



Servizio Sanitario Regionale Basilicata
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

NUMERO 2017/00367

DEL 14/06/2017

Collegio Sindacale il 14/06/2017

OGGETTO

PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN PCR PER HCV, PER LA GENOTIPIZZAZIONE HCV E PER LA FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE- APPROVAZIONE VERBALI DI GARA E AGGIUDICAZIONE DEFINITIVA LOTTO N. 2.

Struttura Proponente

Economato - Proweditorato

Documenti integranti il provvedimento:

Descrizione Allegato	Pagg.	Descrizione Allegato	Pagg.
Verbali di gara	83	Documentazione accesso atti	8
Documentazione richiesta rev agg. lotto	11	Atti di esecuzione della fornitura	73

Uffici a cui notificare

Dipartimento Laboratorio	Farmacia Ospedaliera (VDA)
Economico Patrimoniale	

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

La presente è stata pubblicata ai sensi dell'Art.32 della L.69/2009 all'Albo Pretorio on-line in data 14/06/2017

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

Premesso che:

- con D.D.G. n. 2016/00018 del 16/01/2016, è stata indetta gara d'appalto, mediante procedura aperta secondo quanto previsto dall'art. 55 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e sue successive modificazioni e integrazioni, per l'affidamento della fornitura in "service" di sistemi analitici per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio ospedaliero di Villa D'Agri, ripartita nei lotti sottoindicati:

LOTTO	DESCRIZIONE
1	FORNITURA "IN SERVICE" DI UN SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN POLYMERASI-CHAIN-REACTION (PCR) PER HCV (VIRUS EPATITE C), COMPRENSIVO DI ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RILEVAZIONE IN PCR REAL-TIME
2	FORNITURA "IN SERVICE" DI UN SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL'EPATITE C, COMPRENSIVO DI KIT DI AMPLIFICAZIONE
3	FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE VERSANT HCV GENOTIPO

- con il medesimo provvedimento sopra indicato si è provveduto ad approvare gli schemi di atti di gara: disciplinare di gara, capitolato speciale di appalto, capitolato tecnico, D.U.V.R.I, schema di contratto, 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, in quanto il bando di gara è stato pubblicato:
 - ✓ Sulla G.U.C.E. 2016/S 025-039763 del 05/02/2016;
 - ✓ sulla G.U.R.I. 5ª serie speciale Contratti Pubblici n. 17 del 12/02/2016;
 - ✓ 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 Sistema Informativo Appalti Pubblici Basilicata S.I.A.B.;
 - ✓ sul sito del Ministero delle Infrastrutture -Servizio Contratti Pubblici;
 - ✓ sul sito web www.aspbasilicata.it sul quale è stata resa disponibile tutta la documentazione di gara;
- Le Ditte interessate a partecipare alla gara dovevano far pervenire, entro il termine perentorio del 22 marzo 2016, ore 13:00, un plico sigillato contenente l'offerta e i documenti di gara, nei modi e nei termini prescritti dal disciplinare di gara;
- entro predetto il termine sono pervenuti i plichi delle Ditte di seguito indicate:

N. ORD.	DATA ARRIVO	NUMERO DI PROTOCOLLO	NOME DITTA – SEDE
1	18/03/2016	38067	BECKMAN COULTER S.r.l. –Cassina Dè Pecchi (Mi)
2	21/03/2016	38976	SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. –Milano
3	21/03/2016	39156	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. –Monza (Mi)
4	22/03/2016	39425	TECNOLIFE S.r.l. -Potenza

Dato atto che con D.D.G. n. 2016/00216 del 30/03/2016, rettificata con successiva D.D.G. n. 2016/00294 del 10/05/2016, è stata costituita la Commissione giudicatrice 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 31/05/2016, n. 2 e n. 3 del 31/03/2017), sia alle riunioni riservate della Commissione giudicatrice (verbali n. 1 del 15/06/2016, n. 2 del 17/03/2017, n. 3 del 31/03/2017), allegati al presente provvedimento per costituirne parte integrante e sostanziale;

Rilevato che dal verbale del seggio di gara n. 3 del 31/03/2017, 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), Tecnoflife S.r.l. (per il lotto di gara n. 2), 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: Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR real-time:

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO-QUALITATIVI	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A)+(B)
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	47,63	€ 55.575,00	50,00	97,63
2. BECKMAN COULTER S.r.l.	46,17	€ 74.400,29	37,35	83,52

Lotto n. 2: fornitura "in service" di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell'epatite C

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO-QUALITATIVI	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A)+(B)
1. TECNOLIFE S.r.l.	50	€ 25.799,52	50,00	100
2. SIEMENS HEALTHCARE S.r.l.	43,50	€ 27.064,00	47,66	91,16

Dato atto che relativamente al lotto di gara n. 3, riguardante la fornitura di kit diagnostici di amplificazione Versant HCV, dal verbale del seggio di gara n. 3 del 31/03/2017 si evince la non aggiudicazione dello stesso con proposta di annullamento in via di autotutela, atteso che sulla base di quanto accertato dalla Commissione giudicatrice, giusta verbale della stessa n. 2 del 17/03/2017 i dispositivi diagnostici offerti dalle due Ditte concorrenti: Tecnoflife S.r.l. che propone il dispositivo diagnostico HCV RNA qualitativo cod. AA896/24 e Siemens Healthcare S.r.l. che propone il dispositivo diagnostico Versant HCV Amplificazione 2.0 Cod. 06718688, sono mera duplicazione di quelli già offerti dalle stesse Ditte nel lotto di gara n. 2;

Preso atto che:

- ad esito delle risultanze della gara in questione, è pervenuta a mezzo PEC l'allegata istanza prot. n. 435/2016 SL.ac datata 06/04/2016, con cui la Società Beckman Coulter S.r.l., 2^a classificata nella graduatoria finale relativa al lotto n. 1, ha fatto richiesta di accesso agli atti tutti della procedura, ai sensi degli artt. 22 e seguenti della Legge 241/1999 e s.m.i.
- di detta richiesta è stata data comunicazione anche al soggetto controinteressato individuato nella Ditta Roche Diagnostics S.p.A. 1^a classificata nella graduatoria finale relativa al lotto in questione (rif. nota prot. 20170049321 del 26/04/2017, ivi allegata), tramite invio di copia della suddetta richiesta di accesso;
- con riferimento alla suddetta istanza, con l'allegata nota prot. 20170049320 del 26/04/2017, è stato precisato alla predetta Società richiedente, che:
 - ai sensi dell'art. 41 del disciplinare di gara, le risultanze della gara saranno approvate 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 difforni 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.

Preso atto, altresì, che:

- Con successiva nota prot. 490/2017 SL.ac del 20/04/2017, pervenuta a mezzo PEC ivi allegata, la Società Beckman Coulter S.r.l. ha presentato istanza di riesame dell'aggiudicazione provvisoria del lotto n. 1 disposta in favore della Ditta Roche Diagnostics S.p.A. giusta verbale del seggio di gara n. 3 del 31/03/2017, adducendo che l'aggiudicataria aveva offerto un numero di confezioni di reagente palesemente insufficiente a soddisfare le esigenze diagnostiche del laboratorio di destinazione della strumentazione analitica;
- Di siffatta richiesta è stata data comunicazione anche alla controinteressata Roche Diagnostics S.p.A. (rif. nota prot. 20170050515 del 28/04/2017, ivi allegata), con invio di copia della suddetta richiesta di riesame, precisando che per quanto attiene ai rilievi formulati con la nota in riferimento, la Ditta ove lo ritenesse opportuno, poteva far tenere le debite controdeduzioni e osservazioni al riguardo;

- Con nota prot. 20170050502 del 28/04/2017 sollecitata con successiva nota prot. 20170061739 del 26/05/2017, ivi allegate, la predetta istanza di riesame dell'aggiudicazione provvisoria è stata trasmessa alla Commissione giudicatrice per approfondire le affermazioni di parte, al fine di accertare la veridicità di quanto asserito dalla Società istante con la nota in riferimento;

Ritenuto, per un sollecito avvio della fornitura dover approvare in via definitiva i verbali suddetti, limitatamente al lotto di gara n.2 concernente la fornitura "in service" di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, in maniera da consentire alla U.O.C. interessata di garantire la normale erogazione delle prestazioni diagnostiche, avuto riguardo che l'attuale fornitura è in regime di proroga tecnica, rinviando a un successivo separato provvedimento ogni determinazione relativa al lotto di gara n. 1, attesa la necessità di acquisire le valutazioni della Commissione giudicatrice sugli aspetti evidenziati nell'istanza prot. 490/2017 SL.ac del 20/04/2017, della Società Beckman Coulter S.r.l.;

Visto che:

- nella seduta riservata del 04/04/2017 di cui al verbale n. 4, ivi allegato, il seggio di gara ha proceduto 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. 39 del disciplinare di gara, rilevando che per il lotto n. 2 le offerte delle Ditte Tecnolife S.r.l. e Siemens Healthcare S.r.l. sono risultate anomale ai sensi della normativa di riferimento, poiché hanno conseguito punteggi superiori ai quattro quinti dei corrispondenti punti massimi previsti dall'allegato 11 del disciplinare di gara sia per la qualità, sia per il prezzo, ovvero rispettivamente punti 43,50 e punti 47,66 per la Ditta Siemens Healthcare S.r.l., ed entrambi punti 50 per la Ditta Tecnolife S.r.l. e, pertanto le offerte delle predette Società sono state sottoposte a verifica di congruità, con conseguente attivazione del sub-procedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta;
- nella seduta riservata dell'08/05/2017 di cui al verbale n. 5, ivi allegato, il seggio di gara, esaminate le giustificazioni presentate, ha confermato l'aggiudicazione, in via provvisoria, alla Ditta Tecnolife S.r.l. della fornitura del lotto di gara n. 2, alle condizioni dettagliate nell'offerta presentata della stessa, già allegata al verbale n. 3 del 31/03/2017;

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 del lotto di gara n. 2 riguardante la fornitura "in service" di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell'epatite C;

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, ai sensi di quanto previsto dalla deliberazione n. 157 del 17/02/2016 dell'Autorità Nazionale Anticorruzione (A.N.A.C.), la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico finanziario avviene, ai sensi dell'art. 6-bis del Codice dei contratti e della predetta delibera attuativa, attraverso l'utilizzo del sistema AVC_{PASS}, reso disponibile dell'Autorità;

Dato atto, altresì, che:

- quest'Azienda Sanitaria, in qualità di stazione appaltante, ha acquisito tramite il suddetto sistema AVC_{PASS} i documenti per la verifica della sussistenza dei requisiti di ordine generale di cui all'art. 38 del D.Lgs n. 163/2006 (certificato generale del casellario giudiziale, certificazione di regolarità fiscale, annotazioni sugli operatori economici presenti nell'Osservatorio dell'ANAC, visura camerale, etc)";
- relativamente al documento unico di regolarità contributiva D.U.R.C., lo stesso è stato acquisito on-line sull'apposito portale, con scadenza di validità al 27/06/2017;

Visto il Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50, concernente "Attuazione delle direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE, 2014/25/UE sull'aggiudicazione dei contratti di concessione, sugli appalti pubblici e sulle procedure d'appalto degli enti erogatori nei settori dell'acqua, dell'energia, dei trasporti e dei servizi postali, nonché per il riordino della disciplina vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture", entrato in vigore il 20 aprile 2016;

Visto, altresì, l'art. 216 del citato D.Lgs n. 50/2016 che, relativamente a disposizioni transitorie e di coordinamento, prevede al comma 1 l'applicazione del nuovo codice degli appalti solo per le procedure di gara i cui bandi siano stati pubblicati successivamente alla data della sua entrata in vigore;

Vista la Legge Regionale 12/01/2017, n. 2 pubblicata sul Bollettino Ufficiale della Regione Basilicata n. 1 del 16/01/2017, recante norme relative al "Riordino del sistema sanitario regionale di Basilicata";

Visto, in particolare, il nuovo assetto funzionale ed organizzativo definito dall'articolo 2 della predetta legge, il quale prevede nello specifico che:

- (art. 2 comma 1 lett. a) *"dal 1° gennaio 2017 l'Azienda Ospedaliera Regionale (AOR) San Carlo assume la titolarità dei presidi ospedalieri di base di Lagonegro, Melfi e Villa d'Agri, ad essa trasferiti dall'Azienda Sanitaria Locale di Potenza (ASP) per costituire un'unica struttura ospedaliera articolata in più plessi;*
- (art. 2 comma 3) *"L'Azienda Sanitaria Locale di Potenza ... e l'Azienda Ospedaliera Regionale San Carlo adottano gli atti propedeutici al subentro dal 1° gennaio 2017 nei procedimenti amministrativi in corso, nella titolarità delle strutture, nei rapporti di lavoro in essere ed in tutti i contratti e gli altri rapporti giuridici esistenti discendenti dai trasferimenti di titolarità e di competenza di cui ai precedenti commi 1....."*

Visto che ai sensi del successivo art. 5 viene assegnato un termine di centottanta giorni dall'entrata in vigore della predetta legge (17/01/2017) entro il quale i Direttori Generali delle Aziende procedono con propri atti deliberativi e previa formale intesa, all'individuazione ... dei beni mobili, immobili, universalità di beni, alla ricognizione dei rapporti contrattuali vigenti che attengono i tre presidi trasferiti;

Dato atto che, nelle more della definizione delle intese e dell'adozione di atti deliberativi di cui all'art. 5 della predetta legge regionale, occorre assicurare con le procedure in uso i necessari approvvigionamenti di beni e servizi che si dovessero manifestare per le esigenze dei suddetti tre Presidi Ospedalieri, al fine di evitare interruzioni di servizio nell'erogazione delle prestazioni di assistenza ai degenti, come disposto con e-mail del 05/01/2017 dalla Direzione Amministrativa aziendale;

Ritenuto, infine, stabilire che trattandosi di fornitura destinata alla U.O.C. Laboratorio di Analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri, l'esecuzione del contratto ai sensi di quanto prescritto dalla legge Regionale 12/01/2017, n. 2, sarà di competenza dell'Azienda Ospedaliera Regionale San Carlo (AOR), alla quale lo stesso sarà trasferito *ope legis*;

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;

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;

Sentiti i pareri favorevoli dei Direttori Amministrativo e Sanitario;

Delibera

GIUSTE le motivazioni espresse nella narrativa che precede:

1. Di approvare i verbali riguardanti la procedura di gara esperita mediante procedura aperta ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura in modalità "service", di sistemi analitici occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio ospedaliero di Villa D'Agri, limitatamente al lotto di gara n. 2 riguardante la fornitura "in service" di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, che si allegano al presente provvedimento quale sua parte integrante.
2. Di aggiudicare in via definitiva alla Ditta Tecnolife S.r.l. la fornitura del sistema analitico relativo al lotto di gara n. 2, per l'importo complessivo annuo di € 25.799,52, Iva esclusa, come di seguito determinato, oltre ad € 200,00/anno, Iva esclusa, quali oneri di sicurezza interferenti, non soggetti a ribasso:

A. Strumentazione offerta in noleggio:

- n. 1 Processore automatico per test su striscia, preparatore per ibridazione inversa mod. Profiblot T48 cod. I-1002;
- n. 1 Termociclatore mod. Thermal Cycler T100 cod. CA148
- n. 1 gruppo di continuità 1500 VA cod. CZ032
- n. 1 software Marker Detection (per kit NLM su striscia)

- PC con monitor 19" LCD tecnologia led, tastiera, mouse ottico e sistema operativo provvisto di regolare licenza d'uso, n. 1 stampante per stampa referti

a.1 Canone mensile di noleggio € 495,833 + Iva

a.2 Canone annuo di noleggio € 5.950,00 + Iva

B. Assistenza tecnica

b.1 Canone mensile di assistenza tecnica € 212,166 + Iva

b.2 Canone annuo di assistenza tecnica € 2.546,00 + Iva

C. Reagenti e materiale di consumo (totale annuo) € 17.303,52 + Iva

- I prezzi unitari, Iva esdusa, delle singole voci che hanno concorso a determinare il prezzo complessivo, sono riportati nell'offerta economica della Ditta predetta dell'11/03/2016, allegata al verbale n. 3 del 31/03/2017.
- La Ditta offre lo sconto percentuale del 10% per l'acquisto di eventuali prodotti presenti nel listino allegato all'offerta per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche eseguibili con la strumentazione proposta e non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico.

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 annullare in via di autotutela al lotto di gara n. 3, riguardante la fornitura di kit diagnostici di amplificazione Versant HCV atteso che, sulla base di quanto accertato dalla Commissione giudicatrice, giusta verbale della stessa n. 2 del 17/03/2017 i dispositivi diagnostici offerti dalle due Ditte concorrenti: Tecnolife S.r.l. e Siemens Healthcare S.r.l., sono mera duplicazione di quelli già offerti dalle stesse Ditte nel lotto di gara n. 2;
6. Di rinviare a un successivo separato provvedimento ogni determinazione riguardo al lotto di gara n. 1 concernente la fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR real-time, attesa la necessità di acquisire le valutazioni della Commissione giudicatrice sugli aspetti evidenziati nell'istanza prot. 490/2017 SL.ac del 20/04/2017 della Società Beckman Coulter S.r.l., citata nelle premesse;
7. Di dare atto che ai fini dell'osservanza degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 13 agosto 2010, n. 136 e s.m.i., il codice identificativo gara (C.I.G.) relativo al lotto n. 2 è il seguente: 65594884BC.
8. Di dare atto che per l'aggiudicazione della fornitura in oggetto, la spesa complessiva annuale sarà di € 25.799,52, Iva esdusa, oltre ad € 200,00/ anno, Iva esdusa quali oneri di sicurezza interferenti, non soggetti a ribasso, con iscrizione a carico del Centro di Responsabilità e di Costo interessato, all'atto della liquidazione delle singole fatture di forniture.
9. 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 al D.U.V.R.I., forma parte integrante e sostanziale del presente atto.
10. Di individuare, ai sensi 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, quale Direttore dell'esecuzione del contratto, nel Direttore della U.O.C. Laboratorio di Analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri, 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.
11. Di acquistare, in regime di contratto di somministrazione, dalle Ditte affidatarie delle forniture in corso, agli stessi prezzi, patti e condizioni, nelle more di avvio del nuovo contratto di fornitura riguardante il lotto n. 2 e delle determinazioni riguardanti il lotto di gara n. 1, 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.
12. Di stabilire che trattandosi di fornitura destinata alla U.O.C. Laboratorio di Analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri l'esecuzione del contratto, ai sensi di quanto prescritto dalla L.R. 12/01/2017, n. 2, sarà di competenza dell'Azienda Ospedaliera Regionale San Carlo (AOR), alla quale lo stesso sarà trasferito *ope legis*;
13. 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.
14. Di trasmettere la presente deliberazione, nonché il contratto che si andrà a stipulare all'Azienda Ospedaliera Regionale San Carlo (AOR), per i seguiti di competenza derivanti dalla L.R. 12/01/2017, n. 2.

15. Di trasmettere, altresì, la presente deliberazione:

- alle UU.OO. Aziendali indicate nel frontespizio del presente provvedimento da effettuarsi tramite procedura atti digitali
- alla Stazione Unica Appaltante, in osservanza del punto 4, lettera a) della D.G.R. 03/09/2014, n. 1039.

>

Tommaso Schettini

L'Istruttore

Il Responsabile Unico del Procedimento

Antonio Pennacchio

Il Dirigente Responsabile dell'Unità Operativa

Massimo De Fino

Giovanni Battista Bochicchio

Cristiana Mecca

Il Direttore Sanitario
Massimo De Fino

Il Direttore Generale
Giovanni Battista Bochicchio

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 DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN PCR PER HCV, PER LA GENOTIPIZZAZIONE HCV E PER LA FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE
VERBALE N. 1 DEL SEGGIO DI GARA

L’anno 2016, nel giorno 31 e del mese di maggio, alle ore 11:15, in Potenza presso la sala formazione dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocato con nota prot. 20160063802 del 18/06/2016, 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 dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione HCV e per la fornitura di Kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D’Agri.

Il predetto seggio è stato costituito con D.D.G. n. 2016/00216 del 30/03/2016, rettificata con successiva D.D.G. n. 2016/00294 del 10/05/2016.

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 funzioni 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. Francesco Petruccio che dichiara di essere presente per la Ditta Beckman Coulter S.r.l.
2. Giuseppina Cammarota che dichiara di essere presente per la Ditta Tecnoflife S.r.l.
3. Francesco Gennaro De Bartolo che dichiara di essere presente per la Ditta Roche Diagnostics S.p.A.;
4. Arcangelo De Angelis che dichiara di essere presente per la Ditta Siemens Healthcare S.r.l.

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 D.D.G. n. 2016/00018 del 16/01/2016, è stata indetta gara d’appalto, mediante procedura aperta secondo quanto previsto dall’art. 55 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e sue successive modificazioni e integrazioni, per l’affidamento della fornitura “in service” di sistemi analitici per l’esecuzione dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del virus dell’epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, ripartita nei lotti sottoindicati:

LOTTO	DESCRIZIONE
1	FORNITURA “IN SERVICE” DI UN SISTEMA ANALITICO PER L’ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN POLYMERASI-CHAIN-REACTION (PCR) PER HCV (VIRUS EPATITE C), COMPRESIVO DI ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RILEVAZIONE IN PCR REAL-TIME
2	FORNITURA “IN SERVICE” DI UN SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL’EPATITE C, COMPRESIVO DI KIT DI AMPLIFICAZIONE
3	FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE VERSANT HCV GENOTIPO

- 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. 2016/S 025-039763 del 05/02/2016;
 - sulla G.U.R.I. 5ª serie speciale Contratti Pubblici n. 17 del 12/02/2016;
 - 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 Sistema Informativo Appalti Pubblici Basilicata S.I.A.B.;





- sul sito del Ministero delle Infrastrutture -Servizio Contratti Pubblici
 - sul sito web www.aspbasilicata.it sul quale è stata resa disponibile tutta la documentazione di gara;
- Le Ditte interessate a partecipare alla gara dovevano far pervenire, entro il termine perentorio del 22 marzo 2016, 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 dà atto che entro il termine stabilito per la presentazione delle offerte sono pervenuti i plichi delle Ditte di seguito elencate:

N. ORD.	DATA ARRIVO	NUMERO DI PROTOCOLLO	NOME DITTA – SEDE
1	18/03/2016	38067	BECKMAN COULTER S.r.l. –Cassina Dè Pecchi (Mi)
2	21/03/2016	38976	SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. –Milano
3	21/03/2016	39156	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. –Monza (Mi)
4	22/03/2016	39425	TECNOLIFE S.r.l. -Potenza

Con lettera in telefax prot. 20160065271 del 23/05/2016, è stato comunicato alle suindicate Ditte che l'espletamento della gara in questione era stato stabilito per le ore 10:30 di oggi 31/05/2016.

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 dalla data di ricezione della richiesta medesima, 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 **BECKMAN COULTER 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.

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. 1.

Viene aperto il plico della Ditta **ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.** 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 dalla predetta Ditta 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.

La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la predetta 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. 2.

Viene aperto il plico della Ditta **SIEMENS HEALTHCARE 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, i servizi di assistenza tecnica – manutenzione full-risk, per una quota del 4% 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.

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. 2 e n. 3.

Viene aperto il plico della Ditta **TECNOLIFE S.r.l.**, 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.

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. 2 e 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	FORNITURA "IN SERVICE" DI UN SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN POLYMERASI-CHAIN-REACTION (PCR) PER HCV (VIRUS EPATITE C), COMPRENSIVO DI ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RILEVAZIONE IN PCR REAL-TIME	1. BECKMAN COULTER S.r.l. 2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	DXN VERIS (PN B38100) COBAS X 480 + COBAS Z480
2	FORNITURA "IN SERVICE" DI UN SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL'EPATITE C, COMPRENSIVO DI KIT DI AMPLIFICAZIONE	1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. 2. SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. 3. TECNOLIFE S.r.l.	COBAS 4800 AUTOBLOT 3000 H PROFILBLOT T48 COD. I-1002
3	FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE VERSANT HCV GENOTIPO	1. SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. 2. TECNOLIFE S.r.l.	VERSANT HCV AMPLIFICAZIONE 2.0 COD. 06718688 HCV RNA QUALITATIVO COD. AA896/24

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 quattro le Ditte ammesse, sarà il primo ad essere estratto; si procede, quindi, al sorteggio dal quale risulta estratto il biglietto riportante il numero 1 (uno); la sorte ha stabilito, pertanto, che la Ditta da sottoporre a verifica è quella contrassegnata con il numero 1 e, precisamente, la Ditta Beckman Coulter S.r.l.

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 (2012-2013-2014).

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 separati plichi, 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 (Francesco Petruccio per la Beckman Coulter S.r.l. e Arcangelo De Angelis per la Siemens Healthcare S.r.l.).

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 13:10.

IL SEGGIO DI GARA

DR. ANTONIO PENNACCHIO

Presidente

DR. CATALDO LOPARDO

Testimone

GEOM. TOMMASO SCHETTINI

Testimone con funzione
di segretario verbalizzante

GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN PCR PER HCV, PER LA GENOTIPIZZAZIONE HCV E PER LA FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE
VERBALE N. 2 DEL SEGGIO DI GARA

L’anno 2017, nel giorno 31 del mese di marzo, alle ore 10:55, in Potenza presso la sala riunioni dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocato con nota prot. 20170036936 del 24/03/2017, 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 dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione HCV e per la fornitura di Kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D’Agri.

Il predetto seggio è stato costituito con D.D.G. n. 2016/00216 del 30/03/2016.

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. 2016/00216 del 30/03/2016, 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 del seggio di gara, nel ricevere dal segretario della commissione giudicatrice i verbali n. 1 del 15/06/2016 e n. 2 del 17/03/2017, invita la commissione a illustrare le conclusioni dei propri lavori inerenti ai tre lotti di gara, ai quali, giusta verbale del seggio di gara n. 1 del 31/05/2016, partecipano le Ditte di seguito indicate, con le strumentazioni a fianco di ciascuna riportate:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
1	FORNITURA “IN SERVICE” DI UN SISTEMA ANALITICO PER L’ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN POLYMERASI-CHAIN-REACTION (PCR) PER HCV (VIRUS EPATITE C), COMPRENSIVO DI ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RILEVAZIONE IN PCR REAL-TIME	1. BECKMAN COULTER S.r.l. 2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	DXN VERIS (PN B38100) COBAS 4800 composto da: COBAS X 480 + COBAS Z480
2	FORNITURA “IN SERVICE” DI UN SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL’EPATITE C, COMPRENSIVO DI KIT DI AMPLIFICAZIONE	1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. 2. SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. 3. TECNOLIFE S.r.l.	COBAS 4800 AUTOBLOT 3000 H PROFILBLOT T48 COD. I-1002
LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	DISPOSITIVO DIAGNOSTICO PROPOSTO
3	FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE VERSANT HCV GENOTIPO	1. SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. 2. TECNOLIFE S.r.l.	VERSANT HCV AMPLIFICAZIONE 2.0 COD. 06718688 HCV RNA QUALITATIVO COD. AA896/24

Il dr. Domenico Cavaliere Presidente della Commissione giudicatrice illustra le risultanze della valutazione inerente al lotto di gara n. 1, riguardante la fornitura di un sistema analitico per l’esecuzione test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time, al quale concorrono le Ditte Roche Diagnostics S.p.A. e Beckman Coulter S.r.l..

Al termine di detta illustrazione, il seggio di gara prende atto della valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative dei sistemi proposti dalle suddette Ditte relativi al lotto di gara n. 1, predisposta dalla commissione giudicatrice e riportata nei verbali della stessa n. 1 del 31/05/2016 e n. 2 del 17/03/2017, allegati al presente atto quale parte integrante, dai quali si evince che dal riepilogo dei punteggi complessivi





riportati dalle singole Ditte concorrenti per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura] ne consegue la situazione sinteticamente riportata nella seguente tabella:

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	48,83/50,00	48,83/50,00
2. BECKMAN COULTER S.r.l.	45,17/50,00	45,17/50,00

Successivamente il suddetto dr. Domenico Cavaliere illustra le risultanze della valutazione inerente al lotto di gara n. 2, riguardante fornitura di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, al quale concorrono le Ditte Siemens Healthcare S.r.l., Tecnolife S.r.l. e Roche Diagnostics S.p.A.

Al termine di detta illustrazione, il seggio di gara prende atto che:

- La Ditta Roche Diagnostics S.p.A. per l'esecuzione delle determinazioni analitiche previste per il presente lotto prevede l'utilizzazione della stessa strumentazione per estrazione e genotipizzazione del campione Cobas 4800 proposta per lotto 1;
- L'esame dell'offerta economica senza prezzi (rif. allegato B.11) presentata dalla suddetta Roche Diagnostics S.p.A. evidenzia che tale documento reca al punto 3.1 "Reagenti" l'indicazione dell'importo complessivo annuale, difformemente a quanto prescritto all'art. 23 del disciplinare di gara ove è precisato che "L'offerente dovrà predisporre copia dell'offerta economica, obbligatoriamente priva di alcuna indicazione di prezzi".
- la Commissione giudicatrice ha rimesso al seggio di gara la decisione circa l'ammissibilità dell'offerta della Ditta Roche Diagnostics S.p.A., alle ulteriori fasi della gara, in quanto incompleta perché offre solo i reagenti e materiale di consumo da utilizzare sul sistema Cobas 4800 offerto al lotto 1 e, pertanto condizionata all'eventuale aggiudicazione di detto lotto n. 1, nonché per l'inosservanza della citata prescrizione prevista all'art. 23 del disciplinare di gara, con conseguente violazione del principio della segretezza dell'offerta economica.
- Le proposte delle Ditte Siemens Healthcare S.r.l., Tecnolife S.r.l. relative al lotto in esame risultano essere in possesso dei requisiti tecnici minimi indispensabili richiesti ai fini dell'ammissione dal capitolato tecnico, pertanto le suddette Ditte sono state ammesse alle ulteriori fasi della gara.

Il Presidente del seggio di gara, letto il disciplinare di gara che:

- all'art. 23 prescrive che "L'offerente dovrà predisporre copia dell'offerta economica, obbligatoriamente priva di alcuna indicazione di prezzi";
- all'art. 28 ultimo comma prescrive che "La mancata produzione e/o la non corretta osservanza di quanto specificato per la compilazione, anche di uno solo dei documenti richiesti, ad eccezione di quello indicato al punto B.1, comporta l'esclusione dalla gara";

non ammette al proseguimento della procedura di gara l'offerta della Ditta Roche Diagnostics S.p.A. relativa al lotto di gara n. 2, in quanto incompleta perché offre solo i reagenti e materiale di consumo da utilizzare sul sistema Cobas 4800 offerto al lotto 1 e, pertanto, condizionata all'eventuale aggiudicazione di detto lotto n. 1, nonché per l'inosservanza delle suindicate prescrizioni degli artt. 23 e 28 del disciplinare di gara, per aver riportato al punto 3.1 "Reagenti" dell'offerta economica senza prezzi (rif. allegato B.11) l'indicazione dell'importo complessivo annuale, con conseguente violazione del principio della segretezza dell'offerta economica.

