI DEL POLIAMBULATORIO DI POTENZA

CHIMICA CLINICA

TEST	N. TEST/ANNO		TEST	N. TEST/ANNO	
Glicemia	6.000		Iso-Amilasi	300	
Azotemia	5.500		Lipasi	800	
Creatinina enzimatica	6.000		Latticodeidrogenasi	1.000	
Uricemia	3.500		Creatinchinasi	1.000	
Colesterolo totale	4.000		Albumina serica	300	
Colesterolo HDL	3.500		Sodio serico	6.000	
Trigliceridi	4.000		Potassio serico	6.000	
Colesterolo LDL	1.000		Calcio serico	4.000	
Bilirubina totale	4.000		Fosforo serico	2.000	
Bilirubina diretta	4.000		Cloro serico	1.500	
Transaminasi AST	6.000		Ferro serico	3.000	
Transaminasi ALT	6.000		Litio serico	110	
Fosfatasi alcalina	1.500		Sodio urinario	100	
Fosfatasi Prostatica	200		Potassio urinario	100	
Fosfatasi acida	230		Cloruri urinari	100	
Gamma-GT	5.000		Calcio urinario	100	
Pseudocolinesterasi	500		Fosforo urinario	100	
Proteine Totali	3.500		Amilasuria	30	
Alfa-Amilasi	800		Creatinina urinaria	150	
Catene leggere K Free e Lambda Free (preferibilmente) e/o totali	100	1			

PROTEINE PLASMATICHE

TEST	N. TEST/ANNO
Complemento C3	200
Complemento C4	200
Immunoglobuline IgA	300
Immunoglobuline IgG	300
Immunoglobuline IgM	300
Titolo antistrep. TAS	300
Proteina C reattiva Quantitativa	3.000
Reuma test	500
Mucoproteine	1.000
Transferrina	600
Albuminuria (microalbuminuria)	400

FARMACI

TEST	N. TEST/ANNO
Acido Valproico	100
Carbamazepina	100
Digossina	100
Fenobarbital	100

INFORMATIZZAZIONE ED INTERFACCIAMENTO P.O. DI VILLA D'AGRI E LABORATORIO DI ANALISI DI POTENZA

In aggiunta all'informatizzazione propria del sistema analitico sono richiesti n. 3 personal computer per gli interfacciamenti di settore, provvisti di processore di ultima generazione, di masterizzatore DVD e programma di masterizzazione.

Ogni personal computer deve essere dotato almeno di 2 porte seriali a 9 pin, 2 porte parallele e 2 porte USB, una scheda di rete fast Ethernet 100 MBps full duplex, completo di monitor 19 pollici LCD tecnologia led, tastiera e mouse ottico, e di sistema operativo. Il sistema operativo installato deve essere provvisto di regolare licenza d'uso.

Nella fornitura devono essere compresi n. 3 stampanti laser A4 con velocità di stampa di almeno sei fogli al minuto e n. 2 stampanti termiche per codici a barre.

Procedura aperta per la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici, relativi ai settori chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza, occorrenti per i Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.



Per quanto riguarda l'interfacciamento al sistema gestionale del laboratorio (LIS), si precisa che esso è riferito ai tre strumenti ed è a carico della Ditta aggiudicataria.

L'interfacciamento si intende come trasmissione dei dati numerici e degli istogrammi al gestionale.

Sono altresì a carico della ditta aggiudicataria, tutte le spese per l'hardware e il software sopra descritti incluse quelle relative alla loro manutenzione. Le caratteristiche individuate devono essere considerate come minime.

Si riportano in allegato a parte le condizioni di fornitura che la Ditta che ha sviluppato i programmi dei software gestionale in uso presso i Laboratori di analisi interessati alla fornitura, curandone anche la relativa assistenza tecnica, si impegnano a rispettare con tutti gli operatori economici interessati a partecipare alla gara:

PRESIDIO OSPEDALIERO DI VILLA D'AGRI, LABORATORIO DI ANALISI DEL POLIAMBULATORIO B. MADRE TERESA DI CALCUTTA DI POTENZA

- SOFTWARE TEAM S.r.l. Tecnologie Informatiche Avanzate, con sede in Sesto San Giovanni alla Via Venezia 23, telefono 02 - 24126871, fax 02 -24126870, e-mail softwareteam@sw.it.

Fermo restando i diritti di proprietà sul software che certamente si riconoscono alle Ditte fornitrici, tuttavia i dati prodotti sono di proprietà dell'Azienda Sanitaria e, pertanto, le Ditte fornitrici debbono far sì che essi restino nelle disponibilità dell'Azienda Sanitaria per la conservazione e la consultazione anche allorquando il rapporto con le stesse venga a cessare.

Considerato che questo può avvenire con modalità diverse queste devono essere definite e concordate prima dell'inizio del contratto, nel rispetto della normativa sulla "privacy".

CARATTERISTICHE ORGANIZZATIVE DEI LABORATORI

Orari e/o flussi di funzionamento del sistema:

- Il Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri, è aperto h.24, con turni di guardia attiva o con turni di pronta reperibilità su chiamata 7gg/7.
- Il Laboratorio di analisi del Poliambulatorio di Potenza utilizza l'apparecchiatura tutti i giorni feriali, sabato escluso, dalle ore 8,00 alle ore 14,00.

LABORATORIO DI ANALISI DEI PRESIDI OSPEDALIERI DI LAGONEGRO E CHIAROMONTE

CHIMICA CLINICA

TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO	TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO
Glicemia	37.162	124	Latticodeidrogenasi	12.612	42
Azotemia	34.996	120	Creatinchinasi	13.295	45
Creatinina enzimatica	35.720	123	Albumina serica	589	2
Uricemia	11.292	38	Sodio serico	25.629	82
Fruttosamina	50	1	Potassio serico	25.967	82
Colesterolo totale	20.176	70	Calcio serico	12.466	40
Colesterolo HDL	14.954	50	Fosforo serico	5.504	18
Trigliceridi	18.864	65	Cloro serico	8.859	29
Colesterolo LDL	7.639	25	Magnesio	3.414	11
Bilirubina totale	22.920	75	Ferro serico	15.210	50
Bilirubina diretta	21.920	71	Litio serico	452	2
Transaminasi AST	36.059	125	Sodio urinario	275	1
Transaminasi ALT	36.059	125	Potassio urinario	210	1
Fosfatasi alcalina	10.941	31	Cloruri urinari	20	1
Fosfatasi Prostatica	913	3	Calcio urinario	250	1
Fosfatasi acida	671	2	Fosforo urinario	230	1
Gamma-GT	21.110	70	Magnesio urinario	20	1
Pseudocolinesterasi	8.275	28	Amilasuria	30	1
Dibucaina	3.510	11	Creatinina urinaria	1.570	5
Proteine Totali	31.036	110	Proteine urinarie	744	3
Catene leggere K Free e Lambda Free (preferibilmente) e/o totali	100	1			



TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO	TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO
Alfa-Amilasi	7.613	25	Azoto urinario	225	1
Iso-Amilasi	2.000	7	Acido urici urinario	25	1
Lipasi	2.589	8	Ammoniemia	390	1

PROTEINE PLASMATICHE

TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO
Complemento C3	500	2
Complemento C4	500	2
Immunoglobuline IgA	854	3
Immunoglobuline IgG	854	3
Immunoglobuline IgM	854	3
Titolo antistrep. TAS	1.000	4
Proteina C reattiva Quantitativa	9.554	32
Reuma test	1.124	5
Mucoproteine	501	2
Transferrina	1.910	8
Albuminuria (microalbuminuria)	1.458	7
Aptoglobina	200	1

FARMACI

TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO
Carbamazepina	260	1
Acido valproico	988	4
Digossina	300	1
Fenobarbital	282	1
Teofillina	20	1

TOSSICOLOGIA

TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO
Alcoolemia	1.263	5
Cocaina urine	2.274	8
Oppiacei urine	2.275	8
Amfetamine urine	1.249	8
Benzodiazepine urine	656	3
Ecstasy urine	1.249	5
Cannabinoidi urine	2.245	8
Buprenorfina	100	3

MARCATORI CARDIACI E IMMUNOMETRIA (ESEGUITI SOLO NEL LABORATORIO DI ANALISI DEL P.O. DI LAGONEGRO)

TEST	N. TEST/ANNO	TEST/ GIORNO
Troponina	5.000	15
Mioglobina	2.000	8
Ck-massa	2.000	8
Bnp o Pro-bnp	1.100	4
Beta Hcg	500	2

Si precisa che nei Laboratori di analisi di Lagonegro e Chiaromonte viene eseguito il controllo di qualità interno con proprio CQI su due livelli su ciascun analita per 6 giorni a settimana.