Alle ore 11:15, il Presidente del seggio di gara sospende temporaneamente la seduta allo scopo di consentire alla Commissione giudicatrice di effettuare, in seduta riservata, la valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative e attribuzione dei punteggi relativi ai parametri di valutazione ai sistemi offerti dalle Ditte Siemens Healthcare S.r.l., Tecnolife S.r.l. relative al lotto di gara n. 2, riconsegnando alla stessa i plichi contenenti la documentazione tecnica.

Alle ore 11:55 il seggio di gara riprende i propri lavori.

Il Presidente del seggio riceve dal segretario della Commissione giudicatrice il verbale n. 3 di data odierna (31/03/2017) unitamente ai plichi contenenti la documentazione tecnica delle Ditte Siemens Healthcare S.r.l., Tecnolife S.r.l.

Quindi invita il dr. Domenico Cavaliere Presidente della Commissione giudicatrice a illustrare le risultanze della valutazione qualitativa inerente al lotto di gara n. 2.

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 riportata nel verbale della stessa n. 3 del 31/03/2017, allegato al presente atto quale parte integrante, dal quale si evince che dal riepilogo dei punteggi complessivi riportati dalle singole Ditte concorrenti per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura] ne consegue la situazione sinteticamente riportata nella seguente tabella:

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. SIEMENS HEALTHCARE s.r.l.	43,50/50	43,50 /50
2. TECNOLIFE S.r.l.	50/50	50/50

Infine il suddetto dr. Domenico Cavaliere illustra le risultanze della valutazione inerente al lotto di gara n. 3 riguardante la fornitura di kit diagnostici di amplificazione Versant HCV Genotipo, al quale concorrono le Ditte Siemens Healthcare S.r.l., Tecnolife S.r.l.

Al termine di detta illustrazione, il seggio di gara prende atto che:

- La Commissione giudicatrice, dall'esame della documentazione tecnica presentata dalle Ditte Tecnolife S.r.l. che propone il dispositivo diagnostico HCV RNA qualitativo cod. AA896/24 e Siemens Healthcare S.r.l. che propone il dispositivo diagnostico Versant HCV Amplificazione 2.0 Cod. 06718688 ha rilevato che i suddetti dispositivi sono mera duplicazione di quelli già offerti dalle stesse Ditte nel lotto di gara n. 2, e ha proposto al Seggio di gara la non aggiudicazione di detto lotto.

Il Presidente del seggio di gara, sulla base di quanto accertato dalla Commissione giudicatrice dispone di non procedere ad alcuna aggiudicazione, proponendo al Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza l'annullamento, in via di autotutela, del lotto di gara n. 3 riguardante la fornitura di kit diagnostici di amplificazione Versant HCV Genotipo, in quanto i dispositivi offerti dalle due Ditte concorrenti Siemens Healthcare S.r.l., Tecnolife S.r.l., sono mera duplicazione di quelli già offerti dalle stesse nel lotto di gara n. 2.

Infine 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., con nota prot. 20160070338 del 06/06/2016 la Ditta Beckman Coulter S.r.l. sorteggiata quale soggetto tenuto a fornire la documentazione atta a comprovare il possesso dei requisiti di ammissibilità dichiarati in sede di gara, giusta verbale del seggio di gara n. 1 del 31/05/2016, è stata invitata a presentare, entro 10 giorni dalla ricezione della nota, la seguente documentazione:

- 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 (2012-2013-2014).

Con plico protocollato al n. 72967 del 10/06/2016, la predetta Ditta ha regolarmente fatto pervenire entro i termini prescritti la richiesta documentazione, e che la successiva verifica ha evidenziato la comprova del possesso dei requisiti dichiarati.

Alle ore 12:10 il Presidente del seggio chiude i lavori e viene redatto il presente verbale che viene letto, approvato e sottoscritto.





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

- verbale n. 1 del 15/06/2016
- verbale n. 2 del 17/03/2017
- verbale n. 3 del 31/03/2017

IL SEGGIO DI GARA

DR. ANTONIO PENNACCHIO

Presidente

DR. CATALDO LOPARDO

Testimone

GEOM. TOMMASO SCHETTINI

Testimone con funzione
di segretario verbalizzante



**GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN PCR PER HCV, PER LA GENOTIPIZZAZIONE HCV E PER LA FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE
VERBALE N. 1 DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE**

L’anno 2016 alle ore 10,50 di oggi 15 del mese di giugno, in Potenza presso la sala formazione dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocata con nota prot. 71258 del 07/06/2016, 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 dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione HCV e per la fornitura di Kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D’Agri.

La predetta Commissione è stata costituita con D.D.G. n. 2016/00216 del 30/03/2016, e così composta:

- dr. Domenico Cavaliere Presidente
- dr. Francesco Maglione Componente
- dr. Gino Scaldaferrì Componente

Svolge le funzioni di segretario il geom. Tommaso SCHETTINI, giusta D.D.G. n. 2016/00216 del 30/03/2016.

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 11 rubricato “griglia di valutazione delle offerte.

Il Presidente informa gli intervenuti che con nota prot. 70342 del 06/06/2016 è stato comunicato che il seggio di gara, nella seduta pubblica del 31 maggio 2016, 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 delle stesse:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
1	FORNITURA “IN SERVICE” DI UN SISTEMA ANALITICO PER L’ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN POLYMERASI-CHAIN-REACTION (PCR) PER HCV (VIRUS EPATITE C), COMPRENSIVO DI ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RILEVAZIONE IN PCR REAL-TIME	1. BECKMAN COULTER S.r.l. 2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	DXN VERIS (PN B38100) COBAS 4800 composto da: COBAS X 480 + COBAS 2480
2	FORNITURA “IN SERVICE” DI UN SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL’EPATITE C, COMPRENSIVO DI KIT DI AMPLIFICAZIONE	1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. 2. SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. 3. TECNOLIFE S.r.l.	COBAS 4800 AUTOBLOT 3000 H PROFILBLOT T48 COD. I-1002
3	FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE VERSANT HCV GENOTIPO	1. SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. 2. TECNOLIFE S.r.l.	VERSANT HCV AMPLIFICAZIONE 2.0 COD. 06718688 HCV RNA QUALITATIVO COD. AA896/24

Tutto ciò premesso, il Presidente dispone l’avvio delle operazioni di valutazione tecnica secondo i criteri indicati nel capitolato tecnico, ricordando che:

- Per i lotti n. 1 e n. 2 la fornitura sarà aggiudicata con il criterio indicato all’art. 83 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., ovvero all’offerta economicamente più vantaggiosa, determinandola sulla scorta dei parametri di



valutazione e dei relativi punteggi massimi come indicati nell'allegato 11 al disciplinare di gara, rubricato "griglia di valutazione delle offerte", in corrispondenza dei lotti oggetto di valutazione al quale integralmente si rimanda.

- Per il lotto n. 3, la fornitura sarà aggiudicata con il criterio indicato all'art. 82 del D.Lgs n. 163 del 2006 e s.m.i. e del D.p.R. 207/2010, in favore dell'Offerente che avrà presentato il prezzo complessivo più basso, inferiore a quello posto a base di gara.

Il Presidente precisa che si procederà, per ciascuno dei lotti in gara, all'esame della documentazione tecnica prodotta dai soggetti concorrenti a corredo dell'offerta, tenuto conto dei requisiti tecnici indispensabili richiesti dal capitolato tecnico (allegato 13). Successivamente si procederà, limitatamente alle offerte tecniche delle Ditte che hanno presentato sistemi diagnostici in possesso dei richiesti requisiti, alla conseguente attribuzione dei punteggi previsti per le caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura.

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 n. 1 e n. 2, 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.

La Commissione giudicatrice, per la determinazione dei coefficienti relativi a ciascun criterio, in base all'esame della documentazione fornita, provvederà ad attribuire discrezionalmente ed a suo insindacabile giudizio un coefficiente variabile tra 0 e 1. Sono previsti 5 giudizi da attribuire a ciascun criterio di valutazione: a ognuno di detti giudizi corrisponde l'assegnazione di un coefficiente corrispondente e, cioè: Per quanto riguarda gli elementi di natura qualitativa (elencati nelle tabelle A con i relativi punteggi), 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)

∑_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	0,7
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: 26 punti

Lotto 2: 26 punti

Riparametrazione. Qualora per ciascun parametro nessun concorrente abbia acquisito il massimo punteggio, una volta terminata la procedura di attribuzione discrezionale dei coefficienti, si procederà a riparametrare i punteggi per le sole offerte che avranno superato la soglia di sbarramento. Al punteggio più alto sarà attribuito il coefficiente "1", agli altri in proporzione.

Di conseguenza alla Ditta con il coefficiente "1", sarà attribuito il punteggio massimo del parametro, agli altri in maniera proporzionale.

Nel caso in cui un'offerta tecnica sia parziale, per la mancata presentazione d'informazioni relativamente ad uno o più d'uno degli elementi di valutazione, al relativo concorrente è attribuito inderogabilmente il coefficiente "zero" in corrispondenza dell'elemento di valutazione non presentato, e lo stesso elemento non presentato non è oggetto di valutazione.

Nel caso in cui un'offerta tecnica o parte di essa riguardante uno o più d'uno degli elementi di valutazione, sia in contrasto con gli adempimenti formali prescritti dal disciplinare di gara, troverà applicazione il precedente periodo.

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 un sistema analitico per l'esecuzione test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time.

Per il lotto n. 1 è previsto 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 dà corso 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, al fine di verificarne la corrispondenza delle caratteristiche minime richieste per l'ammissione al lotto di gara in argomento:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
1	FORNITURA "IN SERVICE" DI UN SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN POLYMERASI-CHAIN-REACTION (PCR) PER HCV (VIRUS EPATITE C), COMPRESIVO DI ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RILEVAZIONE IN PCR REAL-TIME	1. BECKMAN COULTER S.r.l. 2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	DXN VERIS (PN B38100) COBAS 4800 composto da: COBAS X 480 + COBAS Z480

Si inizia con l'esame della documentazione tecnica presentata dalla Ditta Roche Diagnostics S.p.A. che propone la seguente strumentazione:

Cobas 4800 composta da:

- Estrattore di acidi nucleici Cobas X480 (immesso sul mercato nel 2010) preparatore di campioni del sistema Cobas 4800, che quale permette di prelevare il campione da tubi primari, estrarre gli acidi nucleici e preparare la piastra per Real-time PCR;
- Amplificatore di acidi nucleici Cobas Z480 analizzatore in Real-time PCR del sistema Cobas 4800 (immesso sul mercato nel 2010), completo di unità di controllo (PC), OS e software Cobas 4800.

Il sistema è corredato, inoltre, da: n. 2 stabilizzatori, 2 tavoli, piastra magnetica per la separazione tra biglie magnetiche e acidi nucleici un manuale, apparecchio per connettività e sicurezza di rete, Vortex per l'agitazione contemporanea di 8 tubi con diametro di 16 mm, stampante, adattatore 2 porte seriali e 2 porte USB.



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

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 dalla suddetta Ditta, fermo restando, come previsto dal capitolato tecnico, che la completezza della fornitura deve essere comunque garantita.

Si passa, quindi all'esame della documentazione tecnica presentata dalla Ditta Beckman Coulter S.r.l. che propone la seguente strumentazione:

- Analizzatore automatico per test di diagnostica molecolare in PCR real-time modello DxN Veris (PN B38100) (impresso sul mercato nel 2014), corredato di gruppo di continuità, stampante monocromatica e sistema Pro Service per l'assistenza tecnica in remoto.

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

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 dell'offerta formulata dalla suddetta Ditta, fermo restando, come previsto dal capitolato tecnico, che la completezza della fornitura deve essere comunque garantita.

Le proposte delle Ditte Roche Diagnostics S.p.A. e Beckman Coulter S.r.l. relative al lotto di gara n. 1 risultano essere in possesso dei requisiti tecnici minimi indispensabili richiesti ai fini dell'ammissione dal capitolato tecnico, pertanto le suddette Ditte sono ammesse alle ulteriori fasi della gara.

La Commissione procede all'esame delle caratteristiche tecnico-qualitative dei sistemi offerti dai suddetti operatori economici.

Per detto lotto i 50 punti relativi alle caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura (parametro A), saranno ripartiti come segue:

N. ORD	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX
1	Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	7
2	Curva di calibrazioni memorizzata o con bar code	5
3	Reazione in provetta con procedura garantita a "circuito chiuso"	5
4	Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	5
5	Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	7
6	Sensibilità analitica < 15 UI/ml	5
7	Reagenti pronti all'uso	5
8	Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore	3
9	Caricamento in continuo dei campioni	5
10	Sedi riscaldate per la reazione di lisi e ibridizzazione; - per la reazione di separazione con particelle magnetiche; - per la reazione di eluizione.	3

Viene predisposto un prospetto riepilogativo che viene allegato al presente verbale quale parte integrante dello stesso sotto la lettera 1.B., ove sono riportati per ciascun operatore economico, i giudizi sintetici sulle caratteristiche dei sistemi diagnostici offerti.

La Commissione termina i propri lavori alle ore 13:50, stabilendo di aggiornarsi a nuova data, per 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.C. 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



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

LOTTO N. 1: FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN POLYMERASI-CHAIN-REACTION (PCR) PER HCV (VIRUS EPATITE C), COMPRESIVO DI ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RILEVAZIONE IN PCR REAL-TIME

PROSPETTO 1.A

REQUISITI TECNICI INDISPENSABILI

N. ORD.	REQUISITI	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER S.r.l.
1	Estrazione contemporanea di più parametri dello stesso campione	3	3
2	Possibilità di lavoro anche in over-night (ottimizzazione organizzativa)	SI	SI Sia in modalità batch, sia in modalità random access
3	Lo strumento analitico, in grado di effettuare in completa automazione le fasi di amplificazione e rilevazione, deve avere le seguenti caratteristiche operative:	96 campioni	48 campioni
	a. Capacità di processare almeno 45 ÷ 50 campioni contemporaneamente;	SI	SI
	b. Lettore di codice a barre per il riconoscimento dei reagenti e dei campioni	SI	SI
	c. Sistema robotizzato completamente automatico per il prelievo dei reagenti	SI	SI
	d. Termociclatori a effetto peltier completamente indipendenti, o altro sistema equivalente	6 Termociclatore a temperatura omogenea	20 Termociclatori indipendenti a singola posizione Il sistema è del tipo equivalente al peltier
	e. Deve poter effettuare contemporaneamente almeno due metodiche HCV e HBsAg	SI	SI
	f. Coamplificazione del controllo interno	SI	SI
	g. Ampio menù di reagenti	SI	SI
	h. Software di ultima generazione evoluto per la gestione e l'organizzazione dei dati	SI	SI
	i. HCV quantitativo di elevata sensibilità	9,2 UI/ml nel plasma EDTA 7,6 UI/ml nel siero	12 IU/mL nel plasma KZEDTA
	j. Elevato range dinamico	SI	SI
k. Gruppo di continuità	SI	SI	

Scas

[Handwritten mark]



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

Segue PROSPETTO 1.A

N. ORD.	REQUISITI	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER S.r.l.
	RISPONDEZZA ALLE NORMATIVE: La strumentazione da fornire deve essere conforme 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

28

Sog



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

LOTTO N. 1: FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN POLYMERASI-CHAIN-REACTION (PCR) PER HCV (VIRUS EPATITE C), COMPRESIVO DI ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RILEVAZIONE IN PCR REAL-TIME

PROSPETTO 1.B

CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA

ELEMENTI DI VALUTAZIONE		ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER S.r.l.
N. ORD.			
1	Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	Un solo passaggio manuale	SI
2	Curva di calibrations memorizzata o con bar code	SI	Curva di calibrations memorizzata su chip, richiede obbligatoriamente ogni 30 gg o a cambio dei reagenti, un aggiustamento con sue calibrations adjuster esterni (meno stabile)
3	Reazione in provetta con procedura garantita a "ciclo chiuso"	SI	SI
4	Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	SI	SI
5	Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	SI	SI
6	Sensibilità analitica < 15 UI/ml	Il test si avvale dell'enzima AmpErase 7,6 UI/ml nel siero	Il test si avvale dell'enzima Uracil-DNA-Glicosilasi 12 IU/mL nel plasma K2EDTA
7	Reagenti pronti all'uso	SI	SI
8	Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore	SI	SI
9	Caricamento in continuo dei campioni	SI	SI
10	Sedi riscaldate per la reazione di lisi e ibridizzazione; ▪ per la reazione di separazione con particelle magnetiche; ▪ per la reazione di eluzione.	SI	SI

Scag

Scag



**GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE”
DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN PCR PER HCV, PER LA
GENOTIPIZZAZIONE HCV E PER LA FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE
VERBALE N. 2 DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE**

L’anno 2017 alle ore 10,15 di oggi 17 del mese di marzo, in Potenza presso la sala formazione dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocata con nota prot. 31327 del 13/03/2017, 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 dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione HCV e per la fornitura di Kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D’Agri.

La predetta Commissione è stata costituita con D.D.G. n. 2016/00216 del 30/03/2016, e così composta:

- dr. Domenico Cavaliere Presidente
- dr. Francesco Maglione Componente
- dr. Gino Scaldaferrì Componente

Svolge le funzioni di segretario il geom. Tommaso Schettini, giusta D.D.G. n. 2016/00216 del 30/03/2016.

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

Richiamato il verbale n. 1 relativo alla precedente seduta del 15/06/2016, la Commissione procede all’attribuzione dei punteggi relativi alle caratteristiche tecnico-qualitative dei sistemi offerti dagli operatori economici concorrenti al lotto di gara n. 1, riguardante la fornitura di un sistema analitico per l’esecuzione test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time, al quale concorrono le Ditte Roche Diagnostics S.p.A. e Beckman Coulter S.r.l.

Per la determinazione dei coefficienti relativi a ciascuno degli elementi di valutazione, ogni Commissario, sulla base della propria discrezionalità tecnica e, come previsto nell’allegato 11 “griglia di valutazione delle offerte”, provvederà ad attribuire a ciascun criterio di qualità un coefficiente variabile tra 0 e 1 come esplicitato nella seguente scala di valutazione:

GIUDIZIO	COEFFICIENTE
ECCELLENTE	1
OTTIMO	0,9
BUONO	0,7
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 si procederà al calcolo della media dei coefficienti attribuiti da ciascun Commissario.

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

I coefficienti come sopra calcolati vengono moltiplicati per i punteggi previsti per gli elementi di natura qualitativa, riportati nella tabella che precede.

I risultati di tali conteggi sono riportati nel prospetto riassuntivo 1.C, che viene allegato al presente verbale parte integrante dello stesso, nel quale vengono evidenziati i punteggi attribuiti a ciascuna Ditta.

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:

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	48,83/50,00	48,83/50,00
2. BECKMAN COULTER S.r.l.	45,17/50,00	45,17/50,00

VIA TORRACA, 2 -85100 POTENZA CODICE FISCALE E PARTITA IVA 01722360763



La Commissione passa alla valutazione tecnico-qualitativa delle offerte del lotto n. 2 riguardante la fornitura di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell'epatite C.

Per il lotto n. 2, è previsto che, ai fini dell'aggiudicazione, a 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 dà corso 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, al fine di verificarne la corrispondenza delle caratteristiche minime richieste per l'ammissione al lotto di gara in argomento:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
2	FORNITURA "IN SERVICE" DI UN SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL'EPATITE C, COMPRENSIVO DI KIT DI AMPLIFICAZIONE	1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. 2. SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. 3. TECNOLIFE S.r.l.	COBAS 4800 AUTOBLOT 3000 H PROFIBLOT T48 COD. I-1002

Si inizia con l'esame della documentazione tecnica presentata dalla Ditta Siemens Healthcare S.r.l. che propone la seguente strumentazione:

- Analizzatore per l'esecuzione automatica di tutti i test LiPA Autoblot 3000H cod. 01637825 (immesso sul mercato nel 2004), corredato da termociclatore Simply Amp cod. 11266252, LipA Scanner cod. 6727237, LipA Scan cod. 10719866 e PC dedicato all'interfacciamento.

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

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 dell'offerta formulata dalla suddetta Ditta, fermo restando, come previsto dal capitolato tecnico, che la completezza della fornitura deve essere comunque garantita.

Si passa, quindi all'esame della documentazione tecnica presentata dalla Ditta Tecnoflife S.r.l. che propone la seguente strumentazione:

- Processore automatico per test su striscia, preparatore per ibridazione inversa mod. Profiblot T48 cod. I-1002 (immesso sul mercato nel 2004);
- Termociclatore mod. Thermal Cycler T100 cod. CA148 (immesso sul mercato nel 2011)

Il predetto sistema è corredato di: gruppo di continuità, software Marker Detection (per kit NLM su striscia), PC con monitor da 19" e accessori come richiesto, stampante per la stampa dei referti.

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

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 dell'offerta formulata dalla suddetta Ditta, fermo restando, come previsto dal capitolato tecnico, che la completezza della fornitura deve essere comunque garantita.

Si passa, infine all'esame della documentazione tecnica presentata dalla Ditta Roche Diagnostics S.p.A. dalla quale si evidenzia che per l'esecuzione delle determinazioni analitiche previste per presente lotto la Ditta prevede l'utilizzazione della stessa strumentazione per estrazione e genotipizzazione del campione Cobas 4800 proposta per lotto 1.

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 dell'offerta formulata dalla suddetta Ditta, fermo restando, come previsto dal capitolato tecnico, che la completezza della fornitura deve essere comunque garantita.



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

Infine, l'esame dell'offerta economica senza prezzi (rif. allegato B.11) presentata dalla suddetta Ditta Roche Diagnostics S.p.A. evidenzia che tale documento reca al punto 3.1 "Reagenti" l'indicazione dell'importo complessivo annuale, difformemente a quanto prescritto all'art. 23 del disciplinare di gara ove è precisato che "L'offerente dovrà predisporre copia dell'offerta economica, obbligatoriamente priva di alcuna indicazione di prezzi",.

Pertanto, la Commissione rimette al seggio di gara la decisione circa l'ammissibilità dell'offerta della Ditta Roche Diagnostics S.p.A., alle ulteriori fasi della gara, in quanto incompleta perché offre solo i reagenti e materiale di consumo da utilizzare sul sistema Cobas 4800 offerto al lotto 1 e, pertanto condizionata all'eventuale aggiudicazione di detto lotto n. 1, nonché per l'inosservanza della citata prescrizione prevista all'art. 23 del disciplinare di gara, con conseguente violazione del principio della segretezza dell'offerta economica.

Le proposte delle Ditte Siemens Healthcare S.r.l., Tecnolife S.r.l. relative al lotto di gara n. 2 risultano essere in possesso dei requisiti tecnici minimi indispensabili richiesti ai fini dell'ammissione dal capitolato tecnico, pertanto le suddette Ditte sono ammesse alle ulteriori fasi della gara.

La Commissione passa, infine, alla valutazione tecnico-qualitativa delle offerte del lotto n. 3 riguardante la fornitura di kit diagnostici di amplificazione Versant HCV Genotipo.

Per il lotto n. 3, è previsto che il criterio di aggiudicazione è quello di cui all'art. 82 del D.Lgs n. 163 del 2006 e s.m.i. in favore dell'Offerente che avrà presentato il prezzo complessivo più basso, inferiore a quello posto a base gara.

Quindi la Commissione dà corso 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, al fine di verificarne la corrispondenza delle caratteristiche minime richieste per l'ammissione al lotto di gara in argomento:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
3	FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE VERSANT HCV GENOTIPO	1. SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. 2. TECNOLIFE S.r.l.	VERSANT HCV AMPLIFICAZIONE 2.0 COD. 06718688 HCV RNA QUALITATIVO COD. AA896/24

L'esame della documentazione tecnica presentata dalle Ditte Tecnolife S.r.l. che propone il dispositivo diagnostico HCV RNA qualitativo cod. AA896/24 e Siemens Healthcare S.r.l. che propone il dispositivo diagnostico Versant HCV Amplificazione 2.0 Cod. 06718688 evidenzia che i suddetti dispositivi sono mera duplicazione di quelli già offerti dalle stesse nel lotto di gara n. 2.

Pertanto la Commissione propone al Seggio di gara la non aggiudicazione del lotto n. 3. in quanto i dispositivi diagnostici ivi offerti sono duplicazione di quelli già contemplati nel lotto n. 2.

Alle ore 12:50 la Commissione giudicatrice chiude i lavori e viene redatto il presente verbale che letto, approvato e sottoscritto viene inoltrato, per il tramite del segretario, unitamente al verbale n. 1 del 15/06/2016 con gli esiti delle valutazioni tecnico/qualitative della Commissione, al Presidente del seggio di gara, per i seguiti di competenza .

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

IL PRESIDENTE

DR. DOMENICO CAVALIERE

I COMPONENTI

DR. FRANCESCO MAGLIONE

DR. GINO SCALDAFERRI

IL SEGRETARIO

GEOM. TOMMASO SCHETTINI



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

LOTTO N. 2: FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL'EPATITE C

PROSPETTO 2.A

REQUISITI TECNICI INDISPENSABILI

N. ORD.	REQUISITI	SIEMENS HEALTHCARE S.r.l.	TECNOLIFE S.r.l.	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.
1	La metodica proposta deve poter utilizzare l'amplificato derivante da test HCV in PCR	Si	Si	Si
2	Lo strumento analitico deve avere le seguenti caratteristiche operative: <ul style="list-style-type: none">▪ Produttività non inferiore a 15 strip per seduta	20	48	96
	RISPONDEZA ALLE NORMATIVE: La strumentazione da fornire deve essere conforme 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

voce n°	descrizione	commissione			ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.		BECKMAN COULTER SRL	
		dr. CAVALIERE	dr. MAGLIONE	dr. SCALDAFERRI				
voce n° 1	Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	dr. CAVALIERE			0,90		1,00	
		dr. MAGLIONE			0,70		1,00	
		dr. SCALDAFERRI			0,90		1,00	
		media			0,833		1,000	
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000			5,83		7,00	
				<i>progressivo</i>	5,83		7,00	
voce n° 2	Curva di calibrazioni memorizzata o con bar code	dr. CAVALIERE			1,00		0,60	
		dr. MAGLIONE			1,00		0,60	
		dr. SCALDAFERRI			1,00		0,00	
		media			1,000		0,400	
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000			5,00		2,00	
				<i>progressivo</i>	10,83		9,00	
voce n° 3	Reazione in provetta con procedura Garantita a "circuitto chiuso"	dr. CAVALIERE			1,00		1,00	
		dr. MAGLIONE			1,00		1,00	
		dr. SCALDAFERRI			1,00		1,00	
		media			1,000		1,000	
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000			5,00		5,00	
				<i>progressivo</i>	15,83		14,00	
voce n° 4	Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	dr. CAVALIERE			1,00		1,00	
		dr. MAGLIONE			1,00		1,00	
		dr. SCALDAFERRI			1,00		1,00	
		media			1,000		1,000	
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000			5,00		5,00	
				<i>progressivo</i>	20,83		19,00	
voce n° 5	Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	dr. CAVALIERE			1,00		1,00	
		dr. MAGLIONE			1,00		1,00	
		dr. SCALDAFERRI			1,00		1,00	
		media			1,000		1,000	
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000			7,00		7,00	
				<i>progressivo</i>	27,83		26,00	
voce n° 6	Sensabilità analitica < 15 Ul/ml	dr. CAVALIERE			1,00		0,70	
		dr. MAGLIONE			1,00		0,60	
		dr. SCALDAFERRI			1,00		0,60	
		media			1,000		0,633	
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000			5,00		3,17	
				<i>progressivo</i>	32,83		29,17	

(ASP)

Scoll
U
R



voce n° 7	Reagenti pronto all'uso		commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
			dr. CAVALIERE	1,00	1,00
			dr. MAGLIONE	1,00	1,00
			dr. SCALDAFERRI	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000	media	1,000	1,000
	5,00	punti	5,00	5,00	
	max	<i>progressivo</i>	37,83	34,17	
voce n° 8	Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore		commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
			dr. CAVALIERE	1,00	1,00
			dr. MAGLIONE	1,00	1,00
			dr. SCALDAFERRI	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000	media	1,000	1,000
	3,00	punti	3,00	3,00	
	max	<i>progressivo</i>	40,83	37,17	
voce n° 9	Caricamento in continuo di campioni		commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
			dr. CAVALIERE	1,00	1,00
			dr. MAGLIONE	1,00	1,00
			dr. SCALDAFERRI	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000	media	1,000	1,000
	5,00	punti	5,00	5,00	
	max	<i>progressivo</i>	45,83	42,17	
voce n° 10	Sedi riscaldate per la reazione di lisi e ibridizzazione: - per la reazione di separazione con particelle magnetiche; - per la reazione di eluizione		commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
			dr. CAVALIERE	1,00	1,00
			dr. MAGLIONE	1,00	1,00
			dr. SCALDAFERRI	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000	media	1,000	1,000
	3,00	punti	3,00	3,00	
	max	TOTALE	48,83	45,17	
LIVELLO DI IDONEITA'		sbarramento	26	AMMESSA	AMMESSA

Scollu

Il PL



Si riporta comunque la tabella della RIPARAMETRAZIONE, anche se per due sole ditte, è assolutamente ININFLUENTE

CRITERIO: Per ciascun parametro almeno una ditta dovrà avere il punteggio massimo		punteggio massimo	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL	
RIPARAMETRAZIONE di verifica per eventuali esclusioni	Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	confermato	7	5,83	7,00
	Curva di calibrzioni mamorizzata o con bar code	confermato	5	5,00	2,00
	Reazione in provetta con procedura Garantita a "circuito chiuso"	confermato	5	5,00	5,00
	Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	confermato	5	5,00	5,00
	Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	confermato	7	7,00	7,00
	Sensabilità analitica < 15 UI/ml	confermato	5	5,00	3,17
	Reagenti pronto all'uso	confermato	5	5,00	5,00
	Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore	confermato	3	3,00	3,00
	Caricamento in continuo di campioni	confermato	5	5,00	5,00
	Sedi riscaldate per la reazione di lisi e ibridizzazione: - per la reazione di separazione con particelle magnetiche; - per la reazione di eluizione	confermato	3	3,00	3,00
ELEMENTI DI NATURA QUALITATIVA		TOTALE	48,833	45,167	
			ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL	

Scor

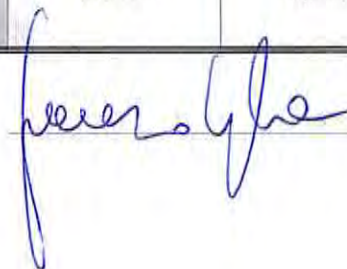
H A

COMMISSARIO:		dr CAVALIERE		
descrizione	punti	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL	
N°1	Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	7	ottimo	eccellente
N°2	Curva di calibrazioni memorizzata o con bar code	5	eccellente	adeguato
N°3	Reazione in provetta con procedura Garantita a "circuitto chiuso"	5	eccellente	eccellente
N°4	Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	5	eccellente	eccellente
N°5	Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	7	eccellente	eccellente
N°6	Sensibilità analitica < 15 U/ml	5	eccellente	buono
N°7	Reagenti pronto all'uso	5	eccellente	eccellente
N°8	Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore	3	eccellente	eccellente
N°9	Caricamento in continuo di campioni	5	eccellente	eccellente
N°10	Sedi riscaldate per la reazione di lis e ibridizzazione: - per la reazione di separazione con particelle magnetiche; - per la reazione di eluizione	3	eccellente	eccellente





		COMMISSARIO:		dr. MAGLIONE	
descrizione		punti	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL	
N° 1	Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	7	buono	eccellente	(ASP)
N° 2	Curva di calibrazioni memorizzata o con bar code	5	eccellente	adeguato	
N° 3	Reazione in provetta con procedura Garantita a "circuitto chiuso"	5	eccellente	eccellente	
N° 4	Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	5	eccellente	eccellente	
N° 5	Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	7	eccellente	eccellente	
N° 6	Sensabilità analitica < 15 U/ml	5	eccellente	adeguato	
N° 7	Reagenti pronto all'uso	5	eccellente	eccellente	
N° 8	Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore	3	eccellente	eccellente	
N° 9	Caricamento in continuo di campioni	5	eccellente	eccellente	
N° 10	Sedi riscaldate per la reazione di lisi e ibridizzazione: - per la reazione di separazione con particelle magnetiche; - per la reazione di eluizione	3	eccellente	eccellente	



COMMISSARIO:		dr. SCALDAFERRI	
descrizione	punti	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
N°1 Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	7	ottimo	eccellente
N°2 Curva di calibrazioni memorizzata o con bar code	5	eccellente	sufficiente
N°3 Reazione in provetta con procedura Garantita a "circuitto chiuso"	5	eccellente	eccellente
N°4 Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	5	eccellente	eccellente
N°5 Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	7	eccellente	eccellente
N°6 Sensibilità analitica < 15 U/ml	5	eccellente	adeguato
N°7 Reagenti pronto all'uso	5	eccellente	eccellente
N°8 Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore	3	eccellente	eccellente
N°9 Caricamento in continuo di campioni	5	eccellente	eccellente
N°10 Sedi riscaldate per la reazione di list e ibridizzazione; - per la reazione di separazione con particelle magnetiche; - per la reazione di eluizione	3	eccellente	eccellente



Fino Antonio Scalfari



GIUDIZIO	COEFFICIENTE
ECCELLENTE	1
OTTIMO	0,9
BUONO	0,7
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 si procede al calcolo della media dei coefficienti attribuiti da ciascun Commissario.