Il sistema deve essere operativo 24 e su 24 per tutto l'anno; anche in caso si interrompa il collegamento all'host deve essere possibile inserire le richieste (possibilmente tramite codice a barre) e la stampa del referto.

Il numero degli esami eseguiti sui tre sistemi offerti si può considerare uguale, ad eccezione degli esami in chemiluminescenza, i quali sono eseguiti su un solo sistema e nel solo Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Lagonegro.

INFORMATIZZAZIONE ED INTERFACCIAMENTO P.O. DI LAGONEGRO E CHIAROMONTE

In aggiunta all'informatizzazione propria del sistema analitico sono richiesti n. 2 personal computer, provvisti di

Procedura aperta per la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici, relativi ai settori chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza, occorrenti per i Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.



masterizzatore DVD e programma di masterizzazione.

Ogni personal computer deve essere dotato almeno di 2 porte seriali a 9 pin, 2 porte parallele e 2 porte USB, una scheda di rete fast Ethernet 100 MBps full duplex, completo di monitor 19 pollici LCD tecnologia led, tastiera e mouse ottico, e di sistema operativo. Il sistema operativo installato deve essere provvisto di regolare licenza d'uso.

Nella fornitura devono essere compresi n. 2 stampante laser A4 con velocità di stampa di almeno sei fogli al minuto e n. 2 stampanti termiche per codici a barre.

Per quanto riguarda l'interfacciamento al sistema gestionale del laboratorio (LIS), si precisa che esso è riferito ai tre strumenti ed è a carico della Ditta aggiudicataria.

Si riportano, in allegato, le condizioni di fornitura che la Ditta ASSEL di Guidonia (RM), via E. Versanti 8-13/A- (Z.I. via Tiburtina Km 18.300), tel 0774/357492-374176, fax 0774/372179-379190, proprietaria del software che gestisce i Laboratori di analisi di Lagonegro e Chiaromonte, si impegna a rispettare con tutte le Ditte partecipanti alla gara.

Sono, altresì, a carico della Ditta aggiudicataria, tutte le spese per l'hardware e il software sopra descritti incluse quelle relative alla loro manutenzione. Le caratteristiche individuate devono essere considerate come minime.

Eventuali ulteriori informazioni relative all'interfacciamento dovranno essere richieste alla ditta ASSEL che gestisce il software di Laboratorio. L'interfacciamento si intende come trasmissione dei dati numerici e degli istogrammi al gestionale. La Ditta del software indicherà anche la marca ed il modello della stampante del codice a barre da fornire, il cui costo è da stimarsi massimo in € 800,00 + Iva.

Fermo restando i diritti di proprietà sul software che certamente si riconoscono alle Ditte fornitrici, tuttavia i dati prodotti sono di proprietà dell'Azienda Sanitaria e, pertanto, le Ditte fornitrici debbono far sì che essi restino nelle disponibilità dell'Azienda Sanitaria per la conservazione e la consultazione anche allorquando il rapporto con le Ditte venga a cessare. Considerato che questo può avvenire con modalità diverse queste devono essere definite e concordate prima dell'inizio del contratto, nel rispetto della normativa sulla "privacy".

PRESIDI OSPEDALIERI DI LAGONEGRO, E CHIAROMONTE

- ASSEL S.r.l. corrente in Guidonia (RM), via E. Versanti 8-13/A- (Z.I. via Tiburtina Km 18.300), tel 0774/357492-374176, fax 0774/372179-379190

CARATTERISTICHE ORGANIZZATIVE DEI LABORATORI

Orari e/o flussi di funzionamento del sistema:

- P.O. di Lagonegro sede di PSA, aperto H 24.
- P.O. di Chiaromonte aperto 8 – 14 per 7 giorni alla settimana

DOVRA' INOLTRE ESSERE FORNITO:

Tutto il necessario per il funzionamento del sistema e la corretta esecuzione dei test annui richiesti compresa la Refertazione: stampanti, carta per il referto, toner e idoneo gruppo di continuità per ogni strumento.

N.B.

- E' a carico della Ditta aggiudicataria la fornitura a titolo di sconto merce dei calibratori, dei controlli dei reagenti dopo la calibrazione, dei reagenti necessari alla calibrazione e al controllo post-calibrazione, dei consumabili e di quant'altro necessario per il corretto funzionamento dei sistemi. Detti prodotti saranno richiesti dall'Azienda Sanitaria secondo le esigenze del Laboratorio.
- Il sistema di consolidamento dell'area siero è in continua evoluzione, pertanto è richiesto il prezzo a confezione e a test anche per tutti gli analiti non oggetto di gara.
Si precisa che anche per questi test aggiuntivi il materiale di consumo, i calibratori e controlli devono essere offerti in sconto merce. L'offerta economica degli analiti resta invariabile per tutto il periodo gara e potranno essere utilizzati man mano che si procede nel consolidamento.
- Inoltre ciascuna Ditta accludere all'offerta il proprio listino e lo sconto sui prodotti in esso presenti, e non previsti nella fornitura, ma acquistabili a insindacabile giudizio degli utilizzatori secondo le proprie esigenze.
Tale sconto non potrà essere inferiore allo sconto medio praticato sui prodotti richiesti in gara, e dovrà rimanere valido per tutto il periodo di validità della fornitura eventualmente aggiudicata.
- I controlli di qualità VEQ e CQI che seguono un circuito già presente in laboratorio vengono eseguiti secondo un calendario prestabilito e a spese dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.

ALLEGATI:

- Condizioni di fornitura della Ditta SOFTWARE TEAM S.r.l. per gli interfacciamenti previsti per i laboratori di analisi del P.O. di Villa D'Agri e Poliambulatorio di Potenza
- Condizioni di fornitura della Ditta ASSEL s.r.l. per gli interfacciamenti previsti per i laboratori di analisi dei PP.OO. di Lagonegro e Chiaromonte.



LOTTO N. 2: FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLE MALATTIE INFIAMMATORIE E/O DEGENERATIVE E PER LA RICERCA DELLE DROGHE D'ABUSO

E' richiesta la fornitura "in service" di un sistema diagnostico di laboratorio, occorrente per il Laboratorio analisi del Presidio Ospedale di Villa d'Agri concernente per la fornitura di reagenti e apparecchiatura per la diagnostica delle malattie infiammatorie e/o degenerative mediante tecnica in microarray in chemiluminescenza per lo studio delle citochine e la ricerca delle droghe di abuso.

Il sistema analitico deve possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime indispensabili:

N. ORD.	REQUISITI
1	Strumento automatico
2	Identificazione tubo primario tramite bar-code
3	Tecnologia: biochip array
4	Sistema di rilevamento in chemiluminescenza
5	Produttività almeno 150 test ora
6	Vano reagenti refrigerato
7	Software di gestione
8	Interfacciamento al LIS del laboratorio

RISPONDEZZA ALLE NORMATIVE

Le apparecchiature da fornire devono essere conformi a quanto prescritto dal D.Lgs 8 settembre 2000, n. 332, modificato ed integrato con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37, concernente l'attuazione della Direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro, ed alla vigente normativa in materia di sicurezza elettrica.

ELENCO ANALITI E CARICHI PRESUNTI DI LAVORO ANNUALI

TEST	N. TEST/ANNO
Cocaina urine	1900
Oppiacei urine	1900
Amfetamine urine	950
Benzodiazepine urine	300
Ecstasy urine	950
Cannabinoidi urine	1900

TEST CITOCHINE	N. TEST/ANNO
Interleuchina 1 alfa	150
Interleuchina 1 beta	100
Interleuchina 2	100
Interleuchina 4	100
Interleuchina 6	100
Interleuchina 8	100
Interleuchina 10	100
Interferone gamma	100
Tumor Necrosis factor alfa (TNF-alfa)	150

INFORMATIZZAZIONE ED INTERFACCIAMENTO

Indipendentemente dall'informatizzazione propria della strumentazione proposta, la Ditta aggiudicataria dovrà mettere a disposizione un personal computer di recente tecnologia, per interfacciamento con il sistema gestionale in uso nel laboratorio analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri.

Le caratteristiche minime richieste per il personal computer sono le seguenti :

Procedura aperta per la fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici, relativi ai settori chimica clinica, malattie infiammatorie e/o degenerative e cardiologia d'urgenza, occorrenti per i Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.



- Processore di ultima generazione, scheda di rete Fast Ethernet 100 MBps full duplex, sistema operativo provvisto di regolare licenza d'uso;
- Video- tastiera – mouse – stampante – cd drive- floppy drive
- Almeno 2 porte seriali, 2 porte parallele, 2 porte UBS.