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

I coefficienti come sopra calcolati vengono moltiplicati per i punteggi previsti per gli elementi di natura qualitativa, riportati nella tabella che precede.

I risultati di tali conteggi sono riportati nel prospetto riassuntivo **2.C**, che viene allegato al presente verbale parte integrante dello stesso, nel quale vengono evidenziati i punteggi attribuiti a ciascuna Ditta.

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:

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. SIEMENS HEALTHCARE s.r.l.	43,50/50	43,50 /50
2. TECNOLIFE S.r.l.	50/50	50/50

Alle ore 11:50 la Commissione giudicatrice chiude i lavori e viene redatto il presente verbale che letto, approvato e sottoscritto viene inoltrato, per il tramite del segretario al Presidente del seggio di gara, per i seguiti di competenza.

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

IL PRESIDENTE
DR. DOMENICO CAVALIERE

I COMPONENTI
DR. FRANCESCO MAGLIONE

IL SEGRETARIO
GEOM. TOMMASO SCHEZZINI

DR. GINO SCALDAFERRI



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

LOTTO N. 2: FORNITURA "IN SERVICE" DI SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL'EPATITE C

PROSPETTO 2.B

CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA

N. ORD.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	SIEMENS HEALTHCARE S.r.l.	TECNOLIFE S.r.l.
1	Produttività superiore a 15 Strip per seduta	SI 20	SI 48
2	Possibilità di memorizzare metodiche diverse	SI 10	SI 20
3	Amplificazione contemporanea di almeno due regioni del genoma HCV	SI	SI
4	Capacità di identificare almeno (1-6) genotipi e differenziare i sottotipi A e B del genotipo 1	SI 7	SI 7
5	Provetta primaria: nessun trattamento aggiuntivo oltre la centrifugazione	SI	SI
6	Livello di tracciabilità per il genotipo HCV (specificare)	SI	SI
7	Tempo minimo di uscita del primo risultato analitico dal campionamento	2-÷-2,30	2

Scor *HL* *HL*

voce n° 1		commissione		SIEMENS HEALTHCARE S.r.L.	TECNOLIFE S.r.L.
Produttività superiore a 15 strip per seduta		dr. CAVALIERE		0,60	1,00
		dr. MAGLIONE		0,60	1,00
		dr. SCALDAFERRI		0,60	1,00
		media		0,600	1,000
punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)		punti		3,00	5,00
		max		3,00	5,00
		progressivo		3,00	5,00
voce n° 2		commissione		SIEMENS HEALTHCARE S.r.L.	TECNOLIFE S.r.L.
Possibilità di memorizzare metodiche diverse		dr. CAVALIERE		0,60	1,00
		dr. MAGLIONE		0,60	1,00
		dr. SCALDAFERRI		0,60	1,00
		media		0,600	1,000
punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)		punti		6,00	10,00
		max		9,00	15,00
		progressivo		9,00	15,00
voce n° 3		commissione		SIEMENS HEALTHCARE S.r.L.	TECNOLIFE S.r.L.
Amplificazione contemporanea di almeno due regioni del genoma HCV		dr. CAVALIERE		1,00	1,00
		dr. MAGLIONE		1,00	1,00
		dr. SCALDAFERRI		1,00	1,00
		media		1,000	1,000
punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)		punti		10,00	10,00
		max		19,00	25,00
		progressivo		19,00	25,00
voce n° 4		commissione		SIEMENS HEALTHCARE S.r.L.	TECNOLIFE S.r.L.
Capacità di identificare almeno (1-6) genotipi e differenziare i sottotipi A e B del genotipo 1		dr. CAVALIERE		1,00	1,00
		dr. MAGLIONE		1,00	1,00
		dr. SCALDAFERRI		1,00	1,00
		media		1,000	1,000
punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)		punti		10,00	10,00
		max		29,00	35,00
		progressivo		29,00	35,00
voce n° 5		commissione		SIEMENS HEALTHCARE S.r.L.	TECNOLIFE S.r.L.
Provetta primaria: nessun trattamento aggiuntivo oltre la centrifugazione.		dr. CAVALIERE		1,00	1,00
		dr. MAGLIONE		1,00	1,00
		dr. SCALDAFERRI		1,00	1,00
		media		1,000	1,000
punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)		punti		5,00	5,00
		max		34,00	40,00
		progressivo		34,00	40,00
voce n° 6		commissione		SIEMENS HEALTHCARE S.r.L.	TECNOLIFE S.r.L.
Livello di tracciabilità per genotipo HCV (specificare)		dr. CAVALIERE		1,00	1,00
		dr. MAGLIONE		1,00	1,00
		dr. SCALDAFERRI		1,00	1,00
		media		1,000	1,000
punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)		punti		5,00	5,00
		max		39,00	45,00
		progressivo		39,00	45,00
voce n° 7		commissione		SIEMENS HEALTHCARE S.r.L.	TECNOLIFE S.r.L.
Tempo minimo di uscita del primo risultato analitico dal campionamento		dr. CAVALIERE		0,90	1,00
		dr. MAGLIONE		0,90	1,00
		dr. SCALDAFERRI		0,90	1,00
		media		0,900	1,000
punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)		punti		4,50	5,00
		max		43,50	50,00
		TOTALE		43,50	50,00
LIVELLO DI IDONEITA'		sbarramento	26	AMMESSA	AMMESSA

CRITERIO: Per ciascun parametro almeno una ditta dovrà avere il punteggio massimo		punteggio massimo	SIEMENS HEALTHCARE S.r.l.	TECNOLIFE S.r.l.	
RIPARAMETRAZIONE di verifica per eventuali esclusioni	Produttività superiore a 15 strip per seduta	confermato	5	3,00	5,00
	Possibilità di memorizzare metodiche diverse	confermato	10	6,00	10,00
	Amplificazione contemporanea di almeno due regioni del genoma HCV	confermato	10	10,00	10,00
	Capacità di identificare almeno (1-6) genotipi e differenziare i sottotipi A e B del genotipo 1	confermato	10	10,00	10,00
	Provetta primaria: nessun trattamento aggiuntivo oltre la centrifugazione.	confermato	5	5,00	5,00
	Livello di tracciabilità per genotipo HCV (specificare)	confermato	5	5,00	5,00
	Tempo minimo di uscita del primo risultato analitico dal campionamento	confermato	5	4,50	5,00
	ELEMENTI DI NATURA QUALITATIVA		TOTALE	43,500	50,000



COMMISSARIO:		dr. CAVALIERE		
descrizione	punti	SIEMENS HEALTHCARE S.r.L.	TECNOLIFE S.r.L.	
N° 1	Produttività superiore a 15 strip per seduta	5	adeguato	eccellente
N° 2	Possibilità di memorizzare metodiche diverse	10	adeguato	eccellente
N° 3	Amplificazione contemporanea di almeno due regioni del genoma HCV	10	eccellente	eccellente
N° 4	Capacità di identificare almeno (1-6) genotipi e differenziare i sottotipi A e B del genotipo 1	10	eccellente	eccellente
N° 5	Provetta primaria: nessun trattamento aggiuntivo oltre la centrifugazione.	5	eccellente	eccellente
N° 6	Livello di tracciabilità per genotipo HCV (specificare)	5	eccellente	eccellente
N° 7	Tempo minimo di uscita del primo risultato analitico dal campionamento	5	ottimo	eccellente



Roberto Corchi

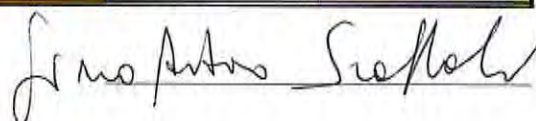
		COMMISSARIO:		dr. MAGLIONE	
descrizione		punti	SIEMENS HEALTHCARE S.r.l.	TECNOLIFE S.r.l.	
N° 1	Produttività superiore a 15 strip per seduta	5	adeguato	eccellente	
N° 2	Possibilità di memorizzare metodiche diverse	10	adeguato	eccellente	
N° 3	Amplificazione contemporanea di almeno due regioni del genoma HCV	10	eccellente	eccellente	
N° 4	Capacità di identificare almeno (1-6) genotipi e differenziare i sottotipi A e B del genotipo 1	10	eccellente	eccellente	
N° 5	Provetta primaria: nessun trattamento aggiuntivo oltre la centrifugazione.	5	eccellente	eccellente	
N° 6	Livello di tracciabilità per genotipo HCV (specificare)	5	eccellente	eccellente	
N° 7	Tempo minimo di uscita del primo risultato analitico dal campionamento	5	ottimo	eccellente	



firmato by boone

COMMISSARIO:		dr. SCALDAFERRI		
descrizione		punti	SIEMENS HEALTHCARE S.r.L.	TECNOLIFE S.r.L.
N° 1	Produttività superiore a 15 strip per seduta	5	adeguato	eccellente
N° 2	Possibilità di memorizzare metodiche diverse	10	adeguato	eccellente
N° 3	Amplificazione contemporanea di almeno due regioni del genoma HCV	10	eccellente	eccellente
N° 4	Capacità di identificare almeno (1-6) genotipi e differenziare i sottotipi A e B del genotipo 1	10	eccellente	eccellente
N° 5	Provetta primaria: nessun trattamento aggiuntivo oltre la centrifugazione.	5	eccellente	eccellente
N° 6	Livello di tracciabilità per genotipo HCV (specificare)	5	eccellente	eccellente
N° 7	Tempo minimo di uscita del primo risultato analitico dal campionamento	5	ottimo	eccellente





**GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN PCR PER HCV, PER LA GENOTIPIZZAZIONE HCV E PER LA FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE
 VERBALE N. 3 DEL SEGGIO DI GARA**

L’anno 2017, nel giorno 31 del mese di marzo, alle ore 12:15, in Potenza presso la sala riunioni dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocato con nota prot. 20170036936 del 24/03/2017, 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 dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione HCV e per la fornitura di Kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D’Agri.

Il predetto seggio è stato costituito con D.D.G. n. 2016/00216 del 30/03/2016.

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 anch’essa nominata con n. 2016/00216 del 30/03/2016 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 inoltre presenti nella sala delle riunioni i seguenti rappresentanti delle Ditte concorrenti, giusta deleghe e/o procure dagli stessi presentate e acquisite agli atti:

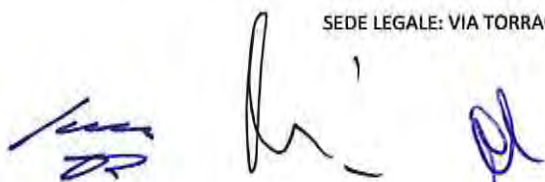
1. Francesco Petruccio e Paolo Alessio che dichiarano di essere presenti per la Ditta Beckman Coulter S.r.l.
2. Francesco Gennaro De Bartolo che dichiara di essere presente per la Ditta Roche Diagnostics S.p.A.;
3. Arcangelo De Angelis che dichiara di essere presente per la Ditta Siemens Healthcare S.r.l.

Il Presidente dichiara riaperta la procedura di gara, premettendo che:

- Dalle risultanze del verbale n. 1 del 31/05/2016, relativo alla seduta pubblica per la verifica della documentazione amministrativa, furono ammesse alle ulteriori fasi della gara le offerte delle Ditte sottoindicate, relative ai lotti a fianco di ciascuna riportati:

LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	STRUMENTAZIONE PROPOSTA
1	FORNITURA “IN SERVICE” DI UN SISTEMA ANALITICO PER L’ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN POLYMERASI-CHAIN-REACTION (PCR) PER HCV (VIRUS EPATITE C), COMPRENSIVO DI ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RILEVAZIONE IN PCR REAL-TIME	1. BECKMAN COULTER S.r.l. 2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	DXN VERIS (PN B38100) COBAS 4800 composto da: COBAS X 480 + COBAS Z480
2	FORNITURA “IN SERVICE” DI UN SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL’EPATITE C, COMPRENSIVO DI KIT DI AMPLIFICAZIONE	1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A. 2. SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. 3. TECNOLIFE S.r.l.	COBAS 4800 AUTOBLOT 3000 H PROFILBLOT T48 COD. I-1002
LOTTO	TIPOLOGIA	DITTE AMMESSE	DISPOSITIVO DIAGNOSTICO PROPOSTO
3	FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE VERSANT HCV GENOTIPO	1. SIEMENS HEALTHCARE S.r.l. 2. TECNOLIFE S.r.l.	VERSANT HCV AMPLIFICAZIONE 2.0 COD. 06718688 HCV RNA QUALITATIVO COD. AA896/24

- La Commissione giudicatrice ha effettuato nelle sedute riservate del 15/06/2016 (rif. verbale n. 1), del 17/03/2017 (rif. verbale n. 2) e del 31/03/2017 (rif. verbale n. 3) le valutazioni delle offerte tecniche dei sistemi e dispositivi diagnostici proposti dai concorrenti per ciascuno dei lotti di gara, di cui il seggio di gara ha preso atto con proprio verbale n. 2 di data odierna (31/03/2017), ivi allegato;



- Con lettera in telefax prot. n. 37262 del 27/03/2017, è stato comunicato alle Ditte concorrenti che la ripresa della gara era stabilita per le ore 11:00 di oggi 31 marzo 2017.

Il Presidente del seggio di gara illustra le conclusioni dei lavori della Commissione giudicatrice, iniziando con il lotto di gara n. 1, riguardante la fornitura di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time, riportate verbale della stessa relativo alla riunione del 17/03/2017 (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 Beckman Coulter S.r.l., giusta 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.	48,83/50,00	48,83/50,00
2. BECKMAN COULTER S.r.l.	45,17/50,00	45,17/50,00

Si dà atto che alle ore 12,30 è entrato nella sala della riunione il sig. Marco Laranga che dichiara di essere presente per la Ditta Tecnoflife S.r.l., giusta delega dallo stesso presentata e acquisita agli atti.

I rappresentanti delle Ditte concorrenti intervenuti alla seduta di gara, vengono invitati dal Presidente a esprimere eventuali osservazioni in ordine alle valutazioni effettuate dalla Commissione giudicatrice.

Il sig. Paolo Alessio presente in rappresentanza della Ditta Beckman Coulter S.r.l. chiede di conoscere la tipologia di strumentazione proposta dalla Roche Diagnostics S.p.A, e le modalità di attribuzione dei punteggi ai diversi elementi di valutazione, in particolare per quanto concerne i riferimenti di cui ai punti 1, 2, e 8 della griglia di valutazione delle offerte.

Il dr. Domenico Cavaliere fornisce i richiesti chiarimenti precisando che:

- la strumentazione proposta dalla Ditta Roche Diagnostics S.p.A. è il sistema Cobas 4800 composto da Cobas X 480 + Cobas Z480;
- Con riferimento ai punti sottoindicati:
 - Rif. 1 (Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto) la differenziazione tra i due sistemi è stata determinata dal grado di manualità imposto all'operatore atteso che il sistema Cobas 4800 richiede un solo passaggio manuale (copertura di micro piastre e immissione nell'apposita camera di lettura), rispetto al sistema proposto dalla Ditta Beckman Coulter S.r.l.;
 - Rif. 2 (Curva di calibrazioni memorizzata o con bar code) nel sistema proposto dalla Beckman Coulter S.r.l. la curva di calibrazione memorizzata su chip richiede obbligatoriamente ogni 30 gg o a cambio dei reagenti, un aggiustamento con sue calibratori adjuster esterni (meno stabile);
 - Rif. 8 (Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore) Fermo restando che la sicurezza per l'operatore è comunque garantita, la differenza tra i due sistemi è influente.

Il Presidente del seggio, allo scopo un ulteriore approfondimento delle osservazioni fatte dal predetto rappresentante, alle ore 12,50 invita rappresentanti delle Ditte concorrenti ad allontanarsi dalla sala della riunione.

La Commissione giudicatrice richiamati il modulo valutativo n. 1.B allegato al proprio verbale n.1 del 15/06/2016, ove sono stati riportati i giudizi sintetici sulle caratteristiche dei sistemi offerti inerenti al lotto n. 1, e il prospetto riassuntivo 1.C allegato al verbale della Commissione giudicatrice n. 2 del 17/03/2017 nel quale sono stati riportati i punteggi attribuiti a ciascuna Ditta, passa al riesame della documentazione



tecnica presentata dalle due Ditte concorrenti.

In merito alle suddette osservazioni, la Commissione giudicatrice:

- Per il rif. 1 (Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto) conferma che la differenziazione tra i due sistemi è determinata dal grado di manualità imposto all'operatore atteso che il sistema Cobas 4800 richiede un solo passaggio manuale;
- Per il rif. 2 (Curva di calibrazioni memorizzata o con bar code), la Commissione accerta che vi è stato un mero errore materiale nella trascrizione del giudizio espresso dal componente dr. Gino Scaldaferrì, il quale precisa di non aver espresso, per detto elemento di valutazione, il giudizio sufficiente, bensì adeguato;
- Per il rif. 8 (Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore) la Commissione dal riesame della documentazione tecnica delle caratteristiche delle strumentazioni proposte, rileva una maggiore sicurezza rispetto al passaggio manuale come indicato al precedente Rif. 1, giudicando eccellente la caratteristica di sicurezza della strumentazione proposta dalla Beckman Coulter S.r.l. e adeguata quella della strumentazione proposta dalla Roche Diagnostics S.p.A.

Per effetto della rivalutazione dei giudizi inerenti ai suddetti parametri rif. 2 e rif. 8, la Commissione giudicatrice rielabora il prospetto riassuntivo 1.C nel quale sono riportati i punteggi attribuiti a ciascuna Ditta.

Le risultanze di detta rielaborazione sono indicate nel nuovo prospetto riassuntivo 1.C.rev., che viene allegato al presente verbale parte integrante dello stesso.

Dal riepilogo dei punteggi complessivi conseguiti dalle singole Ditte concorrenti per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura] ne consegue la situazione sinteticamente riportata nella seguente tabella:

DITTA	PUNTEGGIO TOTALE	PUNTEGGIO TOTALE RIPARAMETRATO
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	47,63/50,00	47,63/50,00
2. BECKMAN COULTER S.r.l.	46,17/50,00	46,17/50,00

Alle ore 13,30, riammessi nella sala della riunione i rappresentanti delle Ditte, il Presidente del seggio informa gli intervenuti sulle decisioni della Commissione riguardo alle osservazioni formulate dal rappresentante della Ditta Beckman Coulter S.r.l., dando lettura di quanto riportato nei paragrafi che precedono e dei punteggi conseguiti, alla luce delle rivalutazioni effettuate, dalle singole Ditte concorrenti per il parametro A) [caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura].

A questo punto il seggio di gara stabilisce di procedere all'apertura delle buste contenenti le offerte economiche delle Ditte concorrenti ammesse alla gara per il lotto n. 1.

Il Presidente, fatto constatare ai presenti il plico chiuso e controfirmato contenenti le buste sigillate delle offerte economiche, procede all'apertura dei plichi stessi e, man mano alla successiva apertura delle buste delle offerte economiche di ciascuna delle Ditte, che si allegano al presente verbale quale parte integrante, dando lettura delle condizioni formulate dalle stesse, sinteticamente riassunte nella tabella sottoindicata:

Lotto n. 1: Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR real-time:

DITTA	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO, IVA ESCLUSA	IMPORTO COMPLESSIVO QUINQUENNALE, IVA ESCLUSA
1. BECKMAN COULTER S.r.l.	€ 74.400,29	€ 372.001,45
2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	€ 55.575,00	€ 277.875,00





DITTA BECKMAN COULTER S.r.l.

- Offre lo sconto percentuale del 0,00% da applicare sul listino prezzi ufficiale presentato (linea diagnostica molecolare) per l'acquisto di prodotti analoghi, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta.

DITTA ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.

- Offre lo sconto percentuale del 45% per i reagenti e del 100% per i consumabili da applicare sul listino prezzi ufficiale presentato per l'acquisto di prodotti analoghi, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta.

Si verifica che gli importi annui, Iva esclusa, offerti da entrambe le Ditte rientrano nella base d'asta fissata in € 90.000,00 /anno, Iva esclusa.

Si procede ad attribuire il punteggio relativo al prezzo, calcolato sulla base di quanto previsto dall'allegato 11 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. BECKMAN COULTER S.r.l.	€ 74.400,29	37,35
2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	€ 55.575,00	50,00

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	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A) + (B)
1. BECKMAN COULTER S.r.l.	46,17	€ 74.400,29	37,35	83,52
2. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	47,63	€ 55.575,00	50,00	97,63

Dai punteggi totali attribuiti si evince che la Ditta Roche Diagnostics S.p.A. presenta la migliore offerta, avendo conseguito complessivamente punti 97,63.

Il sig. Francesco Petruccio, intervenuto alla gara in rappresentanza della Ditta Beckman Coulter S.r.l., chiede di verificare la congruità dell'offerta economica della Ditta Roche Diagnostics S.p.A., avuto riguardo di quanto precisato dall'Azienda Sanitaria con il chiarimento n. 3, nel quale è stato indicato che al fine di determinare l'incidenza corretta di calibrazioni e controlli e relativi kit da offrire gratuitamente, il numero di sedute annue è di 36 (n. 3 sedute mensili x 12 mesi).

Il Presidente del seggio dà lettura dei suddetti chiarimenti prot. 20160030003 del 03/03/2016, rilevando che in essi sono state indicate le sedute annue e non il numero dei test che vengono effettuati per ogni seduta.

Il Presidente del seggio, allo scopo approfondire ulteriormente l'osservazione fatta dal predetto rappresentante, alle ore 14,20, invita rappresentanti delle Ditte concorrenti ad allontanarsi dalla sala della riunione.

La Commissione giudicatrice riesaminata la documentazione tecnica presentata dalle due Ditte concorrenti, precisa che:

- la Ditta Roche Diagnostics S.p.A. per l'esecuzione dei previsti 800 test annui offre complessivamente n. 8 confezioni annue di reagenti da 120 test cadauna (7 +1 in sconto merce) che consentono di effettuare un totale di 960 test annui;
- per ogni seduta è necessario eseguire tre controlli;
- Il numero dei test per ciascuna seduta è determinato dal numero dei campioni biologici da analizzare e dall'ottimizzazione nell'utilizzo dei kit diagnostici.



Alle ore 14,45, riuniti nella sala della riunione i rappresentanti delle Ditte, il Presidente del seggio informa gli intervenuti sulle decisioni della Commissione riguardo alle osservazioni formulate dal rappresentante della Ditta Beckman Coulter S.r.l., dando lettura di quanto riportato nei paragrafi che precedono.

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 la fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time, per l'importo complessivo annuo di € 55.575,00, Iva esclusa, fatta salva la verifica dell'anomalia dell'offerta di cui 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 predetta n. 60030/60063/01013672/FC del 16/03/2016, allegata al presente verbale.

Inoltre la Ditta offre lo sconto percentuale del 45% per i reagenti e del 100% per i consumabili da applicare sul listino prezzi ufficiale presentato per l'acquisto di prodotti analoghi, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta.

Il sig. Petruccio Francesco, in qualità di rappresentante della Ditta Beckman Coulter S.r.l., 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 di seguito: *"Il sottoscritto Francesco Petruccio in qualità di procuratore della Ditta Beckman Coulter S.r.l. evidenzia che l'offerta della Roche non è congrua in base alle sedute analitiche indicate con il chiarimento n. 3 allegato che indica 36 sedute annue (3 sedute mensili x 12 mesi)".*

Il dr. De Bartolo Francesco Gennaro in qualità di procuratore 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 **B**), dandone lettura agli intervenuti, il cui contenuto si riporta di seguito: *"L'offerta della Ditta Roche Diagnostics S.p.A. per il lotto 1 è congrua per le 36 sedute /anno richieste dal capitolato. Le 8 confezioni offerte (7 + 1 in sconto merce a costo zero) consentono di effettuare n. 40 sedute analitiche all'anno da 24 test (21 campioni + 3 controlli), per un totale di 840 test campioni anno, più 120 controlli /anno. Il numero dei test /campioni da refertare all'anno espressi dal capitolato sono 800".*

Si passa, quindi, al **lotto n. 2** riguardante la fornitura "in service" di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, al quale concorrono le Ditte Siemens Healthcare S.r.l., Tecnolife S.r.l. e Roche Diagnostics S.p.A.

Il Presidente del seggio illustra agli intervenuti le conclusioni dei lavori effettuati dalla Commissione giudicatrice in ordine alla valutazione dei requisiti tecnico-qualitativi dei sistemi proposti dalle Ditte partecipanti, riportate verbale della stessa relativo alla riunione del 31/03/2017 (verbale n. 3 di seduta riservata), e di cui il seggio di gara ha preso atto con verbale n. 2 di data odierna,

Il Presidente fa presente agli intervenuti che l'offerta della Ditta Roche Diagnostics S.p.A. relativa al lotto di gara n. 2 non è stata ammessa al proseguimento della procedura di gara, in quanto incompleta perché offre solo i reagenti e materiale di consumo da utilizzare sul sistema Cobas 4800 offerto al lotto 1 e, pertanto, condizionata all'eventuale aggiudicazione di detto lotto n. 1, nonché per l'inosservanza delle prescrizioni degli artt. 23 e 28 del disciplinare di gara, per aver riportato al punto 3.1 "Reagenti" dell'offerta economica senza prezzi (rif. allegato B.11) l'indicazione dell'importo complessivo annuale, con conseguente violazione del principio della segretezza dell'offerta economica.

Quindi dà lettura delle risultanze della valutazione e dei punteggi attribuiti ai requisiti tecnico-qualitativi a ciascuno dei sistemi proposti dalle Ditte concorrenti Siemens Healthcare S.r.l. e Tecnolife S.r.l. giusta prospetto 2.C allegato al verbale della Commissione giudicatrice n. 3 del 31/03/2017.

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. SIEMENS HEALTHCARE s.r.l.	43,50/50	43,50 /50
2. TECNOLIFE S.r.l.	50/50	50/50

I rappresentanti delle Ditte concorrenti intervenuti alla seduta di gara, vengono invitati dal Presidente a esprimere eventuali osservazioni in ordine alle valutazioni effettuate dalla Commissione giudicatrice.

Il sig. Arcangelo De Angelis presente in rappresentanza della Ditta Siemens Healthcare S.r.l. chiede di conoscere le modalità di attribuzione dei punteggi ai diversi elementi di valutazione.

Il dr. Domenico Cavaliere fornisce i richiesti chiarimenti.

Si procede, quindi, all'apertura delle buste contenenti le offerte economiche delle Ditte concorrenti ammesse alla gara per il lotto n. 2.

Il Presidente, fatto constatare ai presenti il plico chiuso e controfirmato contenenti le buste sigillate delle offerte economiche delle Ditte concorrenti al lotto di gara n. 2, procede all'apertura dei plichi stessi e, man mano alla successiva apertura delle buste delle offerte economiche di ciascuna delle Ditte, che si allegano al presente verbale quale parte integrante, dando lettura delle condizioni formulate dalle stesse, sinteticamente riassunte nella tabella sottoindicata:

Lotto n. 2: Fornitura "in service" di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell'epatite C:

DITTA	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO, IVA ESCLUSA	IMPORTO COMPLESSIVO QUINQUENNALE, IVA ESCLUSA
1. SIEMENS HEALTHCARE s.r.l.	€ 27.064,00	€ 135.320,00
2. TECNOLIFE S.r.l.	€ 25.799,52	€ 128.997,60

DITTA SIEMENS HEALTHCARE S.r.l.

- Offre lo sconto percentuale del 25,00% da applicare sul listino prezzi ufficiale presentato per l'acquisto di prodotti analoghi, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta.

DITTA TECNOLIFE S.r.l.

- Offre lo sconto percentuale del 10,00% da applicare sul listino prezzi ufficiale presentato (linea diagnostica molecolare) per l'acquisto di prodotti analoghi, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta.

Si verifica che gli importi offerti da entrambe le Ditte rientrano nella base d'asta fissata in € 28.000,00 /anno, Iva esclusa.

Si procede ad attribuire il punteggio relativo al prezzo, calcolato sulla base di quanto previsto dall'allegato 11 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. SIEMENS HEALTHCARE s.r.l.	€ 27.064,00	47,66
2. TECNOLIFE S.r.l.	€ 25.799,52	50,00





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	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A) + (B)
1. SIEMENS HEALTHCARE s.r.l.	43,50	€ 27.064,00	47,66	91,16
2. TECNOLIFE S.r.l.	50	€ 25.799,52	50,00	100

Dai punteggi totali attribuiti si evince che la Ditta Tecnoflife S.r.l. presenta la migliore offerta, avendo conseguito complessivamente punti 100.

Pertanto il seggio di gara, sulla base delle offerte presentate e dei punteggi assegnati, propone l'aggiudicazione, in via provvisoria, a favore della Ditta Tecnoflife S.r.l., della fornitura del lotto n. 2 riguardante la fornitura "in service" di un sistema analitico per genotipizzazione del virus dell'epatite C, per l'importo complessivo annuo di € 25.799,52, Iva esclusa, fatta salva la verifica dell'anomalia dell'offerta di cui 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 predetta dell'11/03/2016, allegata al presente verbale.

Inoltre la Ditta offre lo sconto percentuale del 10% da applicare sul listino prezzi ufficiale presentato per l'acquisto di prodotti analoghi, per l'esecuzione di ulteriori determinazioni analitiche, non esplicitamente indicate nel capitolato tecnico, eseguibili con la strumentazione proposta.

Si passa, infine, al **lotto n. 3** riguardante la fornitura di kit diagnostici di amplificazione Versant HCV Genotipo, al quale concorrono le Ditte Siemens Healthcare S.r.l., Tecnoflife S.r.l.

Il Presidente del seggio informa gli intervenuti che, sulla base di quanto accertato dalla Commissione giudicatrice, giusta verbale della stessa n. 2 del 17/03/2017 non si procederà ad alcuna aggiudicazione, in quanto i dispositivi diagnostici offerti dalle due Ditte concorrenti per il presente lotto n. 3, sono mera duplicazione di quelli già offerti dalle stesse nel lotto di gara n. 2, proponendo al Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza l'annullamento, in via di autotutela di detto lotto.

Il sig. Arcangelo De Angelis presente in rappresentanza della Ditta Siemens Healthcare S.r.l. fa rilevare che i dispositivi diagnostici offerti per il lotto n. 3 non sono gli stessi del lotto n. 2.

Il Presidente del seggio, allo scopo di verificare quanto asserito dal predetto rappresentante della Ditta Siemens Healthcare S.r.l., alle ore 15,40, invita rappresentanti delle Ditte concorrenti ad allontanarsi dalla sala della riunione.

La Commissione giudicatrice, riesaminata la documentazione tecnica accerta che la Ditta Tecnoflife S.r.l. propone il dispositivo diagnostico HCV RNA qualitativo cod. AA896/24 e la Ditta Siemens Healthcare S.r.l. propone il dispositivo diagnostico Versant HCV Amplificazione 2.0 Cod. 06718688 e, pertanto conferma che i suddetti dispositivi sono mera duplicazione di quelli già offerti dalle stesse Ditte nel lotto di gara n. 2.

Alle ore 16,00, riammessi nella sala della riunione i rappresentanti delle Ditte, il Presidente del seggio informa che il riesame della documentazione tecnica presentata dalle due Ditte concorrenti ha confermato che i dispositivi diagnostici offerti per il lotto di gara n. 3 dalle Ditte Tecnoflife S.r.l. e Siemens Healthcare S.r.l., sono mera duplicazione di quelli già offerti dalle stesse Ditte nel lotto di gara n. 2.

Di siffatta conclusione concorda anche il rappresentante della Ditta Siemens Healthcare S.r.l.

Il Presidente del seggio di gara conferma che per il lotto n. 3, per le suesposte motivazioni, non si procederà ad alcuna aggiudicazione, proponendo al Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza l'annullamento, in via di autotutela di detto lotto.

Alle ore 16:10 il Presidente del seggio chiude i lavori e viene redatto il presente verbale che viene letto, approvato e sottoscritto.



Al presente verbale sono allegati:

- Il verbale del seggio di gara n. 2 del 31/03/2017 con i relativi allegati;
- Dichiarazioni rese a verbale dai rappresentanti delle Ditte Beckman Coulter S.r.l. e Roche Diagnostics S.p.A. (rif. all. A e B);
- Copie delle offerte economiche delle Ditte ammesse relative ai lotti partecipati

IL SEGGIO DI GARA

DR. ANTONIO PENNACCHIO

Presidente

DR. CATALDO LOPARDO

Testimone

GEOM. TOMMASO SCHETTINI

Testimone con funzione
di segretario verbalizzante

voce n°	descrizione	commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
voce n° 1	Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
		dr. CAVALIERE	0,90	1,00
		dr. MAGLIONE	0,70	1,00
		dr. SCALDAFERRI	0,90	1,00
	$\text{punti} = \frac{\text{punti max} \times (\text{media ditta})}{(\text{media max})}$	1,000	media	0,833
	7,00	punti	5,83	7,00
	max	progressivo	5,83	7,00
voce n° 2	Curva di calibrazioni mamorizzata o con bar code	commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
		dr. CAVALIERE	1,00	0,60
		dr. MAGLIONE	1,00	0,60
		dr. SCALDAFERRI	1,00	0,60
	$\text{punti} = \frac{\text{punti max} \times (\text{media ditta})}{(\text{media max})}$	1,000	media	1,000
	5,00	punti	5,00	3,00
	max	progressivo	10,83	10,00
voce n° 3	Reazione in provetta con procedura Garantita a "circuito chiuso"	commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
		dr. CAVALIERE	1,00	1,00
		dr. MAGLIONE	1,00	1,00
		dr. SCALDAFERRI	1,00	1,00
	$\text{punti} = \frac{\text{punti max} \times (\text{media ditta})}{(\text{media max})}$	1,000	media	1,000
	5,00	punti	5,00	5,00
	max	progressivo	15,83	15,00
voce n° 4	Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
		dr. CAVALIERE	1,00	1,00
		dr. MAGLIONE	1,00	1,00
		dr. SCALDAFERRI	1,00	1,00
	$\text{punti} = \frac{\text{punti max} \times (\text{media ditta})}{(\text{media max})}$	1,000	media	1,000
	5,00	punti	5,00	5,00
	max	progressivo	20,83	20,00
voce n° 5	Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
		dr. CAVALIERE	1,00	1,00
		dr. MAGLIONE	1,00	1,00
		dr. SCALDAFERRI	1,00	1,00
	$\text{punti} = \frac{\text{punti max} \times (\text{media ditta})}{(\text{media max})}$	1,000	media	1,000
	7,00	punti	7,00	7,00
	max	progressivo	27,83	27,00
voce n° 6	Sensabilità analitica < 15 UI/ml	commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
		dr. CAVALIERE	1,00	0,70
		dr. MAGLIONE	1,00	0,60
		dr. SCALDAFERRI	1,00	0,60
	$\text{punti} = \frac{\text{punti max} \times (\text{media ditta})}{(\text{media max})}$	1,000	media	1,000
	5,00	punti	5,00	3,17
	max	progressivo	32,83	30,17

(ASP)






voce n° 7	Reagenti pronto all'uso		commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
			dr. CAVALIERE	1,00	1,00
			dr. MAGLIONE	1,00	1,00
			dr. SCALDAFERRI	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000	media	1,000	1,000
		5,00	punti	5,00	5,00
max		progressivo	37,83	35,17	
voce n° 8	Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore		commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
			dr. CAVALIERE	0,60	1,00
			dr. MAGLIONE	0,60	1,00
			dr. SCALDAFERRI	0,60	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000	media	0,600	1,000
		3,00	punti	1,80	3,00
max		progressivo	39,63	38,17	
voce n° 9	Caricamento in continuo di campioni		commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
			dr. CAVALIERE	1,00	1,00
			dr. MAGLIONE	1,00	1,00
			dr. SCALDAFERRI	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000	media	1,000	1,000
		5,00	punti	5,00	5,00
max		progressivo	44,63	43,17	
voce n° 10	Sedi riscaldate per la reazione di lisi e ibridizzazione: - per la reazione di separazione con particelle magnetiche; - per la reazione di eluizione		commissione	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL
			dr. CAVALIERE	1,00	1,00
			dr. MAGLIONE	1,00	1,00
			dr. SCALDAFERRI	1,00	1,00
	punti = (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000	media	1,000	1,000
		3,00	punti	3,00	3,00
max		TOTALE	47,63	46,17	
LIVELLO DI IDONEITA'		sbarramento	26	AMMESSA	AMMESSA

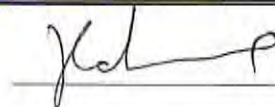
Scos 21



Si riporta comunque la tabella della RIPARAMETRAZIONE, anche se per due sole ditte, è assolutamente ININFLUENTE

CRITERIO: Per ciascun parametro almeno una ditta dovrà avere il punteggio massimo		punteggio massimo	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL	
RIPARAMETRAZIONE di verifica per eventuali esclusioni	Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	confermato	7	5,83	7,00
	Curva di calibrations memorizzata o con bar code	confermato	5	5,00	3,00
	Reazione in provetta con procedura Garantita a "circuito chiuso"	confermato	5	5,00	5,00
	Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	confermato	5	5,00	5,00
	Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	confermato	7	7,00	7,00
	Sensibilità analitica < 15 UI/ml	confermato	5	5,00	3,17
	Reagenti pronto all'uso	confermato	5	5,00	5,00
	Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore	confermato	3	1,80	3,00
	Caricamento in continuo di campioni	confermato	5	5,00	5,00
	Sedi riscaldate per la reazione di IIsi e ibridizzazione: - per la reazione di separazione con particelle magnetiche; - per la reazione di eluizione	confermato	3	3,00	3,00
ELEMENTI DI NATURA QUALITATIVA		TOTALE	47,633	46,167	

COMMISSARIO:		dr CAVALIERE		
		ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL	
descrizione	punti			
N° 1	Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	7	ottimo	eccellente
N° 2	Curva di calibrazioni memorizzata o con bar code	5	eccellente	adeguato
N° 3	Reazione in provetta con procedura Garantita a "circuitto chiuso"	5	eccellente	eccellente
N° 4	Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	5	eccellente	eccellente
N° 5	Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	7	eccellente	eccellente
N° 6	Sensabilità analitica < 15 UI/ml	5	eccellente	buono
N° 7	Reagenti pronto all'uso	5	eccellente	eccellente
N° 8	Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore	3	adeguato	eccellente
N° 9	Caricamento in continuo di campioni	5	eccellente	eccellente
N° 10	Sedi riscaldate per la reazione di lisi e ibridizzazione: - per la reazione di separazione con particelle magnetiche; - per la reazione di eluizione	3	eccellente	eccellente



COMMISSARIO:		dr. MAGLIONE		
descrizione	punti	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL	
N° 1	Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	7	buono	eccellente
N° 2	Curva di calibrazioni memorizzata o con bar code	5	eccellente	adeguato
N° 3	Reazione in provetta con procedura Garantita a "circuitto chiuso"	5	eccellente	eccellente
N° 4	Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	5	eccellente	eccellente
N° 5	Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	7	eccellente	eccellente
N° 6	Sensibilità analitica < 15 UI/ml	5	eccellente	adeguato
N° 7	Reagenti pronto all'uso	5	eccellente	eccellente
N° 8	Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore	3	adeguato	eccellente
N° 9	Caricamento in continuo di campioni	5	eccellente	eccellente
N° 10	Sedi riscaldate per la reazione di lisi e ibridizzazione: - per la reazione di separazione con particelle magnetiche; - per la reazione di eluizione	3	eccellente	eccellente



francesco maglione

COMMISSARIO:		dr. SCALDAFERRI		
descrizione	punti	ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	BECKMAN COULTER SRL	
N° 1	Sistema completamente automatico dall'estrazione al referto	7	ottimo	eccellente
N° 2	Curva di calibrations memorizzata o con bar code	5	eccellente	adeguato
N° 3	Reazione in provetta con procedura Garantita a "circuitto chiuso"	5	eccellente	eccellente
N° 4	Interpretazione e validazione delle curve cinetiche con correzione automatica degli errori	5	eccellente	eccellente
N° 5	Presenza di sistema enzimatico o similare di controllo delle contaminazioni	7	eccellente	eccellente
N° 6	Sensabilità analitica < 15 UI/ml	5	eccellente	adeguato
N° 7	Reagenti pronto all'uso	5	eccellente	eccellente
N° 8	Presenza di sistemi di sicurezza per l'operatore	3	adeguato	eccellente
N° 9	Caricamento in continuo di campioni	5	eccellente	eccellente
N° 10	Sedi riscaldate per la reazione di lisi e ibridizzazione: - per la reazione di separazione con particelle magnetiche; - per la reazione di eluzione	3	eccellente	eccellente

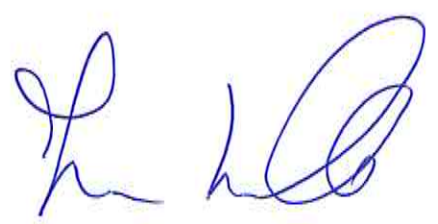
firmato Antonio Scalferrì

APP. A)

AL PRESIDENTE
DELLA COMMISSIONE DI
GARA

oggetto: Seccura di un sistema analitico per l'esecuzione
di Test di Biologia Molecolare in PCR

Il sottoscritto Francesco Petrucci in qualità
di procuratore della Beckman Coulter esprime
che l'offerta della ROETTE non è congrua
in base alle sedute analitiche indicate
con il caratteristico n°3 allegato ed
in base a 36 sedute annue (3 sedute mensili x 12 ME



Al Signor Presidente della
Commissione di Gara

OGGETTO: GARA BROWERIA DELLA COCA-COLA LOTTO 1

In riferimento alle considerazioni messe a
Verbale della Ditta BOCKMAN BOWMAN, il sottoscritto
Dr. DE BARIOW FRANCESCO GOMMARE rappresentante della
Ditta Roche Diagnostiche S.p.A., giusta procura in suo
possesto, innanzi per rilevarla quanto segue:
L'offerta della Ditta Roche Diagnostiche S.p.A. per il lotto
1 è congrua per le 36 sedute/anno richieste
dal Capitolato - le 8 conferenze offerte (7 +
1 in eventi medici e costi zero) eccedenti no di
effettuare:
N° 40 SEDUTE ANALITICHE all'ANNO con 24 TEST (21
CAMPIONI + 3 CONTROLI) per un totale di 840 test.
CAMPIONI ANNO più 120 CONTROLI/ANNO.
Il numero di test/comprovato che referito all'anno
espresso dal Capitolato sono 800.
Plovna 31.03.2017
Dimitar Velich
Dimitar Velich S.p.A.



Beckman Coulter S.r.l.
Via Roma, 108 – 20060 Cassina de' Pecchi (MI)
P. IVA / CF : 04185110154
Tel 02.953921 – Fax 02-9516640
e-mail gare.it@beckman.com
PEC gare@pec.beckman.it

Ns. Prot. n. 320/2016 SL.ac del 08 marzo 2016

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

OGGETTO: FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI UN SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN POLYMERASI-CHAIN-REACTION (PCR) PER HCV (VIRUS EPATITE C), COMPRENSIVO DI ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RILEVAZIONE IN PCR REAL-TIME – LOTTO DI GARA N.1.

Il sottoscritto

(cognome e nome) Silvia Leoni
(luogo e data di nascita) Piacenza – 17/05/1969
(residenza) Via G. Tiepolo, 4 – 20060 Bussero (MI)
(carica all'interno della Ditta) Procuratore Speciale

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:

Beckman Coulter S.r.l. con unico Socio Tel. +39-02.95.39.21 r.a.
Via Roma, 108 – Edificio F/1 Fax +39-02.95.30.14.23
20060 Cassina de' Pecchi (MI) Intesa San Paolo S.p.A.
ITALY 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

BECKMAN COULTER s.r.l.
SILVIA LEONI
UFFICIO





1. STRUMENTAZIONE OFFERTA IN NOLEGGIO:

N. 1 analizzatore automatico random access per test di Diagnostica Molecolare in PCR Real-time, modello **DxN VERIS (PN B38100)**, prodotto da Beckman Coulter Inc, USA, immesso sul mercato nel 2014

L'analizzatore è corredato di:

- gruppo di continuità
- stampante laser monocromatica
- sistema Pro Service per l'assistenza tecnica in remoto.

CANONE MENSILE DI NOLEGGIO € 366,67 (trecentosessantasei / 67) _____ + Iva

CANONE ANNUO NOLEGGIO € 4.400,00 (quattromilaquattrocento / 00) _____ + Iva

2. ASSISTENZA TECNICA DELLA STRUMENTAZIONE PROPOSTA:

CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA € 935,42 (novecentotrentacinque / 42) _____ + Iva

CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA € 11.225,00 (undicimiladuecentoventicinque / 00) _____ + Iva

BECKMAN COULTER s.r.l.
SILVIA LEONVI
UT PROSESSORE

3. REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO:
3.1 REAGENTI: IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 56.449,92 (cinquantaseimilaquattrocentoquaranta/92) + Iva, così determinato:

NUMERO E TIPOLOGIA DI DETERMINAZIONI DA ESEGUIRE	NOME COMMERCIAL E 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 PRATICO	PREZZO UNITARIO SCONTATO	COSTO TOTALE ANNUO
800 HCV Quantitativi	HCV ARP	B15520	Scatola	96 determinazioni	9	4	13	€ 3.360,00 Tremilatrecentsessanta/00	0,00%	€ 3.360,00 Tremilatrecentsessant a/00	€ 43.680,00 Quarantatre mila seicento ottanta/00
	EP Cartridge B	B15533	Scatola	144 estrazioni	6	3	9	€ 1.418,88 Millequattrocent todicotto/88	0,00%	€ 1.418,88 Millequattro cento/dicotto tto/88	€ 12.769,92 Dodicimila settecentosess antanove/9 2

COSTO PER SINGOLO TEST € 93,00 novantatre / 00 _____

DI CUI QUOTA REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO € 73,47 settantatre / 47 _____

DI CUI QUOTA LOCAZIONE € 5,50 cinque / 50 _____

DI CUI QUOTA ASSISTENZA TECNICA € 14,03 quattordici / 03 _____

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, ect)
 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)

BECKMAN COULTER s.r.l.
 S.p.A. - Via ...
 UN ...

3.2 FORNITURA DI CONSUMABILI NECESSARI AL FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA DIAGNOSTICO

IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 2.325,37 duemilatrecentoventicinque / 37 + Iva, così determinato:

NOME COMMERCIALE PRODOTTO	CODICE	TIPO E N. CONFEZIONI ANNUE OFFERTE	PREZZO DI LISTINO PER CONFEZIONE	SCONTO	PREZZO SCONTATO A CONFEZIONE	COSTO TOTALE ANNUO
VERIS MicroTip Pack	A93507	960 puntali - 8 conf.	€ 118,24 centodiciotto / 24	0,00 %	€ 118,24 centodiciotto / 24	€ 945,92 novecentoquarantacinque / 92
VERIS Waste Bags	B33253	20 sacchi - 5 conf.	€ 275,89 duecentosettantacinque / 89	0,00 %	€ 275,89 duecentosettantacinque / 89	€ 1.379,45 milletrecentosettantanove / 45

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
€ 58.775,29 cinquantottomilasettecentosettantacinque / 29 + Iva

IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO DELL'INTERA FORNITURA (IVA ESCLUSA)
E VOCI (1 + 2 + 3)

€ 74.400,29 settantaquattromilaquattrocento / 29

IMPORTO COMPLESSIVO PER I CINQUE ANNI DI DURATA DEL CONTRATTO
(IVA ESCLUSA)

€ 372.001,45 trecentosettantaduemilauno / 45





BECKMAN COULTER S.R.L.
SILVANOVALE
Via Provinciale



**BECKMAN
COULTER**

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 PRODOTTO	CODICE	TIPO	N. CONFEZIONI ANNUE OFFERTE
HCV Calibration Adjusters	B15521	4 set di 2 calibratori	4
ACCURUN HCV Low Pos Ctl	A305-6124	5 vials da 1 ml	21
ACCURUN Negative Control	A803-0027	10 vials da 1.2 ml	12
ACCURUN 306 SERIES 500 HCV RNA Positive Control,	A306-6515	10 vials da 0.5 ml	21

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.)

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.

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 EFFETTUABILI PER CONFEZIONE	PREZZO DI LISTINO PER CONFEZIONE	% DI SCONTO SUL PREZZO DI LISTINO	PREZZO SCONTATO A CONFEZIONE	COSTO PER SINGOLO TEST
CMV quantitativo	CMV ARP	B15514	48 determinazioni	€ 2.688,00 duemilaseicentootto / 00	0,00	€ 2.688,00 duemilaseicentootto / 00	€ 56,00 cinquantasei / 00
HBV quantitativo	HBV ARP	B15522	96 determinazioni	€ 3.360,00 tremilatrecentosessanta / 00	0,00	€ 3.360,00 tremilatrecentosessanta / 00	€ 35,00 trentacinque / 00
HIV quantitativo	HIV ARP	B15518	96 determinazioni	€ 3.360,00 tremilatrecentosessanta / 00	0,00	€ 3.360,00 tremilatrecentosessanta / 00	€ 35,00 trentacinque / 00
Cartucce estrazione CMV	EP Cartridge A	B15532	144 estrazioni	€ 1.418,88 millequattrocentodiciotto / 88	0,00	€ 1.418,88 millequattrocentodiciotto / 88	€ 9,85 nove / 85

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

BECKMAN COULTER S.r.l.

SILVANO

Un

- Di offrire lo sconto percentuale del 0,00 % da applicare sul listino prezzi ufficiale presentato (linea diagnostica molecolare), 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.

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

Dichiara, altresì, che il sistema analitico offerto:

- corrisponde ai requisiti tecnici, è funzionale e ottimizzato per l'esecuzione delle determinazioni annue indicate nel capitolato tecnico;
- è nuovo 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:

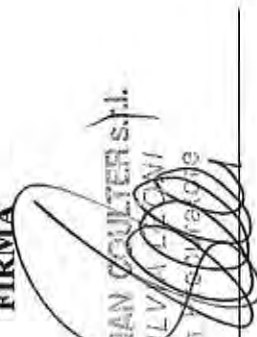
- A produrre in sede di collaudo certificazione dell'azienda di produzione, attestante la data di fabbricazione ed il numero di matricola progressivo, e la certificazione attestante la conformità delle apparecchiature alle vigenti norme di sicurezza CEI o ad altre norme internazionali ufficialmente riconosciute 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 e impegnativa per almeno 365 (trecentosessantacinque) giorni dal termine ultimo per il ricevimento delle offerte; trascorsi i suddetti 365 giorni, l'offerta è tacitamente prorogata nella sua validità in assenza di una formale revoca;
- 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.

BECKMAN COULTER S.r.l.
SILVANO VICINO
UNIVERSITÀ

Alla presente offerta viene allegato il listino prezzi ufficiale (linea diagnostica molecolare) edizione 2016 dei reagenti ed altro materiale di consumo utilizzabili con l'apparecchiatura proposta, unico per tutto il territorio nazionale".

DATA Cassina de' Pecchi, 8 marzo 2016

FIRMA



BECKMAN COULTER S.p.A.
SILVIA FAGNOLI
Unità Servizio Clienti

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.



6 MAR



Handwritten marks: a circle with 'e', a signature 'K', and another signature 'g'.

Spettabile
AZIENDA SANITARIA LOCALE
VIA TORRACA, 2
85100 POTENZA

Monza, 16 MAR. 2016

Cod. 3688103718 Offerta N. 60030/60063/O1013672/FC
(da citare per qualsiasi comunicazione relativa)

Oggetto: PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO IN MODALITA' SERVICE DI SISTEMI ANALITICI PER L'ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN PCR PER HCV, PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL'EPATITE C, E PER LA FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE, OCCORRENTI PER LA U.O.C. LABORATORIO ANALISI DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI VILLA D'AGRI

OFFERTA ECONOMICA LOTTO N. 1

La sottoscritta ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A., società unipersonale, con sede legale in Milano - Piazza Durante, 11 - ed uffici amministrativi in Monza (MB), Viale G.B. Stucchi, 110 - telefono n. 039/2817.1 e telefax n. 039/2817670 e 039/2817678 - iscritta presso la C.C.I.A.A. di Milano nella sezione ordinaria il 19/02/1996 con C.F., P.I. e Registro Imprese al n. 10181220152 - iscritta al R.E.A. di Milano n. 1350535 il 5.12.1990 - Codice attività n. 46.90.00 - Ufficio delle Imposte Dirette in Milano, Via Manin 25 - Presidente Consiglio di Amministrazione, Amministratore Delegato e Legale Rappresentante Pedro Miguel APARICIO GONÇALVES nato a Lisbona (Portogallo) il 26/08/1970, codice fiscale PRCPRM70M26Z128C, domiciliato per la carica in Piazza Durante, 11 - 20131 Milano - rappresentata da:
Giovanni Zedda, nato a Sassari il 02/04/1958, domiciliato per la carica in Milano (MI), Piazza Durante 11, codice fiscale ZDDGNN58D02I452C, in qualità di Procuratore nominato con atto del 25/03/2008
Noemi Maria Brambilla, nata a Inzago (MI) il 04/11/1972, domiciliata per la carica in Milano (MI), Piazza Durante 11, codice fiscale BRMNMR72S44E317A, in qualità di Procuratore nominato con atto del 17/07/2012
sottopone alla Vostra attenzione la propria migliore offerta come da tabella allegata.

Condizioni di fornitura

- Porto franco
- Imballo gratis
- IVA a Vs. carico: 22% (ventidueper cento)
- Consegna reagenti entro e non oltre 7 giorni dal ricevimento del regolare buono di ordinazione, salvo urgenze entro 48 ore dal ricevimento dell'ordine
- Consegna ed installazione apparecchiature: come da Vostra richiesta di capitolato Speciale
- Pagamento: come da art. 16 del C.S.
- Fatturazione canonici: trimestrale posticipata
- Durata della fornitura: 60 mesi, eventualmente prorogabile a seguito di Vostra richiesta scritta
- Validità dell'offerta: minimo 365 giorni, prorogabile

Costi relativi alla sicurezza

Roche Diagnostics S.p.A. dichiara che, ai fini della valutazione della congruità da parte della stazione appaltante, così come previsto negli artt. 86, comma 3-bis e 87, comma 4 del D.Lgs. 163/06:

Roche Diagnostics S.p.A. - società unipersonale	Piazza Durante, 11 I-20131 Milano Capitale sociale EUR 18.060.000 i.v. C.F. / P. IVA / Registro Imprese Milano 10181220152	LAB DIAGNOSTICS COMMERCIAL OPERATIONS TENDERS & OFFERS Viale G.B. Stucchi, 110 I-20900 Monza MB	Tel. 00390392817659 Numero verde 800-650651 Fax +039/2817670 - 039/2817678 www.roche.it fabio.casiraghi@roche.com
---	--	---	---

ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.
Giovanni Zedda
 Giovanni Zedda
 Procuratore
Noemi Maria Brambilla
 Noemi Maria Brambilla
 Procuratore
Fabio Casiraghi
 Fabio Casiraghi

- 1) la presente offerta economica si intende omnicomprensiva e completa di tutto quanto richiesto nel Capitolato Speciale, nel relativo Capitolato Tecnico e nel Disciplinare, e che i relativi prezzi si intendono comprensivi degli obblighi e degli oneri relativi alle disposizioni in materia di sicurezza, di assicurazione, di costo del lavoro e di previdenza e assistenza, nonché di tutti gli oneri, spese e corrispettivi necessari per l'esatto e puntuale adempimento di ogni obbligazione contrattuale, nessuno escluso;
- 2) i costi relativi alla sicurezza per l'abbattimento dei rischi propri dell'attività dell'operatore economico sopra rappresentato, in relazione al presente appalto, sono stimati a 0,4 % dell'importo della fornitura per un importo complessivo annuo pari a EUR 222,30
IVA esclusa e si intendono ricompresi ed interamente remunerati e compensati nei prezzi complessivi offerti di cui all'offerta economica che precede;
- Dalla presente dichiarazione sono esclusi i costi della sicurezza necessari per ridurre i costi da interferenze e già determinati dalla stazione appaltante nel D.U.V.R.I.

Spedizione e trasporto prodotti

Roche Diagnostics utilizza mezzi di trasporto idonei per il mantenimento costante della temperatura prevista per ogni dispositivo diagnostico.

I prodotti ordinati dalla Clientela sono spediti utilizzando corrieri espressi di provata affidabilità, che impiegano mezzi a temperatura controllata (2-8° C), garantendo la consegna in perfette condizioni ed in tempi compatibili.

Roche Diagnostics utilizza vettori certificati ISO 9001-2008 il cui servizio di trasporto a temperatura controllata è stato convalidato e costantemente monitorato ai fini del requisito della norma 7.5.2 "Validazione dei processi di produzione e di erogazione del servizio".

Tutti i vettori utilizzati sono conformi ai requisiti cogenti in materia di autotrasporto di merci.

"Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3 della L. 136/2010, si comunicano gli estremi del conto corrente dedicato, nonché generalità e codice fiscale delle persone delegate ad operarvi:

Deutsche Bank S.p.A. - Via Italia, 44 - 20900 Monza (MB)

C/C 54404 - ABI 03104 - CAB 20400 - CIN W

IBAN IT83W031042040000000054404 - Swift Code DEUTITM1106

1. Patera Concetta, nata a Monza (MB) il 06/04/1976, PTRCCT76D46F704G
2. Ferrari Arnaldo, nato a Pavia il 17/09/1962, FRRRLD62P17G388K
3. Aparicio Gonçalves Pedro Miguel, nato a Lisbona (Portogallo) il 26/8/1970, PRCPRM70M26Z128C
4. Trenovszky Simon Zoltan, nato a Mannheim (DE) il 04/01/1978, TRNSNZ78A04Z112Y

Accessi telefonici - fax - mail riservati alla Clientela

UFFICIO GARE

(GARE e COMUNICAZIONI RELATIVE - RICHIESTA PREVENTIVI - CHIARIMENTI - APERTURE BUSTE)

Tel. 039.28171 N. Verde 800-650651
Mail: monza.ufficiogare@roche.com Fax 039.2817670-678

UFFICIO CONTRATTI

(AGGIUDICAZIONI - COMUNICAZIONI POST AGGIUDICAZIONE - PROROGHE - CONTRATTI - ORDINI STRUMENTI)

Tel. 039.28171 N. Verde 800-108077
Mail: monza.contratti@roche.com Fax 039.2817670-678

Sono a disposizione dei nostri Clienti, dalle ore 08.30 alle 17.30 (dal lunedì al venerdì) i seguenti numeri verdi per gli accessi telefonici dedicati:

UFFICIO EVASIONE ORDINI

(ORDINI REAGENTI)

Mail: monza.labdia@roche.com

16 MAR. 2016

ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.

Giovanni Zedda
Procuratore

Noemi Maria Brambilla
Procuratore

SISTEMI DIAGNOSTICI DI LABORATORIO
PRODOTTI PER RICERCA
SISTEMI PER ANATOMIA PATOLOGICA

Tel. 800-620621
Tel. 800-620622
Tel. 800-620624

Fax 800-640641
Fax 800-640642
Fax 800-012583

CUSTOMER SUPPORT CENTER

SISTEMI DIAGNOSTICI DI LABORATORIO
PRODOTTI PER RICERCA
SISTEMI PER ANATOMIA PATOLOGICA

Tel. 800-610619
Tel. 800-620627
Tel. 800-620628

Distinti Saluti

ROCHE DIAGNOSTICS S.P.A.

16 MAR. 2016

Giovanni
Giovanni Zedda

Noemi
Noemi Maria Brambilla

Anna Maria
Anna Maria Brambilla

Ditta, denominazione o ragione sociale
 sede legale
 domicilio fiscale
 partita IVA codice fiscale
 recapiti telefonici e telefax

ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.
 P.ZZA DURANTE, 11 - 20131 MILANO (MI)
 V.LE G.B. STUCCHI, 110 - 20900 MONZA (MI)
 10181220152
 TEL. 039 / 28171; FAX 039 / 2817670-678



OGGETTO: FORNITURA IN MODALITA' SERVICE DI UN SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN POLYMERASE -CHAIN-REACTION (PCR) PER HCV (VIRUS EPATITE C), COMPRESIVO DI ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RILEVAZIONE IN PCR REAL TIME - LOTTO DI GARA N. 1

I sottoscritti
 (cognome e nome)
 (luogo e data di nascita)
 (residenza)
 (carica all'interno della Ditta)

DR. GIOVANNI ZEDDA / NOEMI MARIA BRAMBILLA
 SASSARI (SS) il 02.04.1958 / INZAGO (MI) il 04.11.1972
 entrambi domiciliati per la carica in piazza DURANTE, 11 - 20131 MILANO
 PROCURATORI

PRESENTANO

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

(riportare una sintetica descrizione con indicazione del nome commerciale, modello, ditta produttrice, data di immissione sul mercato, accessori forniti in dotazione ecc.)