Tutti i costi di interfacciamento e di collegamento bidirezionale con Host computer, sia in termini di hardware che di software sono a carico della ditta aggiudicataria.

Sono altresì a carico della ditta aggiudicataria, tutte le spese per l'hardware e il software sopra descritti incluse quelle relative alla loro manutenzione. Le caratteristiche individuate devono essere considerate come minime.

Si riportano in allegato a parte le condizioni di fornitura che la Ditta che ha sviluppato i programmi dei software gestionale in uso presso il Laboratorio di analisi interessato alla fornitura, curandone anche la relativa assistenza tecnica, si impegna a rispettare con tutti gli operatori economici interessati a partecipare alla gara:

- SOFTWARE TEAM S.r.l. Tecnologie Informatiche Avanzate, con sede in Sesto San Giovanni alla Via Venezia 23, telefono 02 - 24126871, fax 02 -24126870, e-mail softwareteam@sw.it.

Fermo restando i diritti di proprietà sul software che certamente si riconoscono alle Ditte fornitrici, tuttavia i dati prodotti sono di proprietà dell'Azienda Sanitaria e, pertanto, le Ditte fornitrici debbono far sì che essi restino nelle disponibilità dell'Azienda Sanitaria per la conservazione e la consultazione anche allorquando il rapporto con le stesse venga a cessare.

Considerato che questo può avvenire con modalità diverse queste devono essere definite e concordate prima dell'inizio del contratto, nel rispetto della normativa sulla "privacy".

DOVRA' INOLTRE ESSERE FORNITO:

Tutto il necessario per il funzionamento del sistema e la corretta esecuzione dei test annui richiesti compresa la refertazione: stampanti, carta per il referto, toner e idoneo gruppo di continuità ove necessario.

N.B.

- E' a carico della Ditta aggiudicataria la fornitura a titolo di sconto merce dei calibratori, dei controlli dei reagenti dopo la calibrazione, dei reagenti necessari alla calibrazione e al controllo post-calibrazione, dei consumabili e di quant'altro necessario per il corretto funzionamento dei sistemi. Detti prodotti saranno richiesti dall'Azienda Sanitaria secondo le esigenze del Laboratorio.
- Inoltre ciascuna Ditta accludere all'offerta il proprio listino e lo sconto sui prodotti in esso presenti, e non previsti nella fornitura, ma acquistabili a insindacabile giudizio degli utilizzatori secondo le proprie esigenze. Tale sconto non potrà essere inferiore allo sconto medio praticato sui prodotti richiesti in gara, e dovrà rimanere valido per tutto il periodo di validità della fornitura eventualmente aggiudicata.
- I controlli di qualità VEQ e CQI che seguono un circuito già presente in laboratorio vengono eseguiti secondo un calendario prestabilito e a spese dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.

ALLEGATI:

Condizioni di fornitura della Ditta SOFTWARE TEAM S.r.l. per l'interfacciamento previsto per il laboratorio di analisi del P.O. di Villa D'Agri.



LOTTO N. 3: FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CARDIOLOGIA D'URGENZA

Sistema richiesto: n. 3 strumenti di tipo POCT nuovi, tutti uguali e di ultima generazione per la determinazione dei marcatori cardiaci dell'infarto miocardico acuto e dello scompenso: CK-MB MASSA, MIOGLOBINA, TROPONINA I/T, BNP o NT-PROBNP e D-DIMERI.

Comprendente tutto ciò che deve essere utilizzato per la corretta esecuzione delle analisi indicate nel presente capitolato.

Luogo di installazione delle strumentazioni:

- N. 1 presso il Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Lauria
- N. 1 presso il Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Maratea
- N. 1 presso il Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Chiaromonte.

CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI DEI SISTEMI DIAGNOSTICI

Le caratteristiche tecniche della fornitura dei sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi al settore della cardiologia d'urgenza, sono di seguito specificate, unitamente all'indicazione dei presunti carichi di lavoro annuali:

CARATTERISTICHE MINIME OBBLIGATORIE CHE OGNI STRUMENTO DEVE POSSEDERE:

N. ORD.	REQUISITI
1	Strumento compatto di dimensioni contenute, di ultima generazione per il dosaggio quantitativo dei marcatori cardiaci dell'IMA e dello scompenso da sangue intero
2	Il sistema richiesto deve essere leggero, maneggevole e di semplice utilizzo
3	Elevata specificità, sensibilità e precisione
4	Nessun pre-trattamento del campione
5	Esecuzione degli esami in tempi molto contenuti
6	Le sole manualità previste devono essere quelle della dispensazione nel supporto di caricamento e l'eventuale trasferimento di quest'ultimo nello strumento
7	Gli strumenti devono poter operare 24 ore al giorno per 365 giorni/anno
8	Riconoscimento del campione attraverso lettore bar-code
9	Lo strumento deve essere in grado di stampare il risultato anche a mezzo di una stampante esterna non necessariamente integrata nell'analizzatore, e memorizzarlo
10	Idoneo gruppo di continuità o sistema per il funzionamento in caso di interruzione dell'energia elettrica
11	Interfacciamento al sistema gestionale a carico della Ditta aggiudicataria

RISPONDEZZA ALLE NORMATIVE

Le apparecchiature da fornire devono essere conformi a quanto prescritto dal D.Lgs 8 settembre 2000, n. 332, modificato ed integrato con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37, concernente l'attuazione della Direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro, ed alla vigente normativa in materia di sicurezza elettrica.

ELENCO ANALITI E CARICHI PRESUNTI DI LAVORO ANNUALI

DETERMINAZIONI	QUANTITA' ANNUA
TROPONINA I/T	1500
MIOGLOBINA	1500
CK-MB MASSA	1500
BNP/ NT-PROBNP	500
D-DIMERI	200



Il numero è stato ricavato dalle determinazioni effettuate ed attestate nell'anno 2011 all'utenza interna ed esterna con un incremento delle quantità per vari tipi di controlli (CQI e VEQ), calcolato nella misura del 10%.
Il numero delle determinazioni suindicate rappresenta il totale di tutti i Laboratori interessati

N.B.

- E' a carico della Ditta aggiudicataria la fornitura a titolo di sconto merce dei calibratori, dei controlli dei reagenti dopo la calibrazione, dei reagenti necessari alla calibrazione e al controllo post-calibrazione, dei consumabili e di quant'altro necessario per il corretto funzionamento dei sistemi. Detti prodotti saranno richiesti dall'Azienda Sanitaria secondo le esigenze del Laboratorio.
- E' fatto obbligo accludere all'offerta il listino dei dosaggi di altri analiti eseguibili sull'apparecchiatura proposta. Le condizioni di fornitura di eventuali altri esami, utilizzabili in futuro da parte del laboratorio, devono rispettare le stesse condizioni di aggiudicazione: (durata della fornitura, costo reagenti, standard, calibratori e consumabili).
- I controlli di qualità VEQ e CQI che seguono un circuito già presente in laboratorio vengono eseguiti secondo un calendario prestabilito e a spese dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.

INFORMATIZZAZIONE ED INTERFACCIAMENTO

In aggiunta all'informatizzazione propria del sistema analitico è richiesto per ciascun strumento un personal computer con le seguenti caratteristiche minime: processore di ultima generazione, dotato di masterizzatore DVD e programma di masterizzazione.

Il computer deve essere dotato di minimo n. 2 porte seriali configurabili come com1 e com2, e almeno 3 porte USB, presenza di licenze di tutti i software forniti e di programmi di utilità provvisti di regolare licenza d'uso.

Nella fornitura devono essere compresi monitor, n. 1 stampante laser, n.1 stampante termica per codici a barre e schede di rete per l'interfacciamento al sistema gestionale del laboratorio.

Dovrà essere fornito, inoltre, tutto il necessario per il funzionamento dei sistemi e per la corretta esecuzione dei test annui richiesti, compresa la refertazione (carta, cartucce toner ecc... per la stampa dei referti).

Per quanto riguarda l'interfacciamento al sistema gestionale del laboratorio, in riferimento alle caratteristiche sopra riportate, si precisa che esso è a carico della Ditta aggiudicataria.

Si riportano in allegato a parte le condizioni di fornitura che la Ditta ASSEL S.r.l. corrente in Guidonia (RM), via E. Versanti 8-13/A- (Z.I. via Tiburtina Km 18.300), tel. 0774/357492-374176, fax 0774/372179-379190, proprietaria del software di gestione del laboratorio, si impegna a rispettare con tutte le ditte partecipanti alla gara.

Sono altresì a carico della ditta aggiudicataria, tutte le spese per l'hardware e il software sopra descritti incluse quelle relative alla loro manutenzione. Le caratteristiche individuate devono essere considerate come minime.