N. 1 COBAS 4800 nuovo di fabbrica introdotto sul mercato italiano nel 2010 composto da:

Nome Commerciale	Breve descrizione	Codice	CND	RMD	Ditta produttrice	Q.tà	Valore commerciale	
COBAS X 480	Il cobas x 480 è il preparatore di campioni del sistema cobas 4800. Il cobas x 480 permette di prelevare il campione da tubi primari, estrarre gli acidi nucleici e preparare la piastra per Real-time PCR	05200890001	W02050106	N.A.	Roche Diagnostics	1	€ 90.000,00	novantamila/00
COBAS Z 480	Analizzatore in Real-time PCR del sistema cobas 4800. Completo di Unità di controllo (PC), OS e software cobas 4800	05200881001	W02050107	N.A.	Roche Diagnostics	1	€ 30.000,00	trentamila/00

completo di:

UPS U1700 SICON	Stabilizzatore completo di kit multi prese schuko + cavo alimentazione	05880793001	W02079080	N.A.	Sicon	1	€ 830,00	ottocentotrenta/00
TROLLEY HAMILTON STAR	Tavolo	04704002001	W02050180	N.A.	Roche Diagnostics	1	€ 1.033,00	milletrentatre/00
COBAS 6000 PC TABLE SMALL	Tavolo	04841042001	W02069080	N.A.	Roche Diagnostics	1	€ 1.240,00	milleduecentoquaranta/00
MAGNET PLATE	Piastra magnetica per eseguire la separazione tra biglie magnetiche e acidi nucleici in manuale	05440777001	W02079080	N.A.	Roche Diagnostics	1	€ 897,00	ottocentonovantasette/00
FORTIGATE-40C	Apparecchio per connettività e sicurezza di rete	06695922001	N.A.	N.A.	Fortinet	1	€ 1.238,00	milleduecentotrentotto/00
MULTIVORTEX BIOSAN MSV 3500	Vortex per l'agitazione contemporanea di 8 tubi con diametro di 16mm	06526632001	W02070401	N.A.	Biosan	1	€ 475,00	quattrocentosettantacinque/00
UPS U3000 SICON	Stabilizzatore completo di kit multi prese schuko + cavo alimentazione	05880807001	W02079080	N.A.	Sicon	1	€ 1.400,00	millequattrocento/00
PRINTER LASERJET M402DN	Stampante	07902425001	N.A.	N.A.	HP	1	€ 270,00	duecentosettanta/00
PC2 PORTE PARALLELE	Adattatore con 2 PORTE SERIALI 2 PORTE USB	183000	N.A.	N.A.	Misco	1	€ 1.000,00	mille/00
Interfacciamento	//	N.A.	N.A.	N.A.	//	1	N.A.	N.A.

* CANONE MENSILE DI NOLEGGIO € 1.000,00 (mille/00) + IVA

* CANONE ANNUO NOLEGGIO € 12.000,00 (dodicimila/00) + IVA

2. ASSISTENZA TECNICA DELLA STRUMENTAZIONE PROPOSTA:

* CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA € 583,33 (cinquecentottantatre/33) + IVA

* CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA € 7.000,00 (settemila/00) + IVA

3. REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO:

16 MAR.



16 MAR. 2016

ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.
 Giovanni Zedda Procuratore
 Noemi Maria Brambilla Procuratore



3.1 REAGENTI: IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 36.575,00 (trentaseimilacinquecentosettantacinque/00) + IVA, , così determinato:

NUMERO E TIPOLOGIA DI DETERMINAZIONI DA ESEGUIRE	NOME COMMERCIALE DEL PRODOTTO 1	CODICE DEL PRODOTTO 2	TIPO CONFEZIONE 3	N° ESAMI EFFETTUABILI PER CONFEZIONI 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 10	COSTO TOTALE ANNUO 11
800 test	KIT COBAS 4800 HCV 120T CE-IVD	06979602190	120 TEST	120	6,67	0,33	7	€ 9.500,00 novemilacinquecento/00	45,00% quarantacinque/00 %	€ 5.225,00 cinquemiladuecentoventicinque/00	€ 36.575,00 trentaseimilacinquecentosettantacinque/00

COSTO PER SINGOLO TEST € 69,46875 (sessantanove/46875)
 DI CUI QUOTA REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO € 45,71875 (quarantacinque/71875)
 DI CUI QUOTA LOCAZIONE € 15,00000 (quindici/00000)
 DI CUI QUOTA ASSISTENZA TECNICA € 8,75000 (otto/75000)

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, ect)
- 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)

3.2 FORNITURA DI CONSUMABILI NECESSARI AL FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA DIAGNOSTICO

IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 0,00 (zero/00) + IVA, , così determinato:

NOME COMMERCIALE PRODOTTO	CODICE	TIPO E N. CONFEZIONI ANNUE OFFERTE	PREZZO DI LISTINO PER CONFEZIONE	SCONTO	PREZZO SCONTATO A CONFEZIONE	COSTO TOTALE ANNUO
KIT COBAS 4800 SAMPLE PREP 2 240T CE-IVD	06979513190	240 det. n. 4 conf.	1.400,00 millequattrocento/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
HAMILTON MICROLAB DETERGENT KIT	06254268001	1 pz. n. 1 conf.	86,00 ottantasei/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
REAGENT RESERVOIR 200ML	05232759001	200 pz. n. 1 conf.	260,00 duecentosessanta/000	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
AD-PLATE 0.3ML	05232724001	50 pz. n. 1 conf.	900,00 novecento/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
KIT COBAS 4800 SYS WASH BUFFER 240T IVD	05235863190	240 det. n. 4 conf.	150,00 centocinquanta/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
KIT COBAS 4800 SPEC DIL 2 240T CE-IVD	06979556190	240 det. n. 4 conf.	2.700,00 duemilasettecento/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
CONTAINER SOLID WASTE BIOHAZARD SET OF 5	05547466001	5 pz. n. 2 conf.	158,00 centocinquantotto/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
PLASTIC CHUTE (10PCS)	04639669001	10 pz. n. 2 conf.	154,00 centocinquantaquattro/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
HAMILTON DISINFECTANT SPRAY KIT	06254250001	1 pz. n. 1 conf.	114,00 centoquattordici/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
EXTRACTION PLATE 2.0ML	06884008001	40 pz. n. 1 conf.	160,00 centosessanta/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
WASTE BAG SET OF 50	04691989001	50 pz. n. 1 conf.	154,00 centocinquantaquattro/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
REAGENT RESERVOIR 50ML	05232732001	50x10 ml. n. 1 conf.	380,00 trecentottanta/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
PAPER PRINTER HP 6L	04159233001	500 fogli n. 2 conf.	9,00 nove/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
KIT COBAS 4800 LYSIS 2 240T CE-IVD	06979530190	240 det. n. 4 conf.	1.400,00 millequattrocento/00	100,00% centopercento	€ 0,00 zero/00	€ 0,00 zero/00
TIP CORE TIPS WITH FILTER,1ML	04639642001	3840 puntali n. 4 conf.	800,00 ottocento/00	100,00% centopercento	€ 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.

16 MAR. 2016

ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.
 Giovanni Zedda Procuratore
 Noemi Maria Brambilla Procuratore

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

€ 36.575,00 (trentaseimilacinquecentosettantacinque/00) + iva

IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO DELL'INTERA FORNITURA (IVA ESCLUSA)
Σ VOCI (1 + 2 + 3)

€ 55.575,00 (cinquantacinquemilacinquecentosettantacinque/00)

IMPORTO COMPLESSIVO PER I CINQUE ANNI DI DURATA DEL CONTRATTO (IVA ESCLUSA)

€ 277.875,00 (duecentosettantacinqueottocentosettantacinque/00)

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 PRODOTTO	CODICE	TIPO E N. CONFEZIONI ANNUE OFFERTE	
KIT COBAS 4800 HCV 120T CE-IVD	06979602190	120 det.	n. 1 conf.
KIT COBAS 4800 HXV CONTROLS 10T CE-IVD	06979572190	10 sedute	n. 4 conf.
KIT COBAS 4800 SAMPLE PREP 2 240T CE-IVD	06979513190	240 det.	n. 4 conf.
HAMILTON MICROLAB DETERGENT KIT	06254268001	1 pz.	n. 1 conf.
REAGENT RESERVOIR 200ML	05232759001	200 pz.	n. 1 conf.
AD-PLATE 0.3ML	05232724001	50 pz.	n. 1 conf.
KIT COBAS 4800 SYS WASH BUFFER 240T IVD	05235863190	240 det.	n. 4 conf.
KIT COBAS 4800 SPEC DIL 2 240T CE-IVD	06979556190	240 det.	n. 4 conf.
CONTAINER SOLID WASTE BIOHAZARD SET OF 5	05547466001	5 pz.	n. 2 conf.
PLASTIC CHUTE (10PCS)	04639669001	10 pz.	n. 2 conf.
HAMILTON DISINFECTANT SPRAY KIT	06254250001	1 pz.	n. 1 conf.
EXTRACTION PLATE 2.0ML	06884008001	40 pz.	n. 1 conf.
WASTE BAG SET OF 50	04691989001	50 pz.	n. 1 conf.
REAGENT RESERVOIR 50ML	05232732001	50x10 ml.	n. 1 conf.
PAPER PRINTER HP 6L	04159233001	500 fogli	n. 2 conf.
KIT COBAS 4800 LYSIS 2 240T CE-IVD	06979530190	240 det.	n. 4 conf.
TIP CORE TIPS WITH FILTER, 1ML	04639642001	3840 puntali	n. 4 conf.

Nota: nella presente tabella devono essere riportati i prodotti che vengono offerti in sconto merce, perché computati nel prezzo dei kit dei prodotti reagenti (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.

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 DEL PRODOTTO	CODICE DEL PRODOTTO	N° ESAMI EFFETTUABILI PER CONFEZIONI	PREZZO DI LISTINO PER CONFEZIONE		% DI SCONTO SUL PREZZO DI LISTINO		PREZZO SCONTATO A CONFEZIONE		COSTO PER SINGOLO TEST	
				€		%		€		€	
HBV	Cobas 4800 HBV Test	06979564190	120	€ 7.200,00	settemiladuecento/00	45%	quarantacinque/00	€ 3.960,00	tremilanovecentosessanta/00	€ 33,00000	trentatre/00
HIV	Cobas 4800 HIV Test	06979599190	120	€ 5.500,00	cinquemilacinquecento/00	45%	quarantacinque/00	€ 3.025,00	tremilaventicinque/00	€ 25,20833	venticinque/20833
HCV GENOTIPO	Cobas 4800 HCV GT	06984339190	120	€ 11.000,00	undicimila/00	45%	quarantacinque/00	€ 6.050,00	seimilacinquanta/00	€ 50,41667	cinquanta/41667
HPV	Cobas 4800 HPV Test	05235901190	240	€ 6.700,00	seimilasettecento/00	45%	quarantacinque/00	€ 3.685,00	tremilaseicentoottantacinque/00	€ 15,35417	quindici/35417
Chlamydia Trachomatis/Neisseria gonorrhoeae	Cobas 4800 CT/NG Test	05235952190	240	€ 4.000,00	quattromila/00	45%	quarantacinque/00	€ 2.200,00	duemiladuecento/00	€ 9,16667	nove/16667
Clostridium difficile	Cobas 4800 Cdiff	06768237190	80	€ 3.548,00	tremilacinquecentoquarantotto/00	45%	quarantacinque/00	€ 1.951,40	millenovecentocinquantaquattro/40	€ 24,39250	ventiquattro/3925

16 MAR. 2016

ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.
Giovanni Zedda
Procuratore
Noemi Maria Brambilla
Procuratore
Beulli



Herpes Simplex 1-2	Cobas 4800 HSV Test	06768199190	80	€ 2.376,00	duemilatrecento settantasei/00	45%	quarantacinque/00	€ 1.306,80	milletrecentosei/80	€ 16,335	sedici/335
Staphylococcus aureus	Cobas 4800 MRSA/SA	06768113190	80	€ 2.376,00	duemilatrecento settantasei/00	45%	quarantacinque/00	€ 1.306,80	milletrecentosei/80	€ 16,335	sedici/335
K-RAS	Cobas 4800 KRAS	05852170190	24	€ 5.400,00	cinquemilaquattrocento/00	45%	quarantacinque/00	€ 2.970,00	duemilanovecento settanta/00	€ 123,750	centoventitre/75
EGFR	Cobas 4800 EGFR	06471463190	24	€ 6.000,00	seimila/00	45%	quarantacinque/00	€ 3.300,00	tremilatrecento/00	€ 137,500	centotrentasette/500
BRAF	Cobas 4800 BRAF	05985595190	24	€ 4.500,00	quattromilacinquecento/00	45%	quarantacinque/00	€ 2.475,00	duemilaquattrocento settantacinque/00	€ 103,125	centotrenta/125
Mycoplasma	LightMix Mycoplasma/ureaplasma CE IVD	07103913001	96	€ 5.000,00	cinquemila/00	45%	quarantacinque/00	€ 2.750,00	duemilasettecento cinquanta/00	€ 28,64583	ventotto/64583
Ureaplasma	LightMix Ureaplasma/parvum CE IVD	07821034001	96	€ 1.560,00	millecinquecentosessanta/00	45%	quarantacinque/00	€ 858,00	ottocentocinquanta otto/00	€ 8,9375	otto/9375

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 45 % per i reagenti e del 100% per i consumabili 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.

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

Dichiara, altresì, che il sistema analitico offerto:

- corrisponde ai requisiti tecnici, è funzionale e ottimizzato per l'esecuzione delle determinazioni annue indicate nel capitolato tecnico corrisponde ai requisiti tecnici, è funzionale e ottimizzato per l'esecuzione degli esami previsti dal capitolato speciale di appalto
- è nuovo di fabbrica in ciascuna delle sue componenti, non riciclate e non assemblate;

Roche Diagnostics 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 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 sostituisca quello aggiudicato, il nuovo sistema alle stesse condizioni.
- L'offerta si intende valida e impegnativa per almeno 365 (trecentosessantacinque) giorni dal termine ultimo per il ricevimento delle offerte; trascorsi i suddetti 365 giorni, l'offerta è tacitamente prorogata nella sua validità in assenza di una formale revoca;
- 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 2015 dei reagenti ed altro materiale di consumo utilizzabili con l'apparecchiatura proposta, unico per tutto il territorio nazionale

DATA 16 MAR. 2016

FIRMA
ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.
 Giovanni Zedda Procuretor
 Noemi Maria Brambilla Procuretor
Benelli

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.

SIEMENS



Healthcare



Siemens Healthcare S.r.l., Viale Piero e Alberto Pirelli, 10 - 20126 Milano

Nome Ida Di Buccio
Reparto Ufficio Commerciale Gare
HC WEA ITA LD TN TAD

Telefono Centralino +39-02.243.1
Int. +39-02.243.67553

Fax +39-02.243.67656

E-Mail dx-gestione_gare-it.med@siemens.com

Data 03.03.2016

Spett.le

Azienda Sanitaria Locale di Potenza
Via Torraca 2
85100 Potenza (PZ)

Vs. Riferimento GU S25 del 05.02.2016

Offerta n° 20093357

Prot. n° S381

Oggetto: Procedura Aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "Service" di Sistemi Analitici per l'esecuzione dei test di Biologia Molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del Virus dell'Epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la UOC Laboratorio di Analisi del P.O. di Villa D'Agri. Lotto n° 2 (CIG 65594884BC)

La scrivente società Siemens Healthcare S.r.l., con sede legale in Milano, Viale Piero e Alberto Pirelli 10, con capitale sociale di 50.000.000,00 Euro interamente versato, iscrizione nel registro Imprese di Milano e C.F. 04785851009, R.E.A. Milano n° 1459360, P.I. 12268050155, con riferimento alla Vostra richiesta, con la presente Vi sottopone la seguente offerta:

CONDIZIONI DI FORNITURA:

Imballo:	Gratis
Porto:	Franco
Pagamento:	come da art. 16 del Capitolato Speciale
Fatturazione nol./assistenza:	canone trimestrale posticipato
I.V.A.:	22% a Vostro carico
Consegna reagenti:	entro 5 gg. ricevimento ordine
Consegna strumenti:	entro 30 gg. dalla sottoscrizione del contratto
Validità prezzi:	60 mesi a decorrere dalla data di collaudo con esito positivo
Validità offerta:	365 (trecentosessantacinque) giorni solari a partire dalla data ultima fissata per la presentazione dell'offerta

Siemens Healthcare S.r.l.
Dr. Giuseppe Maria Mandelli
Procuratore

Siemens Healthcare S.r.l.
Dr. Alberto Biraghi
Procuratore

Siemens Healthcare S.r.l.

Viale Piero e Alberto Pirelli, 10
20126 Milano - Italia

Tel.: +39 02 243 1
Fax: +39 02 243 63696

Società a Unico Socio soggetta alla Direzione e Coordinamento di Siemens AG

www.siemens.it

Capitale sociale: Euro 50.000.000 i.v.; Iscrizione Registro Imprese Milano e codice fiscale: 04785851009; partita I.V.A.: IT - 12268050155; R.E.A. Milano: 1459360



Per l'esecuzione dei test offerti Vi verranno messe a disposizione per tutta la durata della fornitura le apparecchiature:

n. 1 (uno) Sistema Autoblot 3000H (cod. 01637825) Prodotto da: MedTec Inc. USA, data di immissione sul mercato: anno 2004 – Valore commerciale € 15.000,00.= L' Analizzatore viene fornito corredato da:

n. 1 (uno) Termociclatore Simply Amp (cod. 11266252)

n° 1 (uno) LipA Scanner cod. 6727237

n° 1 (uno) LipA Scan cod. 10719866,

n. 1 P.C. dedicato all'intracciamento LIS

I manuali d'uso vengono consegnati unitamente alla strumentazione.

Le spese di installazione, inclusa la fornitura dei pezzi di ricambio, l'aggiornamento hardware e software, saranno a carico della nostra Società.

I sistemi rimangono di proprietà di Siemens Healthcare S.r.l. per tutta la durata del contratto.

Sarà ns. cura provvedere all'addestramento ed all'aggiornamento del personale che utilizzerà i Sistemi presso il Vostro Laboratorio o a Vostra scelta nel nostro Training Center di Milano.

Garanzie Assicurate: Responsabilità Civile Terzi (RCT) - Responsabilità Civile dei Prodotti (RCP).

Per i restanti prodotti della Linea Biologia Molecolare non offerti, ma utilizzabili sulla strumentazione proposta, Vi verrà riservato lo sconto del 25% (**venticinque percento**) sui prezzi del ns. listino 2016 allegato.

Siemens Healthcare srl dichiara:

- ✓ il sistema analitico offerto corrisponde ai requisiti tecnici, è funzionale ed ottimizzato per l'esecuzione degli esami previsti dal capitolato speciale di appalto;
- ✓ è nuovo di fabbrica in ciascuna delle sue componenti, non riciclate e non assemblate;
- ✓ la Ditta qualora 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;
- ✓ si impegna, per tutta la durata del contratto, qualora venga dalla stessa Ditta 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

Siemens Healthcare srl attesta inoltre:

- ✓ 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;

Siemens Healthcare S.r.l.
Dr. Giuseppe Maria Mandelli
Procuratore

Siemens Healthcare S.r.l.
Dr. Alberto Biraghi
Procuratore



- ✓ 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.

Il totale dell'offerta è comprensivo degli oneri della sicurezza pari ad € 192,68 := (centonovantaduesessantotto/00) non soggetti a ribasso.

I prezzi offerti sono congrui e remunerativi e tengono conto degli attuali costi di produzione, del corso delle valute, dei costi della distribuzione centralizzata e dell'ottimizzazione dell'organizzazione aziendale, a queste condizioni la nostra Azienda è in grado di effettuare la fornitura rispettando le specifiche del capitolato, conservando un'utile di impresa.

La presente offerta è sottoscritta dal Dr. Alberto Biraghi, nato a Monza (MI) il 02.08.1951, nella sua qualità di Procuratore della Società e dal Dr. Giuseppe Maria Mandelli, nato a Milano il 23.02.1965, nella sua qualità di Procuratore della Società.

Cordiali saluti

Siemens Healthcare S.r.l.
Dr. Giuseppe Maria Mandelli
Procuratore

Siemens Healthcare S.r.l.
Dr. Alberto Biraghi
Procuratore

Offerta n. 20093357 – Prot. S/381

SIEMENS HEALTHCARE SRL, sede legale e domicilio fiscale: Viale Piero e Alberto Pirelli n. 10 – 20126 Milano (MI). Tel: 02/243.1 – fax: 02/24367656
Indirizzo e-mail: offeringhealthcare.rc-it@siemens.com. C.FISCALE: 04785851009 – P.IVA: 12268050155



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

OGGETTO: FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI UN SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL'EPATITE C
LOTTO DI GARA N. 2 CIG: 65594884BC

Il sottoscritto _____ Dr. Biraghi Alberto _____
(cognome e nome) nato a Monza (MB) il 02.08.1951 _____
(luogo e data di nascita) residente a Monza (MB) in Via Leo Sorteni 13 _____
(residenza) Procuratore della Siemens Healthcare srl _____
(carica all'interno della Ditta)

Il sottoscritto _____ Dr. Mandelli Giuseppe Maria _____
(cognome e nome) nato a Milano (MI) il 23.02.1965 _____
(luogo e data di nascita) residente a Inzago (MI) in Via Secco d'Aragona 30 _____
(residenza) Procuratore della Siemens Healthcare srl _____
(carica all'interno della Ditta)

PRESENTANO

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:

Siemens Healthcare S.r.l.

Dr. Giuseppe Maria Mandelli Dr. Alberto Biraghi

Procuratori

1. STRUMENTAZIONE OFFERTA IN NOLEGGIO:

N° 1 (uno) cod. 01637825 AUTOBLOT 3000H – Apparecchiatura per l'esecuzione automatica di tutti i test LiPA. Ditta produttrice : MedTec Inc. – USA data di immissione sul mercato: anno 2004 – Valore commerciale: € 15.000,00.= L'analizzatore viene fornito corredato da: n° 1 (uno) Termocilatore Simply Amp cod. 11266252 , n° 1 (uno) LipA Scanner cod. 6727237, n° 1 (uno) LipA Scan cod. 10719866, n° 1 (uno) P.C. per interfacciamento al LIS

- CANONE MENSILE DI NOLEGGIO € 333,33.= + Iva
- CANONE ANNUO NOLEGGIO € 4.000,00.= + Iva

2. ASSISTENZA TECNICA DELLA STRUMENTAZIONE PROPOSTA:

- CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA € 83,33.= + Iva
- CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA € 1.000,00.= + Iva

3. REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO:

3.1 REAGENTI: IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 22.064,00 + Iva, così determinato:

NUMERO E TIPOLOGIA DI 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
HCV QUANTITATIVO	Versant HCV Genotipo 2.0 LipA	06719382	40 test	40	8	=====	8	7.803,00	73,5%	2.038,00	16.304,00
HCV QUANTITATIVO	Versant Amplificazione 2.0	HCV 06718688	40 test	40	8	=====	8	2.075,00	64,5%	720,00	5.760,00

COSTO PER SINGOLO TEST (Versant HCV Genotipo 2.0 LipA cod. 06719382)
 DI CUI QUOTA REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO
 DI CUI QUOTA LOCAZIONE
 DI CUI QUOTA ASSISTENZA TECNICA

€ 42,28750
 € 34,47500
 € 6,25000
 € 1,56250

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, ect)
- 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)



3.2 FORNITURA DI CONSUMABILI NECESSARI AL FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA DIAGNOSTICO

IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 0,00 + Iva, così determinato:

NOME COMMERCIALE PRODOTTO	CODICE	TIPO E N. CONFEZIONI ANNUE OFFERTE	PREZZO DI LISTINO PER CONFEZIONE	SCONTO	PREZZO SCONTATO A CONFEZIONE	COSTO TOTALE ANNUO

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

€ 22.064,00 + Iva




IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO DELL'INTERA FORNITURA (IVA ESCLUSA)

Σ VOCI (1 + 2 + 3)

€ 27.064,00

Siemens Healthcare S.r.l.
 Dr. Giuseppe Maria Mandelli Dr. Alberto Straghi

IMPORTO COMPLESSIVO PER I CINQUE ANNI DI DURATA DEL CONTRATTO (IVA ESCLUSA)

€ 135.320,00

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 PRODOTTO	CODICE	TIPO E N. CONFEZIONI ANNUE OFFERTE
Versant HCV Estrazione 2.0 LipA	06717592	Conf. Da 50 test (n° 6 conf./anno)
Vassoi per 20 strisce	1520480	Conf. Da 25 pz. (n° 1 conf./anno)

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.)
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.

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 EFFETTUABILI PER CONFEZIONE	PREZZO DI LISTINO PER CONFEZIONE	% DI SCONTO SUL PREZZO DI LISTINO	PREZZO SCONTATO A CONFEZIONE	COSTO PER SINGOLO TEST
=====	=====	=====	=====	=====	=====	=====	=====

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 25% 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.

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

Siemens Healthcare S.r.l.
Dr. Giuseppe Maria Mandelli Dr. Alberto Braghi
Procuratori



Dichiara, altresì, che il sistema analitico offerto:

- corrisponde ai requisiti tecnici, è funzionale e ottimizzato per l'esecuzione delle determinazioni annue indicate nel capitolato tecnico,
- è nuovo 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 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 e impegnativa per almeno 365 (trecentosessantacinque) giorni dal termine ultimo per il ricevimento delle offerte; trascorsi i suddetti 365 giorni, l'offerta è tacitamente prorogata nella sua validità in assenza di una formale revoca;
 - 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_2016 dei reagenti ed altro materiale di consumo utilizzabili con l'apparecchiatura proposta, nico per tutto il territorio nazionale".

DATA 03.03.2016

FIRMA
Siemens HealthCare S.r.l.
Dr. Giuseppe Maria Mandelli Dr. Alberto Siraghi
Procuratori

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 formali, da un notaio o da altro pubblico ufficiale competente. La procura può altresì risultare dal verbale 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.



PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN PCR PER HCV, PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL’EPATITE C, E PER LA FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE, OCCORRENTI PER LA U.O.C. LABORATORIO DI ANALISI DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI VILLA D’AGRI



(Handwritten signature)

(Handwritten signature)

(Handwritten signature)
TECNOLIFE S.r.l.
85100 Potenza

ALLEGATO N. 8

SCHEMA DI OFFERTA ECONOMICA LOTTO N. 2

(Handwritten signature)

FORNITURA “IN SERVICE” DI SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL’EPATITE C.



DITTA, DENOMINAZIONE O RAGIONE SOCIALE, SEDE LEGALE, DOMICILIO FISCALE, PARTITA IVA, CODICE FISCALE, RECAPITI TELEFONICI E TELEFAX.

(in caso di raggruppamento d'impresе, tali indicazioni dovranno essere rese da tutte le imprese facenti parte del gruppo)
TECNOLIFE S.R.L.

Sede Legale e Domicilio Fiscale:

Via Marrucaro n. 143 (già C.da Bucaletto n. 72/E)

85100 Potenza

Partita I.V.A./Codice Fiscale 00911720761

Recapiti Telefonici: 0971/470600

Telefax: 0971/470418

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

**OGGETTO: FORNITURA IN MODALITA' "SERVICE" DI UN SISTEMA ANALITICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE
DEL VIRUS DELL'EPATITE C.
LOTTO DI GARA N. 2**

Il sottoscritto

(cognome e nome): Laranga Michele;

(luogo e data di nascita): Potenza, 08/06/1955;

(residenza) Via Marrucaro n. 143 (già C.da Bucaletto n. 72/E) – 85100 Potenza

(carica all'interno della Ditta) Legale Rappresentante – Amministratore Unico-

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:

(riportare una sintetica descrizione con indicazione del nome commerciale, modello, Ditta produttrice, data di immissione sul mercato, accessori forniti in dotazione, etc.).

- N. 1 Possessore Automatico per test su striscia, Preparatore per ibridazione inversa, Mod. Profiblot T48 Cod. I-1002, Ditta Produttrice "Tegan Austria", data di immissione sul mercato: 2004, valore commerciale €. 43.000,00=, RDM: ///;
- N. 1 Termociclizzatore, Mod. Thermal Cycler T100, 96 pz. – 0,2 ml., Cod. CA148, Ditta Produttrice "Bio-Rad Laboratories Inc", data di immissione sul mercato: 2011, valore commerciale €. 8.375,00=, RDM: ///;

Sede Commerciale:

Via delle Mattine, 76 già Costa della Gaveta, 69 - 85100 Potenza
Tel. 0971.470600 - Fax 0971.470418
Capitale Sociale Euro 51.130,00 Int. Vers.
C.F. e P. Iva 00 911 720 761 - Iscr. C.C.I.A.A. di PZ
R.E.A. n. 70401 - Reg. Imp. n. 00 911 720 761

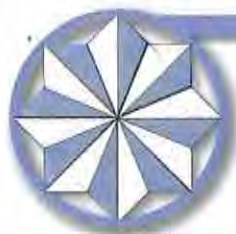
Sede Legale:

C.da Bucaletto, 72/E - 85100 Potenza
Unicredit - Via Pretoria (PZ)
Banca Apulia - Viale Marconi (PZ)
Banca Popolare di Bari - Viale Marconi (PZ)

Sede Commerciale Periferica:

Viale del Basento, 118 - 85100 Potenza
Sito WEB: <http://www.tecnolifesrl.it>
E-mail: info@tecnolifesrl.it
assistenza@tecnolifesrl.it
Casella Pec: tecnolifesrl@gigapec.it

TECNOLIFE S.r.l.
85100 POTENZA



- N. 1 Gruppo di Continuità 1500 VA Cod. CZ032 "Atlantis Land", anno di immissione sul mercato: 2000, valore commerciale € 300,00=, RDM: ///;
- N. 1 Software Marker Detection (per kit NLM su striscia), anno di immissione sul mercato: 2013, valore commerciale: € 700,00=, RDM: ///; comprensivo di PC in possesso almeno delle caratteristiche minime previste dal Vs. Capitolato Tecnico, con Monitor da 19 pollici LCD tecnologia led, tastiera, mouse ottico e sistema operativo provvisto di regolare licenza d'uso, e N. 1 stampante per stampa referti.
- CANONE MENSILE DI NOLEGGIO € 495,833= + Iva (Euro Quattrocentovantacinque/833=) + IVA.
- CANONE ANNUO NOLEGGIO € 5.950,00= + Iva (Euro Cinquemilanovecentocinquanta/00=) + IVA.

2. ASSISTENZA TECNICA DELLA STRUMENTAZIONE PROPOSTA.

- CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA € 212,166= + Iva (Euro Duecentododici/166=) + IVA
- CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA € 2.546,00= + Iva (Euro Duemilacinquecentoquarantasei/00=) + IVA

3. REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO:

3.1 REAGENTI: IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 17.303,52= + Iva (Euro Diciassettemilatrecentotot/52), così determinato:

NUMERO E TIPOLOGIA DI DETERMINAZIONI DA ESEGUIRE	NOME COMMERCIALE DEL PRODOTTO	CODICE DEL PRODOTTO	TIPO CONFEZIONE	N° ESAMI EFFETTUABILI PER CONFEZIONI	N. KIT NECESSARI	TOTALE CONFEZIONI ANNUE OFFERTE	CONSUMI PROPRI DEL SISTEMA (N. CONF.)	PREZZO LISTINO DI UNA CONFEZIONE	SCONTO PRATICO	PREZZO UNITARIO SCONTATO	COSTO TOTALE ANNUO
300 test/anno Genotipizzazione del Virus dell'Epatite C, comprensivo di kit di amplificazione.	GEN-C 2.0	AC004/24	(Cf. inscindibile 24 Test)	24 Test	N. 13 Kit totali annui	N. 13 cf. annue offerte	0 (Zero)	€ 3.500,00= (Euro Tremilacinquecento/00=).	71,68%	€ 991,20= (Euro Novecen-tonovan-tuno/20=).	€ 12.885,60= (Euro Dodicimila-ottocentotantacinque/60=).
///	HCV RNA (& QUALITATIVO 2.0	AA896/24	(Cf. inscindibile 24 test)	24 Test	N. 13 Kit totali annui	N. 13 cf. annue offerte	0 (Zero)	€ 2.800,00= (Euro Duemilaot-tocento/00)	87,8628=	€ 339,84= (Euro Trecento=trentano=ve/84=).	€ 4.417,92= (Euro Quattromilaquattro=centocinciasette/92).
///	///	///	///	///	///	///	///	///	///	///	///

Sede Commerciale:
Via delle Mattine, 76 già Costa della Gaveta, 69 - 85100 Potenza
Tel. 0971.470600 - Fax 0971.470418
Capitale Sociale Euro 51.130,00 Int. Vers.
C.F. e P. Iva 00 911 720 761 - Iscr. C.C.I.A.A. di PZ
R.E.A. n. 70401 - Reg. Imp. n. 00 911 720 761

Sede Legale:
C.da Bucaletto, 72/E - 85100 Potenza
Unicredit - Via Pretoria (PZ)
Banca Apulia - Viale Marconi (PZ)
Banca Popolare di Bari - Viale Marconi (PZ)

Sede Commerciale Periferica:
Viale del Basento, 118 - 85100 Potenza
Sito WEB: <http://www.tecnolifesrl.it>
E-mail: info@tecnolifesrl.it
assistenza@tecnolifesrl.it
Casella Pec: tecnolifesrl@gigapec.it



€ 85,9984= + IVA (Euro Ottantacinque/9984=) + IVA.
 € 57,6784= + IVA (Euro Cinquantasette/6784=) + IVA.
 € 19,8334= + IVA (Euro Diciannove/8334=) + IVA.
 € 8,4866= + IVA (Euro Otto/4866=) + IVA.

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

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, ect)
- 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)

3.2 FORNITURA DI CONSUMABILI NECESSARI AL FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA DIAGNOSTICO

IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE € 0,00= (Zero/100) + Iva, così determinato:

NOME COMMERCIALE PRODOTTO	CODICE	TIPO E N. CONFEZIONI ANNUE OFFERTE	PREZZO DI LISTINO PER CONFEZIONE	SCONTO	PREZZO SCONTATO A CONFEZIONE	COSTO TOTALE ANNUO
Puntali 10-20 ul con filtro non sterili.	EA137	N. 1 Cf. da 960 pz. (10x96)	Su richiesta.	100%	€ 0,00= (Euro 0,00=)	€ 0,00= (Euro Zero/00=)
Puntali 100 ul c/filtro, non sterili.	EA138	N. 1 Cf. da 960 pz. (10x96)	Su richiesta.	100%	€ 0,00= (Euro 0,00=)	€ 0,00= (Euro Zero/00=)
Provette da 1,5 ml, tappo a scatto.	EA070	N. 1 Cf. da 1000 pz. (2x500)	Su richiesta.	100%	€ 0,00= (Euro 0,00=)	€ 0,00= (Euro Zero/00=)
Provette da 0,2 ml per Termociclatore, tappo a scatto bombato.	EA008	N. 1 Cf. da 1000 pz.	Su richiesta.	100%	€ 0,00= (Euro 0,00=)	€ 0,00= (Euro Zero/00=)
Vaschette per Autoblott T48	SUP006	N. 3 Cf. da 5 pz	Su richiesta.	100%	€ 0,00= (Euro 0,00=)	€ 0,00= (Euro Zero/00=)
Sono inclusi nella fornitura: N. 1 Cf. composta da N. 5 Risme da 500 fogli Carta A4 e N. 1 Cf. di Toner, sufficienti per la stampa dei referti relativi ai N. 300 Test Annuil.	///	N. 1 Cf. da 5 risme x 500 ff.; N. 1 Cf. Toner.	///	100%	€ 0,00= (Euro 0,00=)	€ 0,00= (Euro Zero/00=)

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

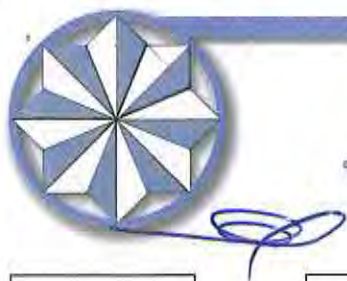
COSTO COMPLESSIVO ANNUO PER LA FORNITURA DI REAGENTI E MATERIALE DI CONSUMO € 17.303,52= + Iva
 (Euro Diciassettemilatrecentofre/52=) + Iva.

Sede Commerciale:
 Via delle Mattine, 76 già Costa della Gaveta, 69 - 85100 Potenza
 Tel. 0971.470600 - Fax 0971.470418
 Capitale Sociale Euro 51.130,00 Int. Vers.
 C.F. e P. Iva 00 911 720 761 - Iscr. C.C.I.A.A. di PZ
 R.E.A. n. 70401 - Reg. Imp. n. 00 911 720 761

Sede Legale:
 C.da Bucaletto, 72/E - 85100 Potenza
 Unicredit - Via Pretoria (PZ)
 Banca Apulia - Viale Marconi (PZ)
 Banca Popolare di Bari - Viale Marconi (PZ)

Sede Commerciale Periferica:
 Viale del Basento, 118 - 85100 Potenza
 Sito WEB: <http://www.tecnolifesrl.it>
 E-mail: info@tecnolifesrl.it
assistenza@tecnolifesrl.it
 Casella Pec: tecnolifesrl@gigapec.it





IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO DELL'INTERA FORNITURA (IVA ESCLUSA) Σ VOCI (1 + 2 + 3)	€. 25.799,52= (Euro Venticinquemilasette= centonovantanove/52=) + IVA.
--	--

IMPORTO COMPLESSIVO PER I CINQUE ANNI DI DURATA DEL CONTRATTO (IVA ESCLUSA)	€. 128.997,60= (Euro Centovottomilanovecentonovanta= sette/60=) + IVA.
--	--

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 PRODOTTO	CODICE	TIPO E N. CONFEZIONI ANNUE OFFERTE
Puntali 10-20 ul con filtro non sterili.	EA137	N. 1 Cf. da 960 pz. (10x96)
Puntali 100 ul c/filtro, non sterili.	EA138	N. 1 Cf. da 960 pz. (10x96)
Provette da 1,5 ml, tappo a scatto.	EA070	N. 1 Cf. da 1000 pz. (2x500)
Provette da 0,2 ml per Termociclatore, tappo a scatto bombato.	EA008	N. 1 Cf. da 1000 pz.
Vaschette per Autoblot T48	SUP006	N. 3 Cf. da 5 pz
Sono inclusi nella fornitura: N. 1 Cf. composta da N. 5 Risme da 500 fogli Carta A4 e N. 1 Cf. di Toner, sufficienti per la stampa dei referti relativi ai N. 300 Test Annuì.	///	Carta A4: N. 1 cf. (5 x 500 ff.) Toner: N. 1

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.)

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.

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:

Sede Commerciale:
Via delle Mattine, 76 già Costa della Gaveta, 69 - 85100 Potenza
Tel. 0971.470600 - Fax 0971.470418
Capitale Sociale Euro 51.130,00 Int. Vers.
C.F. e P. Iva 00 911 720 761 - Iscr. C.C.I.A.A. di PZ
R.E.A. n. 70401 - Reg. Imp. n. 00 911 720 761

Sede Legale:
C.da Bucaletto, 72/E - 85100 Potenza
Unicredit - Via Pretoria (PZ)
Banca Apulia - Viale Marconi (PZ)
Banca Popolare di Bari - Viale Marconi (PZ)

Sede Commerciale Periferica:
Viale del Basento, 118 - 85100 Potenza
Sito WEB: <http://www.tecnolifesrl.it>
E-mail: info@tecnolifesrl.it
assistenza@tecnolifesrl.it
Casella Pec: tecnolifesrl@gigapec.it



DETERMINAZIONI ANALITICHE	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
* Vedi Nota di seguito Riportata.							

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

* Nota in riferimento alla su riportata tabella: Le Ulteriori Determinazioni Analitiche eseguibili con la strumentazione proposta in relazione alla propria presente partecipazione per il Lotto n. 2, sono tutte quelle di cui all'allegato Listino Prezzi "Nuclear Laser Medicine - Biologia Molecolare - 2015/16" con "rivelazione RDB".

• Di offrire lo sconto percentuale del 10% (dieci per cento) 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. Non è possibile per Determinazioni Analitiche diverse da quelle richieste in gara, offrire lo sconto medio praticato con la presente offerta, non avendo evidenza del consumo annuo previsto.

Specifica le parti del contratto che saranno eseguite dalle singole imprese (nel caso di partecipazione "in raggruppamento d'impresa") :
Non pertinente la propria presente partecipazione in quanto effettuata come operatore singolo.

Dichiara, altresì, che il sistema analitico offerto:

- corrisponde ai requisiti tecnici, è funzionale e ottimizzato per l'esecuzione delle determinazioni annue indicate nel capitolato tecnico;
- è nuovo di fabbrica in ciascuna delle sue componenti, non riciclate e non assemblate;

La Ditta Tecnolife S.r.l. 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 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 sostituisca quello aggiudicato, il nuovo sistema alle stesse condizioni;

TECNOLIFE S.r.l.
85100 Potenza



TECNOLIFE S.r.l.

Tecnologie per la vita



Certificato N. IT00/09136

- L'offerta si intende valida e impegnativa per almeno 365 (trecentosessantacinque) giorni dal termine ultimo per il ricevimento delle offerte; trascorsi i suddetti 365 giorni, l'offerta è tacitamente prorogata nella sua validità in assenza di una formale revoca;
- 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.

La Ditta Tecnolife S.r.l. dichiara che i prezzi offerti si intendono onnicomprensivi di:

- installazione e collegamento alla rete di alimentazione esistente compresa l'eventuale fornitura di gruppi di continuità;
- prove di funzionamento e collaudo;
- addestramento del personale;
- aggiornamenti di nuove versioni di programmi;
- qualsiasi spesa di trasporto, imballo ed oneri accessori collegati alla fornitura.

I prezzi si intendono in ogni caso, comprensivi di qualunque altro onere non previsto, necessari per il normale funzionamento dell'apparecchiatura oggetto del presente appalto.

Alla presente offerta viene allegato il listino prezzi ufficiale edizione "Nuclear Laser Medicine – Biologia Molecolare – 2015/16" dei reagenti ed altro materiale di consumo utilizzabili con l'apparecchiatura proposta, unico per tutto il territorio nazionale".

DATA, Potenza li 11/03/2016

**FIRMA
TECNOLIFE S.R.L.
L'Amministratore Unico
Michele Laranga**

TECNOLIFE S.r.l.
85100 Potenza

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 fornire 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 conforme, 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.

Sede Commerciale:

Via delle Mattine, 76 già Costa della Gaveta, 69 - 85100 Potenza
Tel. 0971.470600 - Fax 0971.470418
Capitale Sociale Euro 51.130,00 Int. Vers.
C.F. e P. Iva 00 911 720 761 - Iscr. C.C.I.A.A. di PZ
R.E.A. n. 70401 - Reg. Imp. n. 00 911 720 761

Sede Legale:

C.da Bucaletto, 72/E - 85100 Potenza
Unicredit - Via Pretoria (PZ)
Banca Apulia - Viale Marconi (PZ)
Banca Popolare di Bari - Viale Marconi (PZ)

Sede Commerciale Periferica:

Viale del Basento, 118 - 85100 Potenza
Sito WEB: <http://www.tecnolifesrl.it>
E-mail: info@tecnolifesrl.it
assistenza@tecnolifesrl.it
Casella Pec: tecnolifesrl@gigapec.it

GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN PCR PER HCV, PER LA GENOTIPIZZAZIONE HCV E PER LA FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE
VERBALE N. 4 DEL SEGGIO DI GARA

L’anno 2017, il giorno 4 del mese di aprile , alle ore 10:45, in Venosa presso l’Ufficio Provveditorato-Economato dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Roma, convocato per le vie brevi, torna a riunirsi 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 dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione HCV e per la fornitura di Kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D’Agri.

Sono presenti il dr. Antonio Pennacchio Direttore della U.O.C. Provveditorato-Economato, in qualità di Presidente del seggio di gara, e i testimoni: dr. Cataldo Lopardo e geom. Tommaso Schettini che svolge anche le funzione di segretario verbalizzante, giusta D.D.G. n. 2016/00216 del 30/03/2016.

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. 39 del disciplinare di gara, che recita “Quando il criterio di aggiudicazione è quello dell’offerta economicamente più vantaggiosa, 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 dal bando di gara”.

Dalle risultanze della gara riportate nel verbale n. 3 del 31/03/2017, si evincono per ciascuno dei lotti n. 1 e n. 2 posti in gara, le graduatorie finali riportate nelle tabelle che seguono:

LOTTO N. 1: Fornitura “in service” di un sistema analitico per l’esecuzione test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO- QUALITATIVI (RIPARAMETRATO)	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A) + (B)
1. ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.	47,63 /50	€ 55.575,00	50,00	97,63
2. BECKMAN COULTER S.r.l.	46,17 /50	€ 74.400,29	37,35	83,52

LOTTO N. 2: Fornitura “in service” di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell’epatite C

DITTA	(A) PUNTEGGIO REQUISITI TECNICO- QUALITATIVI (RIPARAMETRATO)	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUO	(B) PUNTEGGIO PREZZO OFFERTO	PUNTEGGIO TOTALE (A) + (B)
1. SIEMENS HEALTHCARE s.r.l.	43,50 /50	€ 27.064,00	47,66	91,16
2. TECNOLIFE S.r.l.	50/50	€ 25.799,52	50,00	100

Il Presidente del seggio, in applicazione della norma innanzi richiamata, dispone l’effettuazione dei calcoli relativi alle 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 BECKMAN COULTER S.r.l.
A. CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA	50	40	47,63	46,17
B. PREZZO OFFERTO	50	40	50	37,35

Il seggio di gara rileva che per il lotto n. 1 l'offerta della Ditta Roche Diagnostics S.p.A. risulta anomala ai sensi dell'art. 86 comma 2 del D.Lgs n. 163/2006 e s.m.i., poiché ha conseguito punteggi superiori ai quattro quinti dei corrispondenti punti massimi previsti dall'allegato 11 del disciplinare di gara rubricato "griglia di valutazione delle offerte" sia per la qualità, sia per il prezzo, ovvero punti 47,63 e punti 50, come risulta dalla situazione riportata nella tabella che precede, 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 SIEMENS HEALTHCARE Srl	PUNTEGGIO CONSEGUITO TECNOLIFE S.r.l.
A. CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA	50	40	43,50	50
B. PREZZO OFFERTO	50	40	47,66	50

Il seggio di gara, rileva che per il lotto n. 2 le offerte delle Ditte Siemens Healthcare S.r.l. e Tecnoflife S.r.l. risultano anomale ai sensi dell'art. 86 comma 2 del D.Lgs n. 163/2006 e s.m.i., poiché hanno conseguito punteggi superiori ai quattro quinti dei corrispondenti punti massimi previsti dall'allegato 11 del disciplinare di gara sia per la qualità, sia per il prezzo, ovvero rispettivamente punti 43,50 e punti 47,66 per la Ditta Siemens Healthcare S.r.l., ed entrambi punti 50 per la Ditta Tecnoflife S.r.l., come risulta dalla situazione riportata nella tabella che precede e, pertanto le offerte delle predette Società sono sottoposte a verifica di congruità, con conseguente attivazione del sub-procedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta.

Il seggio di gara stabilisce di aggiornare il prosieguo dei lavori a nuova data.

Alle ore 11:00 il Presidente del seggio chiude i lavori e viene redatto il presente verbale che viene letto, approvato e sottoscritto.

Il Seggio di Gara

Dr. Antonio Pennacchio

Presidente

Dr. Cataldo Lopardo

Testimone

Geom. Tommaso Schettini

Testimone con funzione
di segretario verbalizzante



GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN MODALITA’ “SERVICE” DI SISTEMI ANALITICI PER L’ESECUZIONE DEI TEST DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN PCR PER HCV, PER LA GENOTIPIZZAZIONE HCV E PER LA FORNITURA DI KIT DIAGNOSTICI DI AMPLIFICAZIONE

VERBALE N. 5 DEL SEGGIO DI GARA VERIFICA CONGRUITA’ DELLE OFFERTE EX ARTT. 86 DEL D.LGS N. 163/2016 – LOTTO DI GARA N. 2

L’anno 2017, nel giorno 8 del mese di maggio, alle ore 10:35, in Potenza presso l’Ufficio Provveditorato-Economato dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, convocato con nota prot. 20170052288 del 04/05/2017, torna a riunirsi 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 dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione HCV e per la fornitura di Kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D’Agri.

Sono presenti il dr. Antonio Pennacchio Direttore dell’U.O.C. Provveditorato-Economato, in qualità di Presidente del seggio di gara, e i testimoni: dr. Cataldo Lopardo e geom. Tommaso Schettini che svolge anche le funzione di segretario verbalizzante, giusta D.D.G. n. 2016/00216 del 30/03/2016.

Il seggio di gara è riunito in seduta riservata, per procedere alla verifica della potenziale anomalia delle offerte presentate dalle Ditte Tecnoflife S.r.l. e Siemens Healthcare S.r.l. relative al lotto di gara n. 2 riguardante la fornitura "in service" di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell’epatite C, risultate rispettivamente aggiudicataria provvisoria della fornitura e seconda classificata nella graduatoria di gara.

Premesso che

- In data 04/04/2017, giusta verbale n. 4, si è tenuta la quarta riunione del seggio di gara per procedere, 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, tra l’altro, delle offerte relative al lotto di gara n. 2 riguardante la fornitura "in service" di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell’epatite C, presentate dalle Ditte Tecnoflife S.r.l. e Siemens Healthcare S.r.l., risultate rispettivamente aggiudicataria provvisoria (Tecnoflife S.r.l.) e seconda classificata nella graduatoria di gara (Siemens Healthcare S.r.l.), che presentavano carattere di anomalia ai sensi della normativa di riferimento, in quanto superiore ai 4/5 dei punteggi massimi a base di gara, come risultante dalla tabella che segue:

PARAMETRI	PUNTI MASSIMI	4/5	PUNTEGGIO CONSEGUITO SIEMENS HEALTHCARE Srl	PUNTEGGIO CONSEGUITO TECNOFLIFE S.r.l.
A. CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DELLA FORNITURA	50	40	43,50	50
B. PREZZO OFFERTO	50	40	47,66	50

- Con note prot. n. 42075 e 42069 entrambe del 12/10/2016, le suindicate Ditte sono state invitate, ai sensi di quanto prescritto dall’art. 88 del D.Lgs 163/2016 a presentare per iscritto, entro 15 giorni dalla ricezione della richiesta, 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 del seggio di gara 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 le giustificazioni relative all’offerta presentata, come dal seguente dettaglio:

DATA ARRIVO	NUMERO DI PROTOCOLLO	NOME DITTA
14/04/2017	46374	Tecnolife S.r.l.
18/04/2017	47404	Siemens Healthcare S.r.l.

Si procede all'apertura dei plichi pervenuti dalle suddette Ditte e all'esame della documentazione presentata.

Il Presidente del seggio di gara, alla luce della tipologia di fornitura da affidare, caratterizzata da:

- messa a disposizione in locazione dell'apparecchiatura diagnostica corredata di tutti gli accessori necessari al suo funzionamento, del modulo d'interfacciamento bidirezionale per il collegamento con il sistema gestionale di Laboratorio (LIS);
 - Installazione, messa in funzione e avviamento della strumentazione;
 - fornitura dei relativi reagenti e dei materiali di consumo;
 - dal servizio di assistenza tecnica, e dalla formazione degli operatori,
- esaminate le giustificazioni presentate dai suddetti operatori economici, ritiene:

- che non sussistono elementi, né relativi al complesso delle offerte, né alle singole componenti incidenti sulle medesime offerte nel suo insieme, tali da far permanere il carattere di anomalia delle offerte presentate in sede di gara dai precitati operatori economici;
- di considerare nel suo complesso tecnico ed economico, le offerte presentate dalle Ditte Tecnolife S.r.l. e Siemens Healthcare S.r.l. relative al lotto di gara n. 2 concernente la fornitura "in service" di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, attendibili congrue e affidabili, idonee a garantire l'affidamento sulla corretta esecuzione della prestazione.

Pertanto il seggio di gara scioglie la riserva sulla potenziale anomalia delle offerta delle Ditte Tecnolife S.r.l. e Siemens Healthcare S.r.l. relative al lotto di gara n. 2 ", e conferma l'aggiudicazione, in via provvisoria alla Ditta Tecnolife S.r.l. la fornitura in modalità "in service" di un sistema analitico per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, per l'importo complessivo annuo di € 25.799,52, Iva esclusa, come dettagliato nell'offerta economica dell'11/03/2016, già allegata al precedente verbale n. 3 del 31/03/2017.

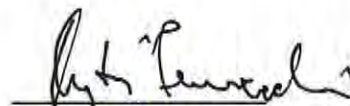
Terminati i propri lavori, il seggio di gara trasmette gli atti al Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza per l'assunzione dei provvedimenti di competenza relative al lotto di gara n. 2 , ai sensi di quanto previsto dalla normativa vigente.

Data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale, il Presidente dichiara tolta la seduta alle ore 11:15.

IL SEGGIO DI GARA

DR. ANTONIO PENNACCHIO

Presidente



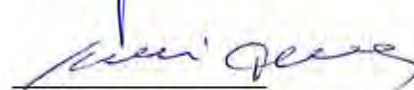
DR. CATALDO LOPARDO

Testimone



GEOM. TOMMASO SCHETTINI

Testimone con funzione di segretario verbalizzante



Rev. 2

Protocollo A.S.P. Potenza

Da: Per conto di: gare@pec.beckman.it <posta-certificata@pec.actalis.it>
Inviato: giovedì 6 aprile 2017 16:52
A: protocollo@pec.aspbasilicata.it
Oggetto: POSTA CERTIFICATA: Richiesta atti di gara - Procedura Sistemi analitici esecuzione test in biologia molecolare - Lotto 1 CIG 6559485243 - c.a. Dottor A Pennacchio
Allegati: daticert.xml; postacert.eml (325 KB)
Firmato da: posta-certificata@pec.actalis.it

GuparAddin.AreaOrganizzativaOmogenea:
Azienda Sanitaria Locale di Potenza
GuparAddin.DataDiProtocollazione:
07/04/2017
GuparAddin.NumeroDiProtocollo:
2017-0043240

Messaggio di posta certificata

Il giorno 06/04/2017 alle ore 16:51:40 (+0200) il messaggio "Richiesta atti di gara - Procedura Sistemi analitici esecuzione test in biologia molecolare - Lotto 1 CIG 6559485243 - c.a. Dottor A Pennacchio" è stato inviato da "gare@pec.beckman.it" indirizzato a:
protocollo@pec.aspbasilicata.it
Il messaggio originale è incluso in allegato.
Identificativo messaggio: opec283.20170406165140.01421.04.1.2@pec.actalis.it



Spett.le
Azienda Sanitaria Locale di Potenza
U.O. Provveditorato-Economato
Via Torraca, 2
85100 Potenza (PZ)

Alla cortese attenzione responsabile del procedimento Dottor Antonio Pennacchio

Cassina de' Pecchi, 6 aprile 2016

Ns. Prot. n. 435/2016 SL.ac

Raccomandata inoltrata via fax al n. 0971/310296 e tramite PEC a protocollo@pec.aspbasilicata.it

OGGETTO: Procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di Sistemi Analitici per l'esecuzione dei test di Biologia Molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di Analisi del Presidio Ospedaliero di Villa d'Agri.

Lotto n. 1 Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PolymerasiChain-Reaction (PCR) per HCV (virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-time

RICHIESTA ACCESSO ATTI

PREMESSO

che la scrivente Azienda ha partecipato, con offerta prot. n.320/2016 Sl.ac - lotto n. 1 Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PolymerasiChain-Reaction (PCR) per HCV (virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-time) - alla procedura aperta in oggetto non risultando aggiudicataria provvisoria della stessa ai sensi dell'art. 79 comma 5 D.lgs. 163/2006 (come da Seduta pubblica per apertura buste del 31/03/2017 Vostra comunicazione Prot. 37262 del 27/03/2017)

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 in sede giurisdizionale

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. e dell'art. 13 del D. Lgs 163/2006 - copia in carta libera della seguente documentazione, relativa alla gara in oggetto, prodotta dalla ditta ROCHE S.p.A. risultata aggiudicataria provvisoria nella seduta del 31/03/2017:

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 tecnica relativi all'attribuzione dei punteggi;
 4. verbale di apertura delle offerte economiche con contestuale proclamazione dei punteggi tecnici assegnati alle ditte partecipanti;
 5. offerta economica della ditta aggiudicataria
- sia rilasciata copia in carta libera della seguente documentazione, relativa alla gara in oggetto, prodotta dalla ditta risultata aggiudicataria provvisoria Roche S.p.A.:
1. documentazione tecnica

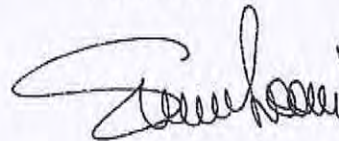
FA PRESENTE

- che le informazioni contenute nella documentazione richiesta consentiranno alla scrivente di comprendere i motivi della sua "non aggiudicazione" della fornitura e conseguentemente valutare l'esistenza dei presupposti per avanzare istanze innanzi agli organi giurisdizionali competenti al fine di tutelare i propri diritti ed interessi

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





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. 20170019320

Potenza, li 26 APR. 2017

SPETT.LE DITTA
BECKMAN COULTER S.r.l.
Via Roma, 108 –Edificio F/1
20060 CASSINA DE' PECCHI

FAX 02-9516640

OGGETTO: Procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri.

Lotto di gara n. 1 Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time

Accesso ai documenti amministrativi Rif. nota del 06.04.2017 prot. 435/2016 SL.ac

Con riferimento alla Vs. nota indicata in oggetto, si comunica che ai sensi di quanto prescritto dall'art. 41 del disciplinare di gara, le risultanze della gara saranno approvate 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 difforni 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



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

PROT. 20170049321

LI 26 APR. 2017

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: Procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri.
Lotto di gara n. 1 Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time
Trasmissione nota Società 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 in "service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time si trasmette, in allegato, la nota del 6 aprile 2017 prot. n. 435/2016 SL.ac pervenuta dalla Società Beckman Coulter S.r.l. 2^a classificata nella graduatoria di gara, 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. 41 del disciplinare di gara, le risultanze della gara saranno approvate 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



Spett.le
Azienda Sanitaria Locale di Potenza
U.O. Provveditorato-Economato
Via Torraca, 2
85100 Potenza (PZ)

Alla cortese attenzione responsabile del procedimento Dottor Antonio Pennacchio

Cassina de' Pecchi, 6 aprile 2016

Ns. Prot. n. 435/2016 SL.ac

Raccomandata inoltrata via fax al n. 0971/310296 e tramite PEC a protocollo@pec.aspbasilicata.it

OGGETTO: Procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di Sistemi Analitici per l'esecuzione dei test di Biologia Molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di Analisi del Presidio Ospedaliero di Villa d'Agri.

Lotto n. 1 Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PolymerasiChain-Reaction (PCR) per HCV (virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-time

RICHIESTA ACCESSO ATTI

PREMESSO

che la scrivente Azienda ha partecipato, con offerta prot.. n.320/2016 Sl.ac - lotto n. 1 Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PolymerasiChain-Reaction (PCR) per HCV (virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-time) - alla procedura aperta in oggetto non risultando aggiudicataria provvisoria della stessa ai sensi dell'art. 79 comma 5 D.lgs. 163/2006 (come da Seduta pubblica per apertura buste del 31/03/2017 Vostra comunicazione Prot. 37262 del 27/03/2017)

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 in sede giurisdizionale

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. e dell'art. 13 del D. Lgs 163/2006 - copia in carta libera della seguente documentazione, relativa alla gara in oggetto, prodotta dalla ditta ROCHE S.p.A. risultata aggiudicataria provvisoria nella seduta del 31/03/2017:

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

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 tecnica relativi all'attribuzione dei punteggi;
 4. verbale di apertura delle offerte economiche con contestuale proclamazione dei punteggi tecnici assegnati alle ditte partecipanti;
 5. offerta economica della ditta aggiudicataria
- sia rilasciata copia in carta libera della seguente documentazione, relativa alla gara in oggetto, prodotta dalla ditta risultata aggiudicataria provvisoria Roche S.p.A.:
1. documentazione tecnica


FA PRESENTE

- che le informazioni contenute nella documentazione richiesta consentiranno alla scrivente di comprendere i motivi della sua "non aggiudicazione" della fornitura e conseguentemente valutare l'esistenza dei presupposti per avanzare istanze innanzi agli organi giurisdizionali competenti al fine di tutelare i propri diritti ed interessi

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



12/04/17

Protocollo A.S.P. Potenza

Da: Per conto di: gare@pec.beckman.it <posta-certificata@pec.actalis.it>
Inviato: giovedì 6 aprile 2017 16:52
A: protocollo@pec.aspbasilicata.it
Oggetto: POSTA CERTIFICATA: Richiesta atti di gara - Procedura Sistemi analitici esecuzione test in biologia molecolare - Lotto 1 CIG 6559485243 - c.a. Dottor A Pennacchio
Allegati: daticert.xml; postacert.eml (325 KB)
Firmato da: posta-certificata@pec.actalis.it

GuparAddin.AreaOrganizzativaOmogenea:
Azienda Sanitaria Locale di Potenza
GuparAddin.DataDiProtocollazione:
07/04/2017
GuparAddin.NumeroDiProtocollo:
2017-0043240

Messaggio di posta certificata

Il giorno 06/04/2017 alle ore 16:51:40 (+0200) il messaggio "Richiesta atti di gara - Procedura Sistemi analitici esecuzione test in biologia molecolare - Lotto 1 CIG 6559485243 - c.a. Dottor A Pennacchio" è stato inviato da "gare@pec.beckman.it" indirizzato a:
protocollo@pec.aspbasilicata.it
Il messaggio originale è incluso in allegato.
Identificativo messaggio: opec283.20170406165140.01421.04.1.2@pec.actalis.it

P
LeVVi 2

Da: Per conto di: gare@pec.beckman.it <posta-certificata@pec.actalis.it>
Inviato: giovedì 20 aprile 2017 12:23
A: ASP Basilicata
Oggetto: POSTA CERTIFICATA: Beckman Coulter - Richiesta riesame aggiudicazione provvisoria - Proc fornitura Sistemi analitici Biologia Molecolare Lotto 1 - ca Dr A. Pennacchio
Allegati: daticert.xml; postacert.eml (337 KB)
Firmato da: posta-certificata@pec.actalis.it

Priorità: Alta

GuparAddin.AreaOrganizzativaOmogenea:
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

GuparAddin.DataDiProtocollazione:
20/04/2017

GuparAddin.NumeroDiProtocollo:
2017-0047867

Messaggio di posta certificata

Il giorno 20/04/2017 alle ore 12:22:47 (+0200) il messaggio "Beckman Coulter - Richiesta riesame aggiudicazione provvisoria - Proc fornitura Sistemi analitici Biologia Molecolare Lotto 1 - ca Dr A. Pennacchio" è stato inviato da "gare@pec.beckman.it" indirizzato a:
protocollo@pec.aspbasilicata.it
Il messaggio originale è incluso in allegato.
Identificativo messaggio: opec284.20170420122247.31600.05.5.2@pec.actalis.it

Spett.le
Azienda Sanitaria Locale di Potenza
U.O. Provveditorato-Economato
Via Torraca, 2
85100 Potenza (PZ)

Alla cortese attenzione del Responsabile del procedimento Dottor Antonio Pennacchio

Cassina de' Pecchi, 20 aprile 2017

Ns. Prot. n. 490/2017 SL.ac

Raccomandata inoltrata via fax al n. 0971/310296 e tramite PEC a protocollo@pec.aspbasilicata.it

OGGETTO: Procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di Sistemi Analitici per l'esecuzione dei test di Biologia Molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di Analisi del Presidio Ospedaliero di Villa d'Agri.