Eventuali ulteriori informazioni relative all'interfacciamento dovranno essere richieste alla ditta ASSEL S.r.l. che gestisce il S.W. di Laboratorio.

L'interfacciamento si intende come trasmissione dei dati numerici e degli istogrammi al gestionale.

La Ditta del S.W. indicherà anche la marca ed il modello della stampante del codice a barre da fornire, il cui costo è da stimarsi massimo in € 800,00 + Iva.

Fermo restando i diritti di proprietà sul software che certamente si riconoscono alle Ditte fornitrici, tuttavia i dati prodotti sono di proprietà dell'Azienda Sanitaria e, pertanto, le Ditte fornitrici debbono far sì che essi restino nelle disponibilità dell'Azienda Sanitaria per la conservazione e la consultazione anche allorquando il rapporto con le medesime Ditte fornitrici venga a cessare.

Considerato che questo può avvenire con modalità diverse, devono essere definite e concordate prima dell'inizio del contratto nel rispetto della normativa vigente sulla "Privacy".

CARATTERISTICHE ORGANIZZATIVE DEL SETTORE

Orari e/o flussi di funzionamento del sistema:

- I Laboratori di Lauria, Maratea e Chiaromonte sono aperti dalle ore 8,00 alle ore 20,00, con turni di reperibilità notturna.
- Condizioni di fornitura della Ditta ASSEL s.r.l. per gli interfacciamenti previsti per i laboratori di analisi dei PP.OO. di Lauria, Maratea e Chiaromonte.



OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITÀ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI EMATOLOGIA E COAGULAZIONE, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI

PUBBLICAZIONE CHIARIMENTI N. 1

In relazione alla procedura in oggetto, e nel rispetto del principio della par condicio e trasparenza amministrativa, si forniscono le seguenti informazioni e precisazioni riguardante la fornitura in oggetto che concorrono ad integrare gli atti di gara:

1. **QUESITO:**

- Si chiedono chiarimenti in merito alla forma giuridica di partecipazione:

La Società xxx è interessata a partecipare alla procedura relativa al lotto 1 –sistemi analitici per l’esecuzione di esami diagnostici relativi alla chimica clinica, marcatori cardiaci e proteine specifiche – in raggruppamento temporaneo di imprese con altra Azienda, può partecipare in forma singola relativamente al lotto 3 –sistemi analitici per l’esecuzione di esami diagnostici relativi alla cardiologia d’urgenza?

RISPOSTA

- Come previsto nel disciplinare di gara la fornitura consiste in tre lotti di gara, con aggiudicazione per singolo lotto indivisibile.

Nel caso di specie, trattandosi di gara con più lotti, si precisa che ciascun lotto è da intendersi equivalente a una singola gara, pertanto si conferma la possibilità di partecipare al lotto 1 in raggruppamento temporaneo d’impresa con altra Azienda, e in forma singola al lotto n. 3, con presentazione di plichi distinti tra quello del R.T.I. e quello dell’impresa singola.

=====



OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITÀ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI EMATOLOGIA E COAGULAZIONE, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI

PUBBLICAZIONE CHIARIMENTI N. 2

In relazione alla procedura in oggetto, e nel rispetto del principio della par condicio e trasparenza amministrativa, si forniscono le seguenti informazioni e precisazioni riguardante la fornitura in oggetto che concorrono ad integrare gli atti di gara:

1. **QUESITO:**

- In relazione alla procedura in oggetto, Capitolato tecnico allegato n. 14, pagina 6 “Requisiti”, si chiede se quanto richiesto al punto 6 relativo al Sistema Analitico Principale e al punto 7 relativo al Sistema Analitico Secondario: Stabilità della calibrazione di tutti gli analiti, esclusi elettroliti, almeno 2 settimane, possa intendersi che per alcuni di essi, Fosfatasi Acida, Fosfatasi Prostatica, Marcatori Cardiaci e Beta HCG, sia accettata una stabilità inferiore, in considerazione della quantità dei test richiesti.

RISPOSTA

- **Rif. Lotto n. 1:** I requisiti richiesti all’articolo 5 del capitolato tecnico, punto 6 del sistema analitico principale e punto 7 del sistema analitico secondario inerenti alla “Stabilità della calibrazione di tutti gli analiti, esclusi elettroliti, almeno 2 settimane”, si riferiscono esclusivamente alla chimica clinica e proteine plasmatiche, altrimenti non sarebbe stato previsto nel sistema analitico secondario.

La proposta di 1/2/3 metodiche al disotto della stabilità della calibrazione richiesta, non pregiudica assolutamente l’organizzazione del Laboratorio, né allunga significativamente i tempi analitici di 1/2/3 metodiche, anche in considerazione della numerosità dei test richiesti.

Pertanto la Ditta ha l’obbligo di offrire tutti i kit necessari in relazione al minor periodo di stabilità della calibrazione

=====



OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITÀ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI EMATOLOGIA E COAGULAZIONE, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI

PUBBLICAZIONE CHIARIMENTI N. 3

In relazione alla procedura in oggetto, e nel rispetto del principio della par condicio e trasparenza amministrativa, si forniscono le seguenti informazioni e precisazioni riguardante la fornitura in oggetto che concorrono ad integrare gli atti di gara:

RIFERIMENTO LOTTO N. 1: FORNITURA “IN SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE

1. **QUESITO:**

A pag. 6 del Capitolato Tecnico, tra le caratteristiche minime che deve possedere il sistema analitico, sia principale che secondario, richiesto per il lotto 1, è prevista la "*Cadenza analitica totale non inferiore a 500 test/ora escluso ISE*". Si richiede di precisare che tale caratteristica sia comprensiva dei test di Chimica Clinica ed immunometria;

RISPOSTA

Si precisa che "*Cadenza analitica totale non inferiore a 500 test/ora escluso ISE*" è comprensiva dei soli test di chimica clinica.

2. **QUESITO:**

si richiede di precisare la percentuale minima degli analiti da offrire tra quelli previsti per il lotto 1 nell'elenco di cui alle pagine da 7 a 10 dell'Allegato n. 14- Capitolato tecnico.

RISPOSTA

La necessità della copertura totale del pannello degli analiti trova ragione nell'esigenza del contenimento dei costi, atteso che nell'ipotesi di aggiudicazione del lotto di gara ad una Ditta con il 90% del pannello, l'Azienda Sanitaria sarebbe costretta ad approvvigionarsi del restante 10% del pannello presso altra Ditta con conseguente aumento delle spese per noleggio e assistenza tecnica dell'occorrente sistema analitico e del costo/uomo per l'ulteriore strumentazione in carico al laboratorio

3. **QUESITO:**

pag. 6 del Capitolato Tecnico, tra le caratteristiche minime che deve possedere il sistema richiesto per il lotto 1, è prevista la "*Stabilità della calibrazione di tutti gli analiti, esclusi elettroliti, almeno 2 settimane*" (punto 6 dei requisiti relativi al sistema analitico principale e punto 7 dei requisiti relativi al sistema analitico secondario)

Dal momento che viene esplicitamente richiesta la fornitura gratuita dei reagenti, calibratori e controlli relativi a dette calibrazioni, con conseguente annullamento dei costi, e considerato che le calibrazioni possono essere programmate in automatico, si chiede l'eliminazione di tale requisito minimo che appare limitante della partecipazione;

RISPOSTA

Preliminarmente si precisa che il requisito "stabilità della calibrazione almeno 2 settimane" è il minimo requisito per salvaguardare la qualità delle determinazioni analitiche, in quanto i reagenti che hanno necessità di più calibrazioni sono reagenti non stabili che richiedono un eccessivo tempo/uomo dedicato per il conseguente fermo macchina fino alla conclusione del processo di calibrazione. I 15 gg di stabilità rappresentano la media delle calibrazioni sull'utilizzo massimo dei reagenti, e che eventuali periodi di stabilità superiori a 15 gg saranno apprezzate in sede di valutazione dell'offerta tecnica.

Con riferimento al quesito pin questione, i requisiti richiesti all'articolo 5 del capitolato tecnico, punto 6 del sistema analitico principale e punto 7 del sistema analitico secondario inerenti alla "Stabilità della calibrazione di tutti gli analiti, esclusi elettroliti, almeno 2 settimane", si riferiscono esclusivamente alla chimica clinica e proteine plasmatiche, altrimenti non sarebbe stato previsto nel sistema analitico secondario.

La proposta di 1/2/3 metodiche al disotto della stabilità della calibrazione richiesta, non pregiudica assolutamente l'organizzazione del Laboratorio, né allunga significativamente i tempi analitici di 1/2/3 metodiche, anche in considerazione della numerosità dei test richiesti. Pertanto la Ditta ha l'obbligo di offrire tutti i kit necessari in relazione al minor periodo di stabilità della calibrazione

4. **QUESITO:**

a pag. 6 del Capitolato Tecnico, tra le caratteristiche minime che deve possedere il sistema analitico, sia principale che secondario, richiesto per il lotto 1, è prevista la "*Cadenza analitica totale non inferiore a 500 test/ora escluso ISE*". Visti i volumi analitici indicati nel capitolato tecnico, appare che la cadenza analitica richiesta sia sovradimensionata. Infatti per il P.O. di Villa D'Agri si prefigura un carico di lavoro di 1.471 test cc/die e per il P.O. di Lagonegro di 1.122 test cc/die, per i laboratori di Chiaromonte 341 test/die e per il Poliambulatorio di Potenza di 270 test/die. Considerato che tale carico di lavoro, già modesto, deve essere ripartito su due analizzatori, si richiede, nell'ottica della più ampia partecipazione alla procedura, di consentire la possibilità di offrire strumentazione di back-up. di cadenza analitica inferiore per i laboratori principali e ancor di più per i sistemi analitici secondari, garantendo l'utilizzo di reagenti, calibratori, controlli e materiale di consumo interscambiabili su tutte le tipologie di analizzatori, con evidenti vantaggi economici e tecnici per la Stazione Appaltante;

RISPOSTA

La cadenza analitica dei sistemi richiesti tiene conto non solo del totale delle determinazioni analitiche giornaliere, ma anche del personale addetto, delle urgenze e dei carichi di lavoro, che sono maggiormente concentrate in fasce orarie limitate (max 2 ore).

5. **QUESITI**

in riferimento e quanto previsto a pag. 3 del vostro Allegato n. 12- Griglia di valutazione delle offerte, caratteristiche delle strumentazioni, si evidenzia quanto di seguito:

punto 3.a -Caricamento in continuo dei reagenti: la richiesta di possibilità di caricare on board più confezioni dello stesso reagente per l'esecuzione dei test richiesti senza interruzione della routine appare decisamente eccessiva, sia per i sistemi principali che, a maggior ragione per i laboratori secondari, considerati i carichi di lavoro quotidiani. Si chiede pertanto di eliminare tale parametro valutativo che limita la partecipazione alla procedura;



Punto 3.d -Apparecchiatura provvista di stappatore e punto 3.e check-in e check-out dello stappatore: l'attribuzione di punti 7 complessivi per requisiti opzionali appare sovradimensionata, pertanto se ne richiede la rivalutazione;

punto 3.i -Stabilità della calibrazione di tutti gli analiti escluso ISE > 15 gg: dal momento che viene esplicitamente richiesta la fornitura gratuita dei reagenti, calibratori e controlli relativi a dette calibrazioni, con conseguente annullamento dei costi, e le calibrazioni possono essere programmate in automatico, si chiede la rivalutazione di tale requisito in quanto sembra eccessiva l'attribuzione di punti 6 per questo criterio;

punto 3.g - Dosaggio in nefelometria delle plasmaproteine: a conoscenza della scrivente Società, ad oggi solo un'azienda può offrire una tecnologia nefelometrica su uno stesso sistema integrato. Mantenendo tale richiesta si garantisce dunque un ingiustificato vantaggio di 4 punti a favore di tale azienda. Invocando il principio di equivalenza, si richiede, pertanto che tale caratteristica venga rettificata con la previsione della nefelometria o equivalente (turbidimetria), con conseguente rimodulazione dell'attribuzione dei punteggi valutativi in quanto caratteristica tecnica specifica.

punto 3.l -Numerosità dei test di nefelometria o turbidimetria eseguibili -con tale previsione, unitamente al già contestato punto 3.g, viene assegnato un complessivo vantaggio di 7 punti all'operatore economico che fornisce il dosaggio delle plasmaproteine in nefelometria. Per gli motivi di cui sopra, si richiede la rimodulazione del punteggio attribuito.

RISPOSTE

A pag. 2 dell'Allegato n. 12- Griglia di valutazione delle offerte, caratteristiche delle strumentazioni, è precisato che l'aggiudicazione avverrà tenendo conto dell'offerta economicamente più vantaggiosa (qualità-prezzo), secondo la valutazione riferita esclusivamente al sistema principale.

punto 3.a -Caricamento in continuo dei reagenti

Il parametro richiesto, che dà un punteggio qualitativo, premia le apparecchiature che non interrompono la routine, permettendo un risparmio di tempo/uomo e eventuali calibrazioni. I punti di questa caratteristica vengono ripartiti per tecnologia e/o modulo analitico.

Punto 3.d -Apparecchiatura provvista di stappatore

Viene richiesta un'apparecchiatura provvista di uno stappatore per la rimozione dei tappi che ha dei costi, per permettere la velocizzazione della fase di centrifugazione e dare una maggiore sicurezza all'operatore, in quanto evita la fase della stappatura manuale delle provette.

Punto 3.e check-in e check-out dello stappatore

Se l'apparecchiatura richiesta prevede anche il check-in e check-out con interfacciamento al LIS, che per i laboratori interessati significa valutare a inizio giornata la congruenza delle analisi con le provette pervenute, in modo da richiedere ai reparti di degenza quelle mancanti, anticipando di un giorno la richiesta. Anche questa apparecchiatura ha costi aggiuntivi (sistema informatico e interfacciamento al LIS).

I 7 punti previsti per i parametri 3.d e 3.e sono calibrati sulla tecnologia, aumento della sicurezza per gli operatori e costi aggiuntivi per l'offerente.

punto 3.i -Stabilità della calibrazione di tutti gli analiti escluso ISE > 15 gg

vedi risposta fornita al precedente punto 3.

punto 3.g - Dosaggio in nefelometria delle plasma proteine

Si precisa che la turbidimetria non è equivalente alla nefelometria che resta il sistema di riferimento per la determinazione delle plasma proteine.



punto 3.I -Numerosità dei test di nefelometria o turbidimetria eseguibili

Non risponde assolutamente al vero quanto asserito, atteso che al punto 3.I è prevista l'assegnazione del punteggio per la numerosità dei test sia in nefelometria che in turbidimetria.

6. Si ribadisce che il capitolato tecnico di gara è stato formulato in maniera tale che la tecnologia con annessa qualità sia consona all'organizzazione dei Laboratori di analisi interessati, e non viceversa.
7. Non è possibile aderire alla richiesta di proroga del termine per la presentazione delle offerte, poiché il termine prescritto (ore 13:00 del 22/07/2013), è stato fissato in conformità all'art. 70 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.

8. **QUESITO**

pag. 16 –Disciplinare di gara –punti A.3 –A.4

Vengono richieste le capacità economica e capacità tecnica riferite al triennio 2009-2010-2011. Vi chiediamo di confermare e/o rettificare (2010-2011-2012) tale periodo.

RISPOSTA

In relazione alla capacità economico-finanziaria e alla capacità tecnica (punti A.3 e A.4), si conferma che il periodo di riferimento è il triennio 2009-2011, così come indicato nel disciplinare di gara.

9. **QUESITO**

Si richiede se sia possibile presentare le schede di sicurezza dei prodotti offerti solo in caso di aggiudicazione, producendo in fase di gara apposita dichiarazione nella quale l'Azienda si impegna, se aggiudicataria, a fornire detta documentazione.

RISPOSTA

Tra la documentazione tecnica da presentare in sede di gara, non sono contemplate le schede di sicurezza dei prodotti offerti atteso che, come precisato all'art. 40 lettera D del disciplinare di gara, tali schede devono essere presentate solo in caso di aggiudicazione.

10. **QUESITO**

Si richiedono per il P.O. Lagonegro piantine in formato Autocad (.dvg) con indicazione degli impianti esistenti.

RISPOSTA

Si fa presente che tra la documentazione di gara non sono disponibili piantine del P.O. di Lagonegro con indicazione degli impianti esistenti, atteso l'appalto in questione non contempla lavori di ristrutturazione dei locali interessati, ma semplicemente collegamenti elettrici, idraulici (sistema di scarico) e quant'altro necessario perché l'installazione della strumentazione possa considerarsi a regola d'arte e conforme alle normative, senza esclusioni di sorta, compresa l'eventuale fornitura di idonei sistemi di stabilizzazione della corrente, di gruppi di continuità ove necessari, elementi questi facilmente desumibili da apposito sopralluogo, qualora ritenuto necessario

=====

OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITÀ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI EMATOLOGIA E COAGULAZIONE, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI

PUBBLICAZIONE CHIARIMENTI N. 4

In relazione alla procedura in oggetto, e nel rispetto del principio della par condicio e trasparenza amministrativa, si forniscono le seguenti informazioni e precisazioni riguardante la fornitura in oggetto che concorrono ad integrare gli atti di gara:

RIFERIMENTO LOTTO N. 1: FORNITURA “IN SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE

1. QUESITO

Nel capitolato tecnico, a pagina 9 di 15 sono elencati i test per i presidi di Lagonegro e Chiaromonte. Questi test si intendono cumulativi per i due presidi?