Lotto n. 1 Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PolymerasiChain-Reaction (PCR) per HCV (virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-time

RICHIESTA RIESAME AGGIUDICAZIONE PROVVISORIA

La scrivente Azienda ha partecipato alla procedura aperta indicata in oggetto ed onde concorrere all'aggiudicazione della commessa rappresentata dal Lotto 1, ha presentato l'offerta prot.. n.320/2016 SL.ac.

In occasione della seduta pubblica del 31/03/2017, destinata alla lettura del punteggio attribuito al pregio tecnico delle singole offerte ed all'apertura delle buste contenenti le offerte economiche, il dr. Paolo Alessio ed il dr. Francesco Petrullo della Beckman Coulter S.r.l. hanno appreso che l'operatore che ha conseguito l'aggiudicazione provvisoria della gara, la Roche Diagnostics S.p.A., al fine di soddisfare le esigenze diagnostiche del laboratorio di destinazione della strumentazione analitica, ha offerto un numero di confezioni di reagente palesemente insufficiente.

Per una migliore comprensione dei termini della vicenda, è opportuno valorizzare che il capitolato di gara richiedeva la fornitura di reattivo sufficiente all'esecuzione di 800 test/anno, da svolgersi in 36 sedute, in ognuna delle quali si sarebbero dovuti eseguire 22,2 (periodico) test analitici, oltre a 3 controlli (i) low pos, (ii) high pos e (iii) neg., con la conseguenza che i campioni da sottoporre ad esame, tra test diagnostici e controlli, ascendeva a 25,2 per ognuna delle 36 sedute previste dalla *lex specialis* di gara.

Detta *lex specialis* richiedeva quindi 800 test annui oltre a 3 controlli per ognuna delle 36 sedute analitiche, e quindi $800 + (3 \times 36) = 800 + 108 = 908$ test annui complessivi.

Al fine di verificare se il quantitativo di reagente offerto dalla aggiudicataria provvisoria sia sufficiente ad integrare il minimo necessario per l'esecuzione dei test complessivamente richiesti dalla stazione appaltante, occorre interpolare il dato rappresentato dai 25,2 test per seduta con quello costituito dalla incontestabile circostanza che lo strumento analitico Cobas 4800 offerto dalla Roche può accogliere *batch* da 8, 24, 48, 72 o 94 campioni.

Atteso che i test da eseguire in ogni seduta analitica sono maggiori di 24 (ascendono infatti a 25,2), il predetto strumento analitico dovrà per ognuna delle 36 sedute utilizzare un *batch* da 24 campioni ed un *batch* da 8 campioni, con la altrettanto incontestabile necessità che in ogni seduta analitica venga utilizzato reagente sufficiente ad eseguire l'esame di 32 campioni (in ragione della tipologia dei *batch* che l'operatore deve utilizzare)

Per far fronte alle esigenze analitiche della stazione appaltante, la Roche avrebbe dovuto offrire un quantitativo di reagente necessario all'esecuzione di 32 test per ognuna della 36 sedute analitiche e quindi reagente in quantità sufficiente alla esecuzione di $32 \times 36 = 1.152$ test diagnostici annuali.

Da quanto si è appreso in occasione della seduta pubblica del 31/03/2017, la Roche ha offerto 7 kit (confezioni) di reattivo, più una in omaggio, ed ogni kit consente l'esecuzione di 120 determinazioni, e quindi un numero di determinazioni pari a $(120 \times 8) 960$ per ogni anno.

Avuto riguardo alla tipologia della strumentazione offerta dalla Roche, il numero di determinazioni da eseguire nel corso dell'anno in ragione della cadenza delle sedute e dei *batch* che lo strumento deve utilizzare ascende invece a 1.152, ed allora l'offerta della predetta concorrente appare insufficiente a soddisfare le esigenze della collettività degli utenti, come indicate nelle prescrizioni capitolari.

Appare necessaria quindi la riconvocazione della commissione giudicatrice al fine di scrutinare le censure come sopra sollevate, che trovano conferma nella lettura della documentazione dell'offerta della Roche (brochure di presentazione dello strumento Cobas 4800 – quantitativo di kit di reagente offerto), e giungere all'esclusione dal confronto concorrenziale dell'aggiudicataria provvisoria per aver formulato un'offerta insufficiente al soddisfacimento delle prescrizioni capitolari.

E non si venga a dire, come si è ventilato dal primario del laboratorio analisi in occasione della seduta pubblica del 31/03/2017, che all'insufficienza (conclamata?) dell'offerta si sarebbe posto rimedio in sede di esecuzione del contratto con una gestione del numero di campioni da esaminare in ogni seduta, in guisa tale da rendere detto numero coerente con la disponibilità del reagente, perché una soluzione di tal fatta sarebbe illegittima, piegando la *lex specialis* ad uso di uno specifico concorrente, e financo aberrante perché indurrebbe il paziente a procrastinare l'attesa del risultato analitico unicamente per rendere bastevole un'offerta di reattivo insufficiente qualora parametrata alle cadenze analitiche indicate nelle prescrizioni capitolari.



Ritardare l'esame della viremia HCV (agente eziologico dell'epatite C) può sia compromettere l'andamento della terapia a cui un paziente si sottopone sia indurre altro paziente a proseguire una terapia costosa ma inefficace, con ingente spreco di risorse economiche per l'Amministrazione appaltante (i nuovi farmaci anti-HCV sono molto costosi, e se il paziente è un *non-responder* si applica la cosiddetta "*stopping rule*" cioè si interrompe la terapia, ma ciò necessita del risultato del test quantitativo HCV RNA), e ciò appare all'evidenza intollerabile.

In attesa di conoscere le determinazioni di Codesta Stazione Appaltante in ordine alla richiesta di riconvocazione della Commissione giudicatrice al fine di verificare il fondamento delle censure come sopra sollevate, riservando la tutela degli interessi delle scrivente alla competente autorità giudiziaria, è gradito porgere distinti saluti.

BECKMAN COULTER S.r.l.

Un Procuratore

Silvia Leoni

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Silvia Leoni", written over the printed name.



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

PROT. 20170050515

Li 28 APR 2017

U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO
VIA TORRACA, 2 85100 POTENZA
Tel. 0971-310549
Fax 0971-310296
e-mail: provveditorato.pz@aspbasilicata.it

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

Fax 039 – 2817670

OGGETTO: Procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri.

Lotto di gara n. 1 Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time

Trasmissione nota Società Beckman Coulter S.r.l. prot. n. 490/2017 SL.ac del 20/04/2017.

Con riferimento alla procedura di gara in oggetto, riguardante il lotto n. 1 concernente la fornitura in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time si trasmette, in allegato, la nota prot. 490/2017 SL.ac del 20 aprile 2017 pervenuta dalla Società Beckman Coulter S.r.l. 2ª classificata nella graduatoria di gara, di richiesta di riesame dell'aggiudicazione provvisoria effettuata dal seggio di gara nella seduta pubblica del 31/03/2017 in favore di Codesta Spett.le Ditta.

Tale nota è stata trasmessa alla Commissione giudicatrice per approfondire i rilievi evidenziati nella stessa, al fine di accertare la veridicità di quanto asserito.

Per quanto attiene ai rilievi formulati con la nota in riferimento, Codesta Ditta ove lo ritenga opportuno potrà far tenere le debite controdeduzioni e osservazioni al riguardo.

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 (PZ)

Alla cortese attenzione del Responsabile del procedimento Dottor Antonio Pennacchio

Cassina de' Pecchi, 20 aprile 2017

Ns. Prot. n. 490/2017 SL.ac

Raccomandata inoltrata via fax al n. 0971/310296 e tramite PEC a protocollo@pec.aspbasilicata.it

OGGETTO: Procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di Sistemi Analitici per l'esecuzione dei test di Biologia Molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di Analisi del Presidio Ospedaliero di Villa d'Agri.

Lotto n. 1 Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PolymerasiChain-Reaction (PCR) per HCV (virus epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-time

RICHIESTA RIESAME AGGIUDICAZIONE PROVVISORIA

La scrivente Azienda ha partecipato alla procedura aperta indicata in oggetto ed onde concorrere all'aggiudicazione della commessa rappresentata dal Lotto 1, ha presentato l'offerta prot. n.320/2016 SL.ac.

In occasione della seduta pubblica del 31/03/2017, destinata alla lettura del punteggio attribuito al pregio tecnico delle singole offerte ed all'apertura delle buste contenenti le offerte economiche, il dr. Paolo Alessio ed il dr. Francesco Petruzzo della Beckman Coulter S.r.l. hanno appreso che l'operatore che ha conseguito l'aggiudicazione provvisoria della gara, la Roche Diagnostics S.p.A., al fine di soddisfare le esigenze diagnostiche del laboratorio di destinazione della strumentazione analitica, ha offerto un numero di confezioni di reagente palesemente insufficiente.

Per una migliore comprensione dei termini della vicenda, è opportuno valorizzare che il capitolato di gara richiedeva la fornitura di reattivo sufficiente all'esecuzione di 800 test/anno, da svolgersi in 36 sedute, in ognuna delle quali si sarebbero dovuti eseguire 22,2 (periodico) test analitici, oltre a 3 controlli (i) low pos, (ii) high pos e (iii) neg., con la conseguenza che i campioni da sottoporre ad esame, tra test diagnostici e controlli, ascendeva a 25,2 per ognuna delle 36 sedute previste dalla *lex specialis* di gara.

Detta *lex specialis* richiedeva quindi 800 test annui oltre a 3 controlli per ognuna delle 36 sedute analitiche, e quindi $800 \div (3 \times 36) = 800 \div 108 = 908$ test annui complessivi.



Al fine di verificare se il quantitativo di reagente offerto dalla aggiudicataria provvisoria sia sufficiente ad integrare il minimo necessario per l'esecuzione dei test complessivamente richiesti dalla stazione appaltante, occorre interpolare il dato rappresentato dai 25,2 test per seduta con quello costituito dalla incontestabile circostanza che lo strumento analitico Cobas 4800 offerto dalla Roche può accogliere *batch* da 8, 24, 48, 72 o 94 campioni.

Atteso che i test da eseguire in ogni seduta analitica sono maggiori di 24 (ascendono infatti a 25,2), il predetto strumento analitico dovrà per ognuna delle 36 sedute utilizzare un *batch* da 24 campioni ed un *batch* da 8 campioni, con la altrettanto incontestabile necessità che in ogni seduta analitica venga utilizzato reagente sufficiente ad eseguire l'esame di 32 campioni (in ragione della tipologia dei *batch* che l'operatore deve utilizzare)

Per far fronte alle esigenze analitiche della stazione appaltante, la Roche avrebbe dovuto offrire un quantitativo di reagente necessario all'esecuzione di 32 test per ognuna delle 36 sedute analitiche e quindi reagente in quantità sufficiente alla esecuzione di $32 \times 36 = 1.152$ test diagnostici annuali.

Da quanto si è appreso in occasione della seduta pubblica del 31/03/2017, la Roche ha offerto 7 kit (confezioni) di reattivo, più una in omaggio, ed ogni kit consente l'esecuzione di 120 determinazioni, e quindi un numero di determinazioni pari a $(120 \times 8) 960$ per ogni anno.

Avuto riguardo alla tipologia della strumentazione offerta dalla Roche, il numero di determinazioni da eseguire nel corso dell'anno in ragione della cadenza delle sedute e dei *batch* che lo strumento deve utilizzare ascende invece a 1.152, ed allora l'offerta della predetta concorrente appare insufficiente a soddisfare le esigenze della collettività degli utenti, come indicate nelle prescrizioni capitolari.

Appare necessaria quindi la riconvocazione della commissione giudicatrice al fine di scrutinare le censure come sopra sollevate, che trovano conferma nella lettura della documentazione dell'offerta della Roche (brochure di presentazione dello strumento Cobas 4800 – quantitativo di kit di reagente offerto), e giungere all'esclusione dal confronto concorrenziale dell'aggiudicataria provvisoria per aver formulato un'offerta insufficiente al soddisfacimento delle prescrizioni capitolari.

E non si venga a dire, come si è ventilato dal primario del laboratorio analisi in occasione della seduta pubblica del 31/03/2017, che all'insufficienza (conclamata?) dell'offerta si sarebbe posto rimedio in sede di esecuzione del contratto con una gestione del numero di campioni da esaminare in ogni seduta, in guisa tale da rendere detto numero coerente con la disponibilità del reagente, perché una soluzione di tal fatta sarebbe illegittima, piegando la *lex specialis* ad uso di uno specifico concorrente, e financo aberrante perché indurrebbe il paziente a procrastinare l'attesa del risultato analitico unicamente per rendere bastevole un'offerta di reattivo insufficiente qualora parametrata alle scadenze analitiche indicate nelle prescrizioni capitolari.



Ritardare l'esame della viremia HCV (agente eziologico dell'epatite C) può sia compromettere l'andamento della terapia a cui un paziente si sottopone sia indurre altro paziente a proseguire una terapia costosa ma inefficace, con ingente spreco di risorse economiche per l'Amministrazione appaltante (i nuovi farmaci anti-HCV sono molto costosi, e se il paziente è un *non-responder* si applica la cosiddetta "*stopping rule*" cioè si interrompe la terapia, ma ciò necessita del risultato del test quantitativo HCV RNA), e ciò appare all'evidenza intollerabile.

In attesa di conoscere le determinazioni di Codesta Stazione Appaltante in ordine alla richiesta di riconvocazione della Commissione giudicatrice al fine di verificare il fondamento delle censure come sopra sollevate, riservando la tutela degli interessi delle scrivente alla competente autorità giudiziaria, è gradito porgere distinti saluti.

BECKMAN COULTER S.r.l.

Un Procuratore

Silvia Leoni

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Silvia Leoni", written over the printed name.



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

PROT. 20170050504

U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO
VIA TORRACA, 2 85100 POTENZA
Tel. 0971-310549
Fax 0971-310296
e-mail: provveditorato.pz@aspbasilicata.it

Li 28 APR 2017

ALLA COMMISSIONE GIUDICATRICE
DR. DOMENICO CAVALIERE
domenico.cavaliere@aspbasilicata.it
DR. FRANCO MAGLIONE
francesco.maglione@aspbasilicata.it
DR. GINO SCALDAFERRI
gino.scaldaferrri@aspbasilicata.it
LORO SEDI

OGGETTO: Procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri.
Lotto di gara n. 1 Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time
Trasmissione nota Società Beckman Coulter S.r.l. prot. n. 490/2017 SL.ac del 20/04/2017, di richiesta di riesame aggiudicazione provvisoria.

Con riferimento alla procedura di gara in oggetto, riguardante il lotto n. 1 concernente la fornitura in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time, con nota del 6 aprile 2017 prot. n. 435/2016 SL.ac la Società Beckham Coltre S.r.l. 2^a classificata nella graduatoria di gara, ha fatto richiesta di accesso agli atti tutti della procedura, ai sensi degli artt. 22 e seguenti della Legge 241/1999 e s.m.i.

Riguardo alla suddetta richiesta di accesso agli atti, s'informa che ai sensi dell'art. 41 del disciplinare di gara, le risultanze della gara saranno approvate 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.

Con successiva nota prot. 490/2017 SL.ac del 20/04/2017, ivi allegata, la predetta Società ha presentato istanza di riesame dell'aggiudicazione provvisoria disposta in favore della Ditta Roche Diagnostics S.p.A. giusta verbale del seggio di gara n. 3 del 31/03/2017, adducendo che l'aggiudicataria ha offerto un numero di confezioni di reagente palesemente insufficiente a soddisfare le esigenze diagnostiche del laboratorio di destinazione della strumentazione analitica.

Nell'ambito del rispetto dei principi di parità di trattamento, non discriminazione, proporzionalità e trasparenza dell'azione amministrativa, s'invita Codesta Commissione giudicatrice ad approfondire le affermazioni di parte, al fine di accertare la veridicità di quanto asserito dalla Società istante con la nota in riferimento.

Al riguardo si allegano i seguenti ulteriori documenti:

- Verbale del seggio di gara n. 3 del 31/03/2017;
- Offerta economica della Ditta Roche Diagnostics S.p.A.;
- All. 13 Capitolato Tecnico

Si resta in attesa di un cortese urgente riscontro alla presente, per le necessarie controdeduzioni alle osservazioni contenute nell'istanza di cui trattasi, e si coglie l'occasione per porgere cordiali saluti.

Il Responsabile del Procedimento
Dott. Antonio Pennacchio



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

PROT. 20170061739

U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO
VIA TORRACA, 2 85100 POTENZA
Tel. 0971-310549
Fax 0971-310296
e-mail: provveditorato.pz@aspbasilicata.it

Li 26 MAG. 2017

ALLA COMMISSIONE GIUDICATRICE
DR. DOMENICO CAVALIERE
domenico.cavaliere@aspbasilicata.it
DR. FRANCO MAGLIONE
francesco.maglione@aspbasilicata.it
DR. GINO SCALDAFERRI
gino.scaldaferrri@aspbasilicata.it
LORO SEDI

OGGETTO: Sollecito riscontro nota Società Beckman Coulter S.r.l. di richiesta di riesame aggiudicazione provvisoria riguardante il lotto n. 1 concernente la fornitura in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time

Con nota prot. 20170050504 del 28/04/2017, ivi allegata, è stata trasmessa a Codesta Commissione giudicatrice l'istanza pervenuta dalla società Beckman Coulter S.r.l. di riesame dell'aggiudicazione provvisoria riguardante il lotto n. 1 concernente la fornitura in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time, disposta in favore della Ditta Roche Diagnostics S.p.A. giusta verbale del seggio di gara n. 3 del 31/03/2017, per le motivazioni nella stessa esplicitate.

Attesa la necessità predisporre il provvedimento di approvazione degli atti di gara da inviare alla Direzione Strategica Aziendale per esame ed eventuale approvazione, si chiede di voler fornire con cortese urgente le necessarie controdeduzioni alle osservazioni contenute nell'istanza di cui trattasi.

Cordiali saluti.

Il Responsabile del Procedimento
Dott. Antonio Pennacchio



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

PROT. 2017/0050504

U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO
VIA TORRACA, 2 85100 POTENZA
Tel. 0971-310549
Fax 0971-310296
e-mail: provveditorato.pz@aspbasilicata.it

Li 28 APR. 2017

ALLA COMMISSIONE GIUDICATRICE
DR. DOMENICO CAVALIERE
domenico.cavaliere@aspbasilicata.it
DR. FRANCO MAGLIONE
francesco.maglione@aspbasilicata.it
DR. GINO SCALDAFERRI
gino.scaldaferrri@aspbasilicata.it
LORO SEDI

OGGETTO: Procedura aperta per l'affidamento della fornitura in modalità "service" di sistemi analitici per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in PCR per HCV, per la genotipizzazione del virus dell'epatite C, e per la fornitura di kit diagnostici di amplificazione, occorrenti per la U.O.C. Laboratorio di analisi del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri.

Lotto di gara n. 1 Fornitura "in service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time

Trasmissione nota Società Beckman Coulter S.r.l. prot. n. 490/2017 SL.ac del 20/04/2017, di richiesta di riesame aggiudicazione provvisoria.

Con riferimento alla procedura di gara in oggetto, riguardante il lotto n. 1 concernente la fornitura in "service" di un sistema analitico per l'esecuzione dei test di biologia molecolare in Polymerasi-Chain-Reaction (PCR) per HCV (Virus Epatite C), comprensivo di estrazione, amplificazione e rilevazione in PCR Real-Time, con nota del 6 aprile 2017 prot. n. 435/2016 SL.ac la Società Beckham Coltre S.r.l. 2^a classificata nella graduatoria di gara, ha fatto richiesta di accesso agli atti tutti della procedura, ai sensi degli artt. 22 e seguenti della Legge 241/1999 e s.m.i.

Riguardo alla suddetta richiesta di accesso agli atti, s'informa che ai sensi dell'art. 41 del disciplinare di gara, le risultanze della gara saranno approvate 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.

Con successiva nota prot. 490/2017 SL.ac del 20/04/2017, ivi allegata, la predetta Società ha presentato istanza di riesame dell'aggiudicazione provvisoria disposta in favore della Ditta Roche Diagnostics S.p.A. giusta verbale del seggio di gara n. 3 del 31/03/2017, adducendo che l'aggiudicataria ha offerto un numero di confezioni di reagente palesemente insufficiente a soddisfare le esigenze diagnostiche del laboratorio di destinazione della strumentazione analitica.

Nell'ambito del rispetto dei principi di parità di trattamento, non discriminazione, proporzionalità e trasparenza dell'azione amministrativa, s'invita Codesta Commissione giudicatrice ad approfondire le affermazioni di parte, al fine di accertare la veridicità di quanto asserito dalla Società istante con la nota in riferimento.

Al riguardo si allegano i seguenti ulteriori documenti:

- Verbale del seggio di gara n. 3 del 31/03/2017;
- Offerta economica della Ditta Roche Diagnostics S.p.A.;
- All. 13 Capitolato Tecnico

Si resta in attesa di un cortese urgente riscontro alla presente, per le necessarie controdeduzioni alle osservazioni contenute nell'istanza di cui trattasi, e si coglie l'occasione per porgere cordiali saluti.

Il Responsabile del Procedimento
Dott. Antonio Pennacchio



GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI PROGRAMMI DI VERIFICA ESTERNA DI QUALITA’ (VEQ), OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE E PER I CENTRI TRASFUSIONALI AZIENDALI.

VERBALE COMMISSIONE GIUDICATRICE N. 1 DEL 6.3.2017

L’anno DUEMILADICIASSETTE, il giorno SEI del mese di MARZO alle ore 10,35 in Potenza, nella sala formazione presso la sede centrale dell’Azienda sita alla Via Torraca, si è riunita in seduta riservata la commissione giudicatrice per la valutazione delle offerte presentate dalle Ditte partecipanti alla procedura aperta di cui all’oggetto.

La Commissione, convocata con nota prot. n.20170027709 del 3.3.2017, è stata nominata con Deliberazione del D.G. n.2016/781, ed è così composta:

- Dott. Rocco Perrone Presidente
- Dott. Livio Bozza Componente
- Dott. Mario Francesco Petruzzi Componente

L’attività di segreteria della Commissione viene svolta dal Dott. Cataldo Lopardo, funzionario dell’U.O. Provveditorato-Economato.

Il Presidente, verificata la presenza di tutti i componenti della Commissione, dichiara aperta la seduta.

Vengono, innanzitutto, sottoscritte dai membri della Commissione le dichiarazioni sostitutive dell’atto di notorietà attestanti l’assenza di cause di incompatibilità e di astensione di cui all’art. 84 commi 4, 5 e 7 del D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i.. (Allegato n. 1)

Si dà lettura, quindi, del verbale relativo alla seduta del seggio di gara tenutasi il 5.12.2016, nel corso della quale si è proceduto alla valutazione della documentazione amministrativa ed alla conseguente ammissione delle ditte partecipanti al prosieguo della gara.

Si dà atto, quindi, che tutte le ditte che hanno presentato offerta nei termini prescritti dal Disciplinare sono state ammesse alle successive fasi di gara ed in particolare:

LOTTO	DITTE CONCORRENTI
Lotto 1 [CIG: 6768113787]	Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi – Firenze
Lotto 2 [CIG: 6768119C79]	Medical Systems SpA – Genova
	QualiMedLab srl - Pisa

Richiamati gli atti di gara, si procede, quindi, con la valutazione dell’offerta tecnica dell’Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, relativa al **Lotto 1**.

Viene innanzitutto verificata la rispondenza dell’offerta a quanto richiesto dal capitolato.

Appurata la completezza dell’offerta si procede con la valutazione dell’offerta sulla base dei criteri di valutazione indicati negli atti di gara e qui di seguito riportati:

Rif.	Parametri di valutazione	Punteggio max
1	LOTTO N. 1: Numerosità e qualità dei Laboratori iscritti al programma VEQ in Italia (minimo 250 iscritti per le branche del Lotto 1: Chimica Clinica, Coagulazione, Ematologia). La valutazione complessiva è (Livello Max - Livello Medio – Livello Minimo (Al di sotto di 250 iscritti Punti 0).	10 Liv. Max = 10 Liv. Medio = 6 Liv. Min = 3 <250 = 0
	LOTTO N. 2 Numerosità e qualità dei Laboratori iscritti al programma VEQ in Italia Il punteggio massimo di 10 sarà attribuito alla Ditta con il maggior numero dei Laboratori iscritti al programma VEQ; alle altre il punteggio sarà attribuito in misura proporzionale	10
2	Organizzazione di seminari ed incontri per i partecipanti Valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.	8

3	Report disponibili su Web con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni)	6
4	Completezza e facilità di interpretazione degli elaborati statistici dei risultati. (Produrre esempi)	6
5	Produzione di report cumulativi per i laboratori iscritti della ASP	6
6	Quantità di campione offerto e volume di campione una volta ricostituito Il punteggio relativo a detto parametro sarà attribuito come segue per ciascuno dei lotti: LOTTO N. 1: Quantità di campione offerto e volume di campione una volta ricostituito, per i seguenti programmi: Ematologia, Chimica clinica, Proteine e Farmaci;	4
	LOTTO N. 2: Quantità di campione offerto e volume di campione una volta ricostituito, per i seguenti programmi: Immunometria A) e Immunometria B)	4
7	Materiali di controllo a matrice umana (% di disponibilità) in %	4
8	Tempistica e modalità di invio del materiale di controllo secondo le specifiche richieste	3
9	Produzione di un report riassuntivo a fine ciclo	3
10	Possibilità di rinvio campioni durante e a fine ciclo di controllo	3
11	LOTTO N. 1 a) Completezza della fornitura LOTTO 1 b) Adeguatezza dei programmi offerti al Sublotto 2 per i punti 1.2.4 Sieroimmunologia (Epat. + HIV) e Sublotto 1.2.5 Sieroimmunologia (Torch + Altri)	7
	LOTTO N. 2 a) Completezza della fornitura LOTTO 2 b) Adeguatezza ed unitarietà dei programmi offerti al LOTTO 2	7

I punteggi da attribuire alle "caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura" vengono determinati sulla base dei coefficienti attribuiti dai singoli componenti la commissione ad ogni singolo criterio della qualità secondo la seguente tabella:

GIUDIZIO	COEFFICIENTE
ECCELLENTE	1
OTTIMO	0,9
BUONO	0,7
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.

Nell'allegata **Tabella 1** sono indicate le motivazioni che sono alla base dei giudizi espressi dai singoli componenti per ogni elemento di valutazione indicato nella griglia che sono riportati nell'allegata **Tabella 2**).

Come si evince dalla Tabella 1 e dalla Tabella 2, i componenti della commissione hanno condiviso le motivazioni ed espresso identici giudizi.

Il risultato dei calcoli effettuati ai sensi di quanto previsto all'art.32 del Disciplinare di gara vengono di seguito riepilogati:

LOTTO 1	
DITTA	PUNTEGGIO COMPLESSIVO CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE (MAX 60 PUNTI)
Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi – Firenze	57,60



Il punteggio ottenuto dall'offerta è superiore al minimo richiesto dal disciplinare. L'offerta è quindi valida ed ammessa alla fase successiva di gara.

Si precisa che essendo una sola l'offerta per il lotto 1, non si è proceduto alla prevista riparametrazione ritenendo inutile tale operazione.

Si procede, quindi, con la valutazione delle offerte relative al **Lotto 2**.

Si valuta l'offerta della Ditta **Medical Systems SpA** e quindi quella della Ditta **Qualimedlab srl**.

Viene innanzitutto verificata la rispondenza delle offerte a quanto richiesto dal capitolato.

Appurata la completezza dell'offerta si procede con la valutazione dell'offerta sulla base dei criteri di valutazione indicati negli atti di gara e sopra riportati.

Nell'allegata **Tabella 3** sono indicate le motivazioni che sono alla base dei giudizi espressi dai singoli componenti per ogni elemento di valutazione indicato nella griglia che sono riportati nell'allegata **Tabella 4**.

Come si evince dalla Tabella 3 e dalla Tabella 4, i componenti della commissione hanno condiviso le motivazioni ed espresso identici giudizi.

Il risultato dei calcoli effettuati ai sensi di quanto previsto all'art.32 del Disciplinare di gara vengono di seguito riepilogati:

LOTTO 2	
DITTA	PUNTEGGIO COMPLESSIVO CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE (MAX 60 PUNTI)
Medical Systems SpA – Genova	55,06
Qualimedlab srl – Pisa	59,70

Si dà atto che entrambe le offerte hanno superato il punteggio minimo necessario per accedere alla fase successiva della gara.

La Commissione, quindi, considera terminati i propri lavori dando atto, tuttavia, che, come previsto dal Disciplinare di gara, la stessa prenderà parte alla seduta del seggio di gara durante la quale si darà lettura delle valutazioni delle offerte tecniche e si procederà all'apertura delle buste contenenti le offerte economiche.

Il presente verbale viene, quindi, trasmesso al RUP, per il tramite del segretario, per i seguiti di competenza.

Il Presidente, quindi, data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale, dichiara tolta la seduta alle ore 13.55.