Siccome nello schema da voi predisposto, l’offerta economica deve essere splittata tra i due presidi, si chiede di voler precisare come suddividere i test.

RISPOSTA

All’articolo 5 del capitolato tecnico pagina 5, lettere A e B) è precisato che la fornitura contempla, tra l’altro, la messa a disposizione di:

- N. 1 sistema analitico principale presso il Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Lagonegro;
- N. 1 sistema analitico secondario presso il Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Lagonegro per routine e back-up;
- n. 1 sistema analitico secondario presso il Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Chiaromonte;

Riguardo alla suddivisione del numero dei test tra i due presidi, al terz’ultimo paragrafo di pagina 10 è precisato che “Il numero degli esami eseguiti sui tre sistemi offerti si può considerare uguale, ad eccezione degli esami in chemiluminescenza (marcatori cardiaci e immunometria), i quali sono eseguiti su un solo sistema e nel solo Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Lagonegro.

2. QUESITO

Si richiede, considerata la numerosità dei test richiesti e, quindi di n. test giornalieri, se la cadenza oraria di n. 500 test/ora sia un valore non derogabile o se per contro sia ammessa una variabilità ad esempio del $\pm 15\%$

RISPOSTA

La cadenza analitica totale non inferiore a 500 test/ora escluso ISE è un valore non derogabile, perché caratteristica minima indispensabile che i sistemi analitici proposti devono possedere.



3. **QUESITO**

Si chiede se per le “Catene Leggere Kappa Free e Lambda Free o totali”, così come riportato nell’allegato 14 capitolato tecnico sono da offrire i reagenti per le sieriche o le urinarie.

RISPOSTA

Per le catene leggere Kappa Free e Lambda Free e/o Totali sono da offrire i reagenti per le urinarie.

=====

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA (A.S.P.)



OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITÀ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI EMATOLOGIA E COAGULAZIONE, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI

PUBBLICAZIONE CHIARIMENTI N. 5

In relazione alla procedura in oggetto, e nel rispetto del principio della par condicio e trasparenza amministrativa, si forniscono le seguenti informazioni e precisazioni riguardante la fornitura in oggetto che concorrono ad integrare gli atti di gara:

RIFERIMENTO LOTTO N. 1: FORNITURA “IN SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI ALLA CHIMICA CLINICA, MARCATORI CARDIACI E PROTEINE SPECIFICHE

1. **QUESITO**

Si richiede, per il Poliambulatorio di Potenza, di specificare le modalità di determinazione di controllo di qualità interno per gli analiti richiesti in termini di sedute settimanali, sedute giornaliere e livelli di esecuzione.

RISPOSTA

I test per il CQI che il laboratorio di analisi del Poliambulatorio di Potenza esegue due volte al giorno per 5 giorni /settimana, sono già compresi nel numero di test annui

=====



OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITÀ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DI ESAMI DIAGNOSTICI RELATIVI AI SETTORI EMATOLOGIA E COAGULAZIONE, OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI

PUBBLICAZIONE CHIARIMENTI N. 6

In relazione alla procedura in oggetto, e nel rispetto del principio della par condicio e trasparenza amministrativa, si forniscono le seguenti informazioni e precisazioni riguardante la fornitura in oggetto che concorrono ad integrare gli atti di gara:

1. QUESITO

- Art .27 del Disciplinare di gara punto A3 Capacità economico -finanziaria (art. 41, comma 1, lettera c) del D.Lgs 163/2006 e s.m.i): Dichiarazione sostitutiva, rilasciata dal legale rappresentante dell'offerente o procuratore nelle forme previste dal D.p.R. 445/2000 (con allegata copia di un documento di riconoscimento del dichiarante), attestante l'imporlo relativo a forniture nel settore oggetto della gara (sistemi di indagini diagnostiche di laboratorio di analisi), realizzato negli esercizi finanziari 2009 - 2010 - 2011).
Considerato che l'art 41 comma 1 lett. c del D.Lgs 163/2006 reca "il fatturato globale d'impresa e l'importo relativo ai servizi o forniture nel settore oggetto della gara, realizzati negli ultimi tre esercizi" chiediamo di poter presentare i dati relativamente agli anni 2010-2011 - 2012.
- Art. 27 del Disciplinare di gara punto A4 Capacità tecnica (art. 42, comma 1, lettera a) del D.Lgs 163/2006 e s.m.i): Dichiarazione sostitutiva, rilasciata dal legale rappresentante o procuratore dell'offerente nelle forme previste dal D.p.R. 445/2000 (con allegata copia di un documento di riconoscimento del dichiarante), attestante l'elenco delle principali forniture eseguite nel triennio (2009- 2010 - 2011) o nel periodo di attività qualora inferiore a tre anni, con l'indicazione degli importi, delle date a dei destinatari, resa e senza aver adito a contestazioni a inadempimenti
Considerato che l'art 42 comma 1 lett. a del D.Lgs 163/2006 reca "elenco dei principali servizi o delle principali forniture prestati negli ultimi tre anni" chiediamo di poter presentare i dati relativamente agli anni 2010- 2011 – 2012

RISPOSTA

- In relazione alla capacità economico-finanziaria e alla capacità tecnica (punti A.3 e A.4 dell’art. 27 del disciplinare di gara), si conferma che il periodo di riferimento è il triennio 2009-2011, così come indicato nel disciplinare di gara, e ribadito nei chiarimenti n. 3 pubblicati in data 02/07/2013 prot. 96527.
Tuttavia, ai sensi dell’art. 41, comma 3 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., qualora il concorrente non sia in grado, per giustificati motivi, ivi compreso quello concernente la costituzione o l’inizio dell’attività da meno di tre anni, di presentare le referenze richieste, può provare la



propria capacità economica e finanziaria mediante qualsiasi altro documento considerato idoneo dalla stazione appaltante.

L'Azienda Sanitaria, in ossequio ai principi di garantire massima concorrenza, di non discriminazione e del favor participationis, la più ampia partecipazione alla gara, ritiene ammissibile la presentazione dei dati relativi al triennio 2010-2012 ai fini della dimostrazione della capacità economico-finanziaria e alla capacità tecnica.

2. **QUESITO**

- Art. 28 del Disciplinare di gara: "omissis" I documenti sopra indicati, eventualmente prodotti in lingua straniera, devono essere accompagnati da traduzione in lingua italiana a norma di legge.

Si chiede di confermare che con traduzione in lingua italiana a norma di legge si intende come da Voi indicato all'art. 15. del Disciplinare di gara " se in lingua straniera dovrà essere accompagnato da apposita traduzione firmata dalla Ditta, la quale si assume ogni responsabilità in merito alla veridicità di quanto in essa contenuto".

RISPOSTA

- Si conferma quanto precisato all'art. 15 del disciplinare di gara, che i documenti eventualmente prodotti in lingua straniera devono essere accompagnati da apposita traduzione firmata dalla Ditta, la quale si assume ogni responsabilità in merito alla veridicità di quanto in essa contenuto.

=====



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

PROT. 43727 /02

Li 21.3.2014

U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO
VIA TORRACA, 2 -85100 POTENZA
Tel. 0971-310549
Fax 0971-310296

SPETT.LE DITTA
MEDICAL SYSTEMS S.p.A.
Via Rio Torbido, 40
16165 GENOVA

FAX 010.804661

OGGETTO: Richiesta di miglioria dell'offerta economica.

Codesta Ditta, a seguito dell'apertura delle offerte economiche avvenuta durante la seduta pubblica del 17/02/2014, relativa alla procedura aperta per l'affidamento della fornitura di un sistema analitico per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative (Lotto di gara n. 2), risulta essere l'aggiudicataria provvisoria (rif. offerta DG/UG/mp prot. n. 1395 del 09/07/2013).

Poiché le risultanze della procedura di gara evidenziano la presenza di una sola offerta valida, si chiede in considerazione degli ottimi rapporti in essere con Codesta Spett.le Ditta, di voler valutare la possibilità di praticare un miglioramento alle condizioni economiche contenute nella stessa.

Il riscontro alla presente potrà essere inviato anche mezzo fax al numero: **0975/312474 - 2431** ovvero mediante e-mail all'indirizzo tommaso.schettini@aspbasilicata.it.

Cordiali saluti.

IL DIRIGENTE AMMINISTRATIVO
DR. ANTONIO PENNACCHIO



DG/UG/mp

Prot. n. 531

Cod. C. PZ0006

Genova, 27 marzo 2014

Spettabile
Azienda Sanitaria Locale di Potenza
U.O. Provveditorato-Economato
Via Torraca, 2
85100 POTENZA

Alla cortese attenzione

Dr. Antonio Pennacchio – Dirigente Amministrativo

**Oggetto: Miglioria su ns. offerta Prot. n. 1395 del 09.07.2013 relativa alla fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d'abuso, occorrenti per i laboratori di analisi chimico-cliniche dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza. – LOTTO 2
CIG 5118920A68**

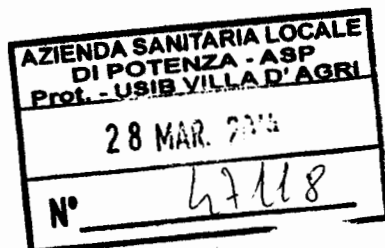
Rif.to: Vs. richiesta Prot. n. 43727/02 del 21.03.2014

Facendo seguito alla Vs. richiesta ed in virtù dei buoni rapporti intercorrenti, ci pregiamo di sottoporVi la nostra offerta migliorativa **sui reagenti e sul materiale di consumo** come meglio riepilogato nel prospetto allegato alla presente (allegato 1).

Precisiamo che l'importo annuo relativo alle voci suddette passa da Euro 53.040,00 ad Euro 51.979,20 (Riduzione del 2%).

Confermiamo le restanti condizioni presenti nella ns. proposta in oggetto.

Grati dell'attenzione ed in attesa di un Vs. cortese cenno di riscontro in merito, porgiamo cordiali saluti.



L'Amministratore Unico
- ALESSANDRO PATER -

DG/UG/mp
Prot. n. 531
Cod. C. PZ0006

Genova, 27 marzo 2014

Spettabile
Azienda Sanitaria Locale di Potenza
U.O. Provveditorato-Economato
Via Torraca, 2
85100 POTENZA

Alla cortese attenzione
Dr. Antonio Pennacchio – Dirigente Amministrativo

Oggetto: Miglioria su ns. offerta Prot. n. 1395 del 09.07.2013 relativa alla fornitura in modalità “service” di sistemi analitici per l’esecuzione di esami diagnostici relativi alle malattie infiammatorie e/o degenerative e per la ricerca delle droghe d’abuso, occorrenti per i laboratori di analisi chimico-cliniche dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza. – LOTTO 2
CIG 5118920A68

Rif.to: Vs. richiesta Prot. n. 43727/02 del 21.03.2014

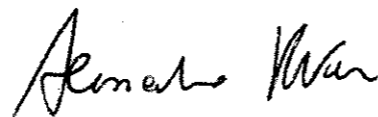
Facendo seguito alla Vs. richiesta ed in virtù dei buoni rapporti intercorrenti, ci preghiamo di sottoporVi la nostra offerta migliorativa sui reagenti e sul materiale di consumo come meglio riepilogato nel prospetto allegato alla presente (allegato 1).

Precisiamo che l’importo annuo relativo alle voci suddette passa da Euro 53.040,00 ad Euro 51.979,20 (Riduzione del 2%).

Confermiamo le restanti condizioni presenti nella ns. proposta in oggetto.

Grati dell’attenzione ed in attesa di un Vs. cortese cenno di riscontro in merito, porgiamo cordiali saluti.

L’Amministratore Unico
- ALESSANDRO PATER -



1. STRUMENTAZIONE OFFERTA IN NOLEGGIO:																								
Strumentazione proposta comprensiva di interfacciamento al Vs. sistema gestionale : N. 1 UNITA' DEL SISTEMA EVIDENCE (Ditta produttrice RANDOX) completa di gruppo di continuità e PC per l'interfacciamento dotato di accessori. (Codice CIVAB strumento non disponibile). (Codice RDM non pertinente).																								
Il sistema "EVIDENCE" è stato immesso sul mercato dalla Ditta Produttrice RANDOX nell'anno 2002.																								
CANONE MENSILE DI NOLEGGIO		120,00																						
CANONE ANNUO NOLEGGIO		1.440,00																						
2. ASSISTENZA TECNICA DELLA STRUMENTAZIONE PROPOSTA																								
Canone annuo di assistenza tecnica		50,00																						
Canone annuo di assistenza tecnica		600,00																						
3. REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO																								
3.1 REAGENTI; IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE		€ 48.216,00 + IVA 22%, così determinato:																						
Determinazioni da eseguire	Nome commerciale prodotto (1)			Codice del prodotto (2)	Tipo confezione (3)	N. esami effettuabili per confezione (4)	N. kit necessari (5)	Consumi propri del sistema (N. conf.) (6)	Totale confezioni annue offerte (7)	Prezzo di listino di una confezione (8)	Sconto praticato (9)	Prezzo unitario scontato a confezione (10)	Costo totale annuo (11)		COSTO PER SINGOLO TEST		Di cui quota reagenti e materiale di consumo a test		Di cui quota locazione a test		Di cui quota assistenza tecnica a test			
Cocaina urine 1.900, oppiacei urine 1.900 anfetamine urine 950, Benzodiazepine urine 300, Ecstasy urine 950 Cannabinoidi urine 1.900	Evidence Kit	DOA I Plus Urine kit	Pannello Screening Droghe d'Abuso 13 analisi : Anf, Metanf, MDMA, Barbiturici, Benzo1, Benzo2, Buprenorfina, Cannabinoidi, Cocaina, Metadone, Oppiacei, Fenciclidina e Creatinina (quantitativo su urine)	EV3742	360 Bioclips (campioni)	4.680	6	Inclusi nei kit necessari	6	€ 10.000,00	41,20%	€ 5.880,00	cinquemilaottocentoottanta / 00	€ 35.280,00	trentacinquemiladuecentottanta / 00	€ 5,12	cinque / 12	€ 4,89	quattro / 89	€ 0,16	zero/16	€ 0,07	zero/07	
Interleuchina 1 alfa 150, Interleuchina 1 beta 100, Interleuchina 2 100, Interleuchina 4 100, Interleuchina 6 100, Interleuchina 8 100, Interleuchina 10 100, Interferone gamma 100, tumor necrosis factor alfa (TNF-alfa) 150	Evidence Kit	Citochine	Pannello screening citochine: Interleuchina 1 alfa, Interleuchina 1 beta, Interleuchina 2, Interleuchina 4, Interleuchina 6, Interleuchina 8, Interleuchina 10, Interferone gamma, tumor necrosis factor alfa (TNF-alfa)	EV3544	180 Bioclips (campioni)	2.160	1	Inclusi nei kit necessari	1	€ 22.000,00	41,20%	€ 12.936,00	dodiciemiladuecentotrentasei / 00	€ 12.936,00	dodiciemiladuecentotrentasei / 00	€ 13,59	tredici / 59	€ 13,36	tredici / 36	€ 0,16	zero/16	€ 0,07	zero/07	
													Totale reagenti:		€ 48.216,00		quarantottomiladuecentosedici / 00							
3.2 FORNITURA DI CONSUMABILI NECESSARI AL FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA DIAGNOSTICO																								
IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE €		€ 3.763,20 + IVA 22%, così determinato:																						
Nome commerciale del prodotto		Codice	Tipo confezione offerta	N. confezioni annue offerte	Prezzo di listino per confezione	Sconto	Prezzo scontato per confezione	Costo totale annuo																
Control Kit (kit di controllo)	DOA I Plus Urine kit	EV3745	4 x 2 x 1ml	6	€ 600,00	41,20%	€ 352,80	trecentocinquantaadue / 80	€ 2.116,80	duemilacentosedici / 80														
Control Kit (kit di controllo)	Cytokine Control (Controllo citochine)	CY5006	3 x 3 x 1ml	1	€ 600,00	41,20%	€ 352,80	trecentocinquantaadue / 80	€ 352,80	trecentocinquantaadue / 80														
Bulk Reagent (Consumabile)	Displacement Fluid (Liquido per il sistema idraulico concentrato)	EV3580	6 x 500 ml	1	€ 600,00	41,20%	€ 352,80	trecentocinquantaadue / 80	€ 352,80	trecentocinquantaadue / 80														
Bulk Reagent (Consumabile)	Wash Buffer (Tampone di lavaggio concentrato)	EV3581	6 x 320 ml	1	€ 400,00	41,20%	€ 235,20	duecentotrentacinque / 20	€ 235,20	duecentotrentacinque / 20														
Bulk Reagent (Consumabile)	Chemiluminescent Signal Reagent (Reagente segnale per analizzatore Evidence)	EV3601	2 x 250 ml	2	€ 600,00	41,20%	€ 352,80	trecentocinquantaadue / 80	€ 705,60	settecentocinque / 60														
									Totale materiale di consumo		€ 3.763,20		tremilasettecentosessantatre / 20											
COSTO COMPLESSIVO ANNUO PER LA FORNITURA DI REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO				€ 51.979,20		cinquantunomiladuecentosettantannove / 20		+ IVA 22%																
IMPORTO COMPLESSIVO PRESUNTO ANNUO DELL'INTERA FORNITURA (IVA ESCLUSA) SOMMATORIA VOCI (1+2+3)				€ 54.019,20		cinquantaquattromiladiciannove / 20		+ IVA 22%																
MEDICAL SYSTEMS S.p.A. DICHIARA, INOLTRE:																								
Di impegnarsi a fornire i seguenti prodotti in sconto merce, offerti a prezzo zero poiché il loro costo è computato nel prezzo dei kit dei prodotti dei reagenti:																								
Nome commerciale del prodotto		Codice	Tipo confezione offerta	N. confezioni annue offerte																				
Calibrator Kit (kit di calibrazione)	DOA I Plus Urine kit	EV3744	9 x 1ml	2																				
Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Cytokine Calibrators (Calibratori citochine)	EV3561	9 x 1ml	1																				
Bulk Reagent (Consumabile)	Cuvette	EV3574	1000 cups (copette portacampioni)	1																				
Si riportano, di seguito, le quotazioni relative agli ulteriori reagenti per l'eventuale esecuzione di determinazioni analitiche aggiuntive a quelle richieste in gara eseguibili con la strumentazione proposta:																								
Determinazioni	Nome commerciale prodotto		Codice	Tipo confezione offerta	N. esami effettuabili per confezione	Prezzo di listino per confezione	% di sconto sul prezzo di listino	Prezzo scontato per confezione	Costo per singolo test															
Pannello molecole d'adesione a 5 analisi: I-CAM-1, V-CAM-1, E-Selectina P-Selectina, L-Selectina	Evidence Kit	Adhesion Molecule Array (Molecole di adesione Array)	EV3530	360 Bioclips (campioni)	1.800	€ 27.000,00	41,20%	€ 15.876,00	quindiciemiladuecentosettantasei / 00	€ 8,82	otto / 82													

Determinazioni da eseguire	Nome commerciale prodotto (1)		Codice del prodotto (2)	Tipo confezione (3)	N. esami effettuabili per confezione (4)	N. kit necessari (5)	Consumi propri del sistema (N conf) (6)	Totale confezioni annue offerte (7)	Prezzo di listino di una confezione (8)	Sconto praticato (9)	Prezzo unitario scontato a confezione (10)	Costo totale annuo (11)		COSTO PER SINGOLO TEST	Di cui quota reagenti e materiale di consumo a test	Di cui quota locazione a test	Di cui quota assistenza tecnica a test
Pannello Citochine III a 5 analisi: IL-5, IL-15, Granulocyte Macrophage-Colony Stimulating Factor, MIP-1a, TNFβ	Evidence Kit	Cytokine Array III (Citochine Array III)	EV3880	180 Biochips (campioni)	900				€ 22.000,00	41,20%	€ 12.936,00	dodici / 12	€ 14,37	quattordici / 14			
Pannello Citochine IV a 5 analisi: MMP-9, sIL-2Rα, sIL-6R, sTNFR1, sTNFR2	Evidence Kit	Citochine Array IV	EV3659	180 Biochips (campioni)	900				€ 15.000,00	41,20%	€ 8.820,00	ottomila / 10	€ 9,80	nove / 9			
Pannello Marcatori Cerebrali I a 5 analisi: BDNF, GFAP, hFABP, IL-6	Evidence Kit	Cerebral Array I (Neurologico array I)	EV3634	180 Biochips (campioni)	900				€ 22.000,00	41,20%	€ 12.936,00	dodici / 12	€ 14,37	quattordici / 14			
Pannello marcatori cerebrali a 6 analisi: CRP, D-Dimero, NSE, STNFR1, TM, NGAL	Evidence Kit	Cerebral Array II (Neurologico Array II)	EV3639	180 Biochips (campioni)	1.080				€ 22.000,00	41,20%	€ 12.936,00	dodici / 12	€ 11,98	undici / 11			
Pannello Screening DOA 12 analisi: Anf, Metanf, MDMA, Barbiturici, Benzo1, Benzo2, Buprenorfina, Cannabinoidi, Cocaina, Metadone, Oppiacei, Fenciclidina (quantitativo su sangue intero)	Evidence Kit	DOA I WB Plus (DOA I plus sangue intero)	EV3748	180 Biochips (campioni)	2.160				€ 6.000,00	41,20%	€ 3.528,00	tremila / 3	€ 1,63	uno / 1			
Materiale di consumo che sarà fornito a pagamento (relativo alle determinazioni analitiche aggiuntive a quelle richieste in gara ed eseguibili con la strumentazione proposta):																	
	Bulk Reagent (Consumabile)	Signal PLUS (Reagente segnale per analizzatore Evidence per EV3530 EV3536 EV3634)	EV3529	2 x 250 ml					€ 600,00	41,20%	€ 352,80	trecentocinquanta / 50					
	Control Kit (kit di controllo)	Adhesion Controls (Controlli molecole di adesione)	EV3569	3 x 3 x 1 ml					€ 600,00	41,20%	€ 352,80	trecentocinquanta / 50					
	Control Kit (kit di controllo)	Cerebral Array I Tri level control (Controllo Neurologico array I)	CAB5008	3 x 3 x 1 ml					€ 800,00	41,20%	€ 470,40	quattrocentosettanta / 40					
	Control Kit (kit di controllo)	Cerebral Array II Tri level control (Controllo Neurologico array II)	CAB5009	3 x 3 x 0,5 ml					€ 800,00	41,20%	€ 470,40	quattrocentosettanta / 40					
	Control Kit (kit di controllo)	Cytokine Control (Series III) - Citochine III controllo	CY5012	3 x 3 x 1 ml					€ 600,00	41,20%	€ 352,80	trecentocinquanta / 50					
	Control Kit (kit di controllo)	Cytokine Control (Series IV) - Citochine IV controllo	CY5011	3 x 3 x 0,5 ml					€ 600,00	41,20%	€ 352,80	trecentocinquanta / 50					
	Control Kit (kit di controllo)	DOA I WB Plus Control (Controllo DOA I plus sangue intero)	EV3750	4 x 2 x 1 ml					€ 600,00	41,20%	€ 352,80	trecentocinquanta / 50					
	Bulk Reagent (Consumabile)	Chemiluminescent Signal Reagent WB (Reagente segnale per DOA I plus sangue intero)	EV3718	2 x 250 mL					€ 600,00	41,20%	€ 352,80	trecentocinquanta / 50					
Materiale di consumo che sarà fornito in sconto merce secondo necessità (relativo alle determinazioni analitiche aggiuntive a quelle richieste in gara ed eseguibili con la strumentazione proposta):																	
	Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Cerebral Array I Calibrator (Calibratore Neurologico array I)	EV3625	9 x 1 ml													
	Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Cytokine Calibrators III (Calibratori citochine III)	EV3579	9 x 1 ml													
	Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Adhesion Calibrators (Calibratore molecole di adesione)	EV3568	9 x 1 ml													
	Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Cytokine Array IV Calibrators (Calibratore citochine Array IV)	EV3658	9 x 0,5 ml													
	Calibrator Kit (kit di calibrazione)	Cerebral Array II Calibrators (Calibratore Neurologico Array II)	EV3641	9 x 0,5 ml													
	Calibrator Kit (kit di calibrazione)	DOA I WB Plus Calibrators (Calibratori DOA I plus sangue intero)	EV3749	9 x 1 ml													
Medical Systems S.p.A. dichiara di offrire lo sconto percentuale del 40% (quarantapercento) da applicare sui listini prezzi ufficiali presentati, da utilizzare per l'acquisto di prodotti analoghi, per consentire alla U.O. interessata l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta. Detto sconto rimarrà fisso ed invariabile per tutta la durata della fornitura.																	
Eventuale ulteriore materiale necessario per l'esecuzione degli esami, Vi sarà fornito gratuitamente a titolo di sconto merce, dietro Vs. richiesta secondo necessità.																	

MEDICAL SYSTEMS S.p.A.
Alessandro Pater
Amministratore Unico