IL PRESIDENTE

Dott. Rocco Perrone

COMPONENTI

Dott. Livio Bozza

Dott. Mario Francesco Petruzzi

SEGRETARIO

Dott. Cataldo Lopardo



DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DELL'ATTO DI NOTORIETA'

(Artt. 47 D.P.R. 28 dicembre 2000 n°445 " testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa ")

Il/La sottoscritto/a Perroone Rocco
Nato/a Sasso di Castalda il 31/05/1958
Residente in Sasso di Castalda (PZ)
Via R. Benvenuto n° 19

componente della Commissione giudicatrice della gara mediante procedura aperta per l'affidamento della fornitura di programmi di verifica esterna di qualità (VEQ), occorrenti per i Laboratori di Analisi chimico-cliniche e per i Centri Trasfusionali aziendali, giusta D.D.G. n. 2016/00781 del 24/11/2016,

Preso visione delle Ditte partecipanti alla procedura di gara;

DICHIARA

Che ai fini della propria partecipazione in qualità di componente della commissione di gara per l'affidamento della fornitura indicata nelle premesse, non sussistono le cause di incompatibilità e di astensione di cui all'art. 77 commi 4, 5 e 6 del D.Lgs 18 aprile 2016, n. 50, recante "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture".

DATA 06/03/2017


(FIRMA DEL DICHIARANTE)

NOTE ALLA CITATA DISPOSIZIONE NORMATIVA:

⇒ **ART. 77 COMMA 4:**

I Commissari non devono aver svolto né possono svolgere alcun'altra funzione o incarico tecnico o amministrativo relativamente al contratto del cui affidamento si tratta;

⇒ **ART. 77 COMMA 5:**

Coloro che nel biennio precedente all'indizione della procedura di aggiudicazione, hanno ricoperto cariche di pubblico amministratore, non possono essere nominati commissari giudicatori relativamente a contratti affidati dalle Amministrazioni presso le quali hanno esercitato le proprie funzioni d'istituto.

⇒ **ART. 77 COMMA 6:**

Si applicano ai Commissari e ai segretari delle commissioni l'articolo 35-bis del D.Lgs 30/03/2001, n. 165, l'art. 51 codice di procedura civile, nonché l'art. 42 del D.Lgs 50/2016. Sono altresì, esclusi da successivi incarichi di commissario coloro che, in qualità di membri delle commissioni giudicatrici, abbiano concorso, con dolo o colpa grave accertati in sede giurisdizionale con sentenza non sospesa, all'approvazione di atti dichiarati illegittimi.

Note all'art. 51 codice di procedura civile: Il Commissario ha l'obbligo di astenersi: 1) se ha interesse nella gara; 2) se egli stesso o la moglie è parente fino al quarto grado o legato da vincoli di affiliazione, o è convivente o commensale abituale di una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; 3) se egli stesso o la moglie ha causa pendente o grave inimicizia o rapporti di credito o debito con una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; 4) se ha prestato assistenza come consulente tecnico ad una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; 5) se è tutore, curatore, amministratore di sostegno, procuratore, agente o datore di lavoro di una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; se, inoltre, è amministratore o gerente di un ente, di un'associazione anche non riconosciuta, di un comitato, di una società o stabilimento che ha interesse nella gara.



DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DELL'ATTO DI NOTORIETA'

(Artt. 47 D.P.R. 28 dicembre 2000 n°445 " testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa ")

Il/la sottoscritto/a DR BOZZA Lino

Nato/a SELFI il 07/04/1956

Residente in LAVELLO

Via C.S. G. FORTUNATO n° 119

componente della Commissione giudicatrice della gara mediante procedura aperta per l'affidamento della fornitura di programmi di verifica esterna di qualità (VEQ), occorrenti per i Laboratori di Analisi chimico-cliniche e per i Centri Trasfusionali aziendali, giusta D.D.G. n. 2016/00781 del 24/11/2016,

Preso visione delle Ditte partecipanti alla procedura di gara;

DICHIARA

Che ai fini della propria partecipazione in qualità di componente della commissione di gara per l'affidamento della fornitura indicata nelle premesse, non sussistono le cause di incompatibilità e di astensione di cui all'art. 77 commi 4, 5 e 6 del D.Lgs 18 aprile 2016, n. 50, recante "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture".

DATA 06/03/2017



(FIRMA DEL DICHIARANTE)

NOTE ALLA CITATA DISPOSIZIONE NORMATIVA:

⇨ **ART. 77 COMMA 4:**

I Commissari non devono aver svolto né possono svolgere alcun'altra funzione o incarico tecnico o amministrativo relativamente al contratto del cui affidamento si tratta;

⇨ **ART. 77 COMMA 5:**

Coloro che nel biennio precedente all'indizione della procedura di aggiudicazione, hanno ricoperto cariche di pubblico amministratore, non possono essere nominati commissari giudicatori relativamente a contratti affidati dalle Amministrazioni presso le quali hanno esercitato le proprie funzioni d'istituto.

⇨ **ART. 77 COMMA 6:**

Si applicano ai Commissari e ai segretari delle commissioni l'articolo 35-bis del D.Lgs 30/03/2001, n. 165, l'art. 51 codice di procedura civile, nonché l'art. 42 del D.Lgs 50/2016. Sono altresì, esclusi da successivi incarichi di commissario coloro che, in qualità di membri delle commissioni giudicatrici, abbiano concorso, con dolo o colpa grave accertati in sede giurisdizionale con sentenza non sospesa, all'approvazione di atti dichiarati illegittimi.

Note all'art. 51 codice di procedura civile: il Commissario ha l'obbligo di astenersi: 1) se ha interesse nella gara; 2) se egli stesso o la moglie è parente fino al quarto grado o legato da vincoli di affiliazione, o è convivente o commensale abituale di una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; 3) se egli stesso o la moglie ha causa pendente o grave inimicizia o rapporti di credito o debito con una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; 4) se ha prestato assistenza come consulente tecnico ad una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; 5) se è tutore, curatore, amministratore di sostegno, procuratore, agente o datore di lavoro di una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; se, inoltre, è amministratore o gerente di un ente, di un'associazione anche non riconosciuta, di un comitato, di una società o stabilimento che ha interesse nella gara.



DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DELL'ATTO DI NOTORIETA'

(Artt. 47 D.P.R. 28 dicembre 2000 n°445 " testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa ")

Il/La sottoscritto/a PETRIZZI MARIO FRANCESCO
Nato/a FORENZA (PZ) il 03/10/1954
Residente in FORENZA
Via P.lla REGINA MARGHERITA n° 27

componente della Commissione giudicatrice della gara mediante procedura aperta per l'affidamento della fornitura di programmi di verifica esterna di qualità (VEQ), occorrenti per i Laboratori di Analisi chimico-cliniche e per i Centri Trasfusionali aziendali, giusta D.D.G. n. 2016/00781 del 24/11/2016,

Preso visione delle Ditte partecipanti alla procedura di gara;

DICHIARA

Che ai fini della propria partecipazione in qualità di componente della commissione di gara per l'affidamento della fornitura indicata nelle premesse, non sussistono le cause di incompatibilità e di astensione di cui all'art. 77 commi 4, 5 e 6 del D.Lgs 18 aprile 2016, n. 50, recante "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture".

DATA 06.03.2017

(FIRMA DEL DICHIARANTE)

NOTE ALLA CITATA DISPOSIZIONE NORMATIVA:

⇒ **ART. 77 COMMA 4:**

I Commissari non devono aver svolto né possono svolgere alcun'altra funzione o incarico tecnico o amministrativo relativamente al contratto del cui affidamento si tratta;

⇒ **ART. 77 COMMA 5:**

Coloro che nel biennio precedente all'indizione della procedura di aggiudicazione, hanno ricoperto cariche di pubblico amministratore, non possono essere nominati commissari giudicatori relativamente a contratti affidati dalle Amministrazioni presso le quali hanno esercitato le proprie funzioni d'istituto.

⇒ **ART. 77 COMMA 6:**

Si applicano ai Commissari e ai segretari delle commissioni l'articolo 35-bis del D.Lgs 30/03/2001, n. 165, l'art. 51 codice di procedura civile, nonché l'art. 42 del D.Lgs 50/2016. Sono altresì, esclusi da successivi incarichi di commissario coloro che, in qualità di membri delle commissioni giudicatrici, abbiano concorso, con dolo o colpa grave accertati in sede giurisdizionale con sentenza non sospesa, all'approvazione di atti dichiarati illegittimi.

Note all'art. 51 codice di procedura civile: Il Commissario ha l'obbligo di astenersi: 1) se ha interesse nella gara; 2) se egli stesso o la moglie è parente fino al quarto grado o legato da vincoli di affiliazione, o è convivente o commensale abituale di una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; 3) se egli stesso o la moglie ha causa pendente o grave inimicizia o rapporti di credito o debito con una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; 4) se ha prestato assistenza come consulente tecnico ad una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; 5) se è tutore, curatore, amministratore di sostegno, procuratore, agente o datore di lavoro di una delle Ditte partecipanti alla procedura di gara; se, inoltre, è amministratore o gerente di un ente, di un'associazione anche non riconosciuta, di un comitato, di una società o stabilimento che ha interesse nella gara.



TABELLA 1

LOTTO 1 Ditta Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi		
Rif.	Parametri di valutazione	MOTIVAZIONE
1	Numerosità e qualità dei Laboratori iscritti al programma VEQ in Italia (minimo 250 iscritti per le branche del Lotto 1: Chimica Clinica, Coagulazione, Ematologia). La valutazione complessiva è (Livello Max - Livello Medio – Livello Minimo (Al di sotto di 250 iscritti Punti 0).	Il numero dei laboratori è doppio rispetto al minimo richiesto
2	Organizzazione di seminari ed incontri per i partecipanti Valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.	Alta frequenza e numerosità di seminari organizzati
3	Report disponibili su Web con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni)	I report sono accessibili via web ed il database è raggiungibile per un periodo di 4 anni ad accesso riservato
4	Completezza e facilità di interpretazione degli elaborati statistici dei risultati. (Produrre esempi)	Report chiari e di facile interpretazione con guida online
5	Produzione di report cumulativi per i laboratori iscritti della ASP	La ditta rende disponibili elaborati raggruppati per azienda e/o per regione con report di confronto. Non è chiaro, tuttavia, il livello di dettaglio di tale reportistica
6	Quantità di campione offerto e volume di campione una volta ricostituito Il punteggio relativo a detto parametro sarà attribuito come segue per ciascuno dei lotti: LOTTO N. 1: Quantità di campione offerto e volume di campione una volta ricostituito, per i seguenti programmi: Ematologia, Chimica clinica, Proteine e Farmaci.	Quantità adeguate alle esigenze aziendali
7	Materiali di controllo a matrice umana (% di disponibilità) in %	100%
8	Tempistica e modalità di invio del materiale di controllo secondo le specifiche richieste	Tempistiche e modalità di invio esattamente come da specifiche richieste
9	Produzione di un report riassuntivo a fine ciclo	Offre il report di fine ciclo
10	Possibilità di rinvio campioni durante e a fine ciclo di controllo	Possibilità offerta
11	LOTTO N. 1 a) Completezza della fornitura LOTTO 1 b) Adeguatezza dei programmi offerti al Sublotto 2 per i punti 1.2.4 Sieroimmunologia (Epat. + HIV) e Sublotto 1.2.5 Sieroimmunologia (Torch + Altri)	Fornitura completa ed adeguata alle specifiche richieste

COMMISSARIO:		dr. R. PERRONE	
descrizione			A.O.U. Careggi
			punti
rif.n° 1	NUMEROSITA' E QUALITA' DEI LABORATORI ISCRITTI AL PROGRAMMA VEQ IN ITALIA: minimo 250 iscritti per branche Chimica Clinica, Coagulazione, Ematologia; la valutazione complessiva è Livello max - livello medio - livello minimo; al di sotto di 250 iscritti punti zero)	10	liv. Massimo
rif.n° 2	ORGANIZZAZIONE DI SEMINARI ED INCONTRI PER PARTECIPANTI; valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.	8	eccellente
rif.n° 3	REPORT DISPONIBILI SU WEB con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni).	6	eccellente
rif.n° 4	COMPLETEZZA E FACILITA' DI INTERPRETAZIONE DEGLI ELABORATI STATISTICI DEI RISULTATI. (produrre esempi).	6	eccellente
rif.n° 5	PRODUZIONE REPORT CUMULATIVI per i laboratori iscritti della ASP	6	ottimo
rif.n° 6	QUANTITA' DI CAMPIONE OFFERTO E VOLUME DI CAMPIONE UNA VOLTA RICOSTITUITO, per i seguenti programmi: Ematologia, Chimica, Proteine e Farmaci.	4	eccellente
rif.n° 7	MATERIALI DI CONTROLLO A MATRICE UMANA (% di disponibilità) in %	4	eccellente
rif.n° 8	TEMPISTICA E MODALITA' DI INVIO DEL MATERIALE DI CONTROLLO secondo le specifiche richieste	3	eccellente
rif.n° 9	PRODUZIONE DI UN REPORT RIASSUNTIVO a fine ciclo	3	eccellente
rif.n° 10	POSSIBILITA' DI RINVIO CAMPIONI durante e a fine ciclo di controllo	3	eccellente
rif.n° 11	COMPLETEZZA DELLA FORNITURA DEL LOTTO; adeguatezza dei programmi offerti per i punti 1,2,4 Sieroimmunologia (Epat. + HIV) e sub lotto 1,2,5, Sieroimmunologia (Torch + Altri)	7	eccellente
punteggio ottenuto prima della riparametrazione		soglia di sbarramento 31	sul punteggio massimo di 60
		57,60 media: 57,60	

COMMISSARIO:		dr. L. BOZZA	
			A.O.U. Careggi
descrizione		punti	
rif.n° 1	NUMEROSITA' E QUALITA' DEI LABORATORI ISCRITTI AL PROGRAMMA VEQ IN ITALIA: minimo 250 iscritti per branche Chimica Clinica, Coagulazione, Ematologia; la valutazione complessiva è Livello max - livello medio - livello minimo; al di sotto di 250 iscritti punti zero)	10	liv. Massimo
rif.n° 2	ORGANIZZAZIONE DI SEMINARI ED INCONTRI PER PARTECIPANTI; valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.	8	eccellente
rif.n° 3	REPORT DISPONIBILI SU WEB con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni).	6	eccellente
rif.n° 4	COMPLETEZZA E FACILITA' DI INTERPRETAZIONE DEGLI ELABORATI STATISTICI DEI RISULTATI. (produrre esempi).	6	eccellente
rif.n° 5	PRODUZIONE REPORT CUMULATIVI per i laboratori iscritti della ASP	6	ottimo
rif.n° 6	QUANTITA' DI CAMPIONE OFFERTO E VOLUME DI CAMPIONE UNA VOLTA RICOSTITUITO, per i seguenti programmi: Ematologia, Chimica, Proteine e Farmaci.	4	eccellente
rif.n° 7	MATERIALI DI CONTROLLO A MATRICE UMANA (% di disponibilità) in %	4	eccellente
rif.n° 8	TEMPISTICA E MODALITA' DI INVIO DEL MATERIALE DI CONTROLLO secondo le specifiche richieste	3	eccellente
rif.n° 9	PRODUZIONE DI UN REPORT RIASSUNTIVO a fine ciclo	3	eccellente
rif.n° 10	POSSIBILITA' DI RINVIO CAMPIONI durante e a fine ciclo di controllo	3	eccellente
rif.n° 11	COMPLETEZZA DELLA FORNITURA DEL LOTTO; adeguatezza dei programmi offerti per i punti 1,2,4 Sieroimmunologia (Epat. + HIV) e sub lotto 1,2,5, Sieroimmunologia (Torch + Altri)	7	eccellente
punteggio ottenuto prima della riparimetrazione		soglia di sbarramento 31	sul punteggio massimo di 60
			57,60 media: 57/60

COMMISSARIO:		dr. M. PETRUZZI	
descrizione			A.O.U. Careggi
			punti
rif.n° 1	NUMEROSITA' E QUALITA' DEI LABORATORI ISCRITTI AL PROGRAMMA VEQ IN ITALIA: minimo 250 iscritti per branche Chimica Clinica, Coagulazione, Ematologia; la valutazione complessiva è Livello max - livello medio - livello minimo; al di sotto di 250 iscritti punti zero)	10	liv. Massimo
rif.n° 2	ORGANIZZAZIONE DI SEMINARI ED INCONTRI PER PARTECIPANTI; valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.	8	eccellente
rif.n° 3	REPORT DISPONIBILI SU WEB con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni).	6	eccellente
rif.n° 4	COMPLETEZZA E FACILITA' DI INTERPRETAZIONE DEGLI ELABORATI STATISTICI DEI RISULTATI. (produrre esempi).	6	eccellente
rif.n° 5	PRODUZIONE REPORT CUMULATIVI per i laboratori iscritti della ASP	6	ottimo
rif.n° 6	QUANTITA' DI CAMPIONE OFFERTO E VOLUME DI CAMPIONE UNA VOLTA RICOSTITUITO, per i seguenti programmi: Ematologia, Chimica, Proteine e Farmaci.	4	eccellente
rif.n° 7	MATERIALI DI CONTROLLO A MATRICE UMANA (% di disponibilità) in %	4	eccellente
rif.n° 8	TEMPISTICA E MODALITA' DI INVIO DEL MATERIALE DI CONTROLLO secondo le specifiche richieste	3	eccellente
rif.n° 9	PRODUZIONE DI UN REPORT RIASSUNTIVO a fine ciclo	3	eccellente
rif.n° 10	POSSIBILITA' DI RINVIO CAMPIONI durante e a fine ciclo di controllo	3	eccellente
rif.n° 11	COMPLETEZZA DELLA FORNITURA DEL LOTTO; adeguatezza dei programmi offerti per i punti 1,2,4 Sieroimmunologia (Epat. + HIV) e sub lotto 1,2,5, Sieroimmunologia (Torch + Altri)	7	eccellente
punteggio ottenuto prima della riparametrazione		soglia di sbarramento 31	sul punteggio massimo di 60
			57,60 media: 57,60

Riferimento n° 1	NUMEROSITA' E QUALITA' DEI LABORATORI ISCRITTI AL PROGRAMMA VEQ IN ITALIA: minimo 250 iscritti per branche Chimica Clinica, Coagulazione, Ematologia; la valutazione complessiva è Livello max - livello medio - livello minimo; al di sotto di 250 iscritti punti zero)		commissione	A.O.U. Careggi
			dr. R. PERRONE	10,00
			dr. L. BOZZA	10,00
			dr. M. PETRUZZI	10,00
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= media ditta		media	10,00
		PUNTI	10,00	
		max	progressivo CRITERIO	10,00
8				
Riferimento n° 2	ORGANIZZAZIONE DI SEMINARI ED INCONTRI PER PARTECIPANTI; valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.		commissione	A.O.U. Careggi
			dr. R. PERRONE	1,00
			dr. L. BOZZA	1,00
			dr. M. PETRUZZI	1,00
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)		media	1,000
		punti	8,00	
		max	progressivo CRITERIO	18,00
6				
Riferimento n° 3	REPORT DISPONIBILI SU WEB con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni).		commissione	A.O.U. Careggi
			dr. R. PERRONE	1,00
			dr. L. BOZZA	1,00
			dr. M. PETRUZZI	1,00
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)		media	1,000
		punti	6,00	
		max	progressivo CRITERIO	24,00
6				
Riferimento n° 4	COMPLETEZZA E FACILITA' DI INTERPRETAZIONE DEGLI ELABORATI STATISTICI DEI RISULTATI. (produrre esempi).		commissione	A.O.U. Careggi
			dr. R. PERRONE	1,00
			dr. L. BOZZA	1,00
			dr. M. PETRUZZI	1,00
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)		media	1,000
		punti	6,00	
		max	progressivo CRITERIO	30,00
6				
Riferimento n° 5	PRODUZIONE REPORT CUMULATIVI per i laboratori iscritti della ASP		commissione	A.O.U. Careggi
			dr. R. PERRONE	0,60
			dr. L. BOZZA	0,60
			dr. M. PETRUZZI	0,60
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)		media	0,600
		punti	3,60	
		max	progressivo CRITERIO	33,60




Riferimento n° 6	QUANTITA' DI CAMPIONE OFFERTO E VOLUME DI CAMPIONE UNA VOLTA RICOSTITUITO, per i seguenti programmi: Ematologia, Chimica, Proteine e Farmaci.		commissione	A.O.U. Careggi
			dr. R. PERRONE	1,00
			dr. L. BOZZA	1,00
			dr. M. PETRUZZI	1,00
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)	1,000	media	1,000
		4,00	punti	4,00
	max	progressivo CRITERIO	37,60	
Riferimento n° 7	MATERIALI DI CONTROLLO A MATRICE UMANA (% di disponibilità) in %		commissione	A.O.U. Careggi
			dr. R. PERRONE	1,00
			dr. L. BOZZA	1,00
			dr. M. PETRUZZI	1,00
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)	1,000	media	1,000
		4,00	punti	4,00
	max	progressivo CRITERIO	41,60	
Riferimento n° 8	TEMPISTICA E MODALITA' DI INVIO DEL MATERIALE DI CONTROLLO secondo le specifiche richieste		commissione	A.O.U. Careggi
			dr. R. PERRONE	1,00
			dr. L. BOZZA	1,00
			dr. M. PETRUZZI	1,00
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)	1,000	media	1,000
		3,00	punti	3,00
	max	progressivo CRITERIO	44,60	
Riferimento n° 9	PRODUZIONE DI UN REPORT RIASSUNTIVO a fine ciclo		commissione	A.O.U. Careggi
			dr. R. PERRONE	1,00
			dr. L. BOZZA	1,00
			dr. M. PETRUZZI	1,00
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)	1,000	media	1,000
		3,00	punti	3,00
	max	progressivo CRITERIO	47,60	
Riferimento n° 10	POSSIBILITA' DI RINVIO CAMPIONI durante e a fine ciclo di controllo		commissione	A.O.U. Careggi
			dr. R. PERRONE	1,00
			dr. L. BOZZA	1,00
			dr. M. PETRUZZI	1,00
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)	1,000	media	1,000
		3,00	punti	3,00
	max	progressivo CRITERIO	50,60	



Riferimento n° 11	COMPLETEZZA DELLA FORNITURA DEL LOTTO; adeguatezza dei programmi offerti per i punti 1,2,4 Sieroimmunologia (Epat. + HIV) e sub lotto 1,2,5, Sieroimmunologia (Torch + Altri)		commissione		A.O.U. Careggi	
			dr. R. PERRONE			1,00
			dr. L. BOZZA			1,00
			dr. M. PETRUZZI			1,00
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)		1,000	media		1,000
			7,00	punti		7,00
			max	progressivo CRITERIO		57,60

LIVELLO DI IDONEITA'

sbarramento

31

AMMESSA

Handwritten signatures in blue ink. One signature is on the left, another in the middle, and a third on the right. Below the right signature is a small circular stamp with the ASP logo. There is also a small handwritten mark below the right signature.

TABELLA 3

LOTTO 2			
Rif.	Parametri di valutazione	DITTA Medical Systems SpA	DITTA Qualimedlab
1	LOTTO N. 2 Numerosità e qualità dei Laboratori iscritti al programma VEQ in Italia Il punteggio massimo di 10 sarà attribuito alla Ditta con il maggior numero dei Laboratori iscritti al programma VEQ; alle altre il punteggio sarà attribuito in misura proporzionale	Immunometria e marc. temporali: 365 IgF1 e Fth. 98	VEQ: da 375 a 416
2	Organizzazione di seminari ed incontri per i partecipanti Valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.	4 incontri (1 anno/anno) Senza indicazione del luogo di esecuzione	4 incontri (1 anno/anno) + corso preparatorio in house
3	Report disponibili su Web con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni)	Come da questionario: disponibilità 4 anni	Disponibilità immediata in modalità riservata
4	Completezza e facilità di interpretazione degli elaborati statistici dei risultati. (Produrre esempi)	Elaborati statistici completi di tutti i dati richiesti e di facile lettura	Elaborati statistici completo di tutti i dati richiesti e di facile lettura. Il risultato del gruppo omogeneo di appartenenza è confrontato oltre che con la media di consenso con le medie ottenute con altri metodi partecipanti al programma
5	Produzione di report cumulativi per i laboratori iscritti della ASP	Previsti report cumulativi per tutti i partecipanti	Previsti report cumulativi su richiesta
6	Quantità di campione offerto e volume di campione una volta ricostituito Il punteggio relativo a detto parametro sarà attribuito come segue per ciascuno dei lotti: LOTTO N. 2: Quantità di campione offerto e volume di campione una volta ricostituito, per i seguenti programmi: Immunometria A) e Immunometria B).	2ml per campione	3ml per campione
7	Materiali di controllo a matrice umana (% di disponibilità) in %	80%	100%
8	Tempistica e modalità di invio del materiale di controllo secondo le specifiche richieste	1 spedizione/anno	1 spedizione/anno
9	Produzione di un report riassuntivo a fine ciclo	Disponibilità report per ogni esercizio	Disponibile report per ogni fine esercizio
10	Possibilità di rinvio campioni durante e a fine ciclo di controllo	Disponibilità a nuovi campioni su richiesta	Disponibilità a nuova campionatura in caso di deterioramento
11	LOTTO N. 2: a) Completezza della fornitura LOTTO 2 b) Adeguatezza ed unitarietà dei programmi offerti al LOTTO 2	Offerta completa ed adeguata programmi offerti	Offerta completa ed adeguata ai programmi offerti



COMMISSARIO:		dr. R. PERRONE		
descrizione		punti	Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
rif.n° 1	NUMEROSITA' E QUALITA' DEI LABORATORI ISCRITTI AL PROGRAMMA VEQ IN ITALIA: il punteggio massimo di 10 sarà attribuito alla Ditta con il maggior numero dei Laboratori iscritti al programma VEQ; alle altre il punteggio sarà attribuito in misura proporzionale.	10	1 = punti 9,00	1 = punti 10,00
rif.n° 2	ORGANIZZAZIONE DI SEMINARI ED INCONTRI PER PARTECIPANTI; valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.	8	ottimo	ottimo
rif.n° 3	REPORT DISPONIBILI SU WEB con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni).	6	eccellente	eccellente
rif.n° 4	COMPLETEZZA E FACILITA' DI INTERPRETAZIONE DEGLI ELABORATI STATISTICI DEI RISULTATI. (produrre esempi).	6	eccellente	eccellente
rif.n° 5	PRODUZIONE REPORT CUMULATIVI per i laboratori iscritti della ASP	6	ottimo	ottimo
rif.n° 6	QUANTITA' DI CAMPIONE OFFERTO E VOLUME DI CAMPIONE UNA VOLTA RICOSTITUITO, per i seguenti programmi: Immunometria A) e Immunometria B).	4	eccellente	eccellente
rif.n° 7	MATERIALI DI CONTROLLO A MATRICE UMANA (% di disponibilità) in %	4	ottimo	eccellente
rif.n° 8	TEMPISTICA E MODALITA' DI INVIO DEL MATERIALE DI CONTROLLO secondo le specifiche richieste	3	eccellente	eccellente
rif.n° 9	PRODUZIONE DI UN REPORT RIASSUNTIVO a fine ciclo	3	eccellente	eccellente
rif.n° 10	POSSIBILITA' DI RINVIO CAMPIONI durante e a fine ciclo di controllo	3	eccellente	eccellente
rif.n° 11	COMPLETEZZA DELLA FORNITURA DEL LOTTO; adeguatezza dei programmi offerti al LOTTO 2.	7	eccellente	eccellente
punteggio ottenuto prima della riparametrazione		soglia di sbarramento 31	42,70 media: 42,70	46,00 media: 46,00

COMMISSARIO:			dr. L. BOZZA	
descrizione			Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			punti	
rif.n° 1	NUMEROSITA' E QUALITA' DEI LABORATORI ISCRITTI AL PROGRAMMA VEQ IN ITALIA: il punteggio massimo di 10 sarà attribuito alla Ditta con il maggior numero dei Laboratori iscritti al programma VEQ; alle altre il punteggio sarà attribuito in misura proporzionale.	10	1 = punti 9,00	1 = punti 10,00
rif.n° 2	ORGANIZZAZIONE DI SEMINARI ED INCONTRI PER PARTECIPANTI; valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.	8	ottimo	ottimo
rif.n° 3	REPORT DISPONIBILI SU WEB con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni).	6	eccellente	eccellente
rif.n° 4	COMPLETEZZA E FACILITA' DI INTERPRETAZIONE DEGLI ELABORATI STATISTICI DEI RISULTATI. (produrre esempi).	6	eccellente	eccellente
rif.n° 5	PRODUZIONE REPORT CUMULATIVI per i laboratori iscritti della ASP	6	ottimo	ottimo
rif.n° 6	QUANTITA' DI CAMPIONE OFFERTO E VOLUME DI CAMPIONE UNA VOLTA RICOSTITUITO, per i seguenti programmi: Immunometria A) e Immunometria B).	4	eccellente	eccellente
rif.n° 7	MATERIALI DI CONTROLLO A MATRICE UMANA (% di disponibilità) in %	4	ottimo	eccellente
rif.n° 8	TEMPISTICA E MODALITA' DI INVIO DEL MATERIALE DI CONTROLLO secondo le specifiche richieste	3	eccellente	eccellente
rif.n° 9	PRODUZIONE DI UN REPORT RIASSUNTIVO a fine ciclo	3	eccellente	eccellente
rif.n° 10	POSSIBILITA' DI RINVIO CAMPIONI durante e a fine ciclo di controllo	3	eccellente	eccellente
rif.n° 11	COMPLETEZZA DELLA FORNITURA DEL LOTTO; adeguatezza dei programmi offerti al LOTTO 2.	7	eccellente	eccellente
punteggio ottenuto prima della riparametrazione		soglia di sbarramento 31	sul punteggio massimo di 60	
			42,70 media: 42,70	46,00 media: 46,00



COMMISSARIO:		dr. M. PETRUZZI		
descrizione		punti	Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
rif.n° 1	NUMEROSITA' E QUALITA' DEI LABORATORI ISCRITTI AL PROGRAMMA VEQ IN ITALIA: il punteggio massimo di 10 sarà attribuito alla Ditta con il maggior numero dei Laboratori iscritti al programma VEQ; alle altre il punteggio sarà attribuito in misura proporzionale.	10	1 = punti 9,00	1 = punti 10,00
rif.n° 2	ORGANIZZAZIONE DI SEMINARI ED INCONTRI PER PARTECIPANTI; valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.	8	ottimo	ottimo
rif.n° 3	REPORT DISPONIBILI SU WEB con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni).	6	eccellente	eccellente
rif.n° 4	COMPLETEZZA E FACILITA' DI INTERPRETAZIONE DEGLI ELABORATI STATISTICI DEI RISULTATI. (produrre esempi).	6	eccellente	eccellente
rif.n° 5	PRODUZIONE REPORT CUMULATIVI per i laboratori iscritti della ASP	6	ottimo	ottimo
rif.n° 6	QUANTITA' DI CAMPIONE OFFERTO E VOLUME DI CAMPIONE UNA VOLTA RICOSTITUITO, per i seguenti programmi: Immunometria A) e Immunometria B).	4	eccellente	eccellente
rif.n° 7	MATERIALI DI CONTROLLO A MATRICE UMANA (% di disponibilità) in %	4	ottimo	eccellente
rif.n° 8	TEMPISTICA E MODALITA' DI INVIO DEL MATERIALE DI CONTROLLO secondo le specifiche richieste	3	eccellente	eccellente
rif.n° 9	PRODUZIONE DI UN REPORT RIASSUNTIVO a fine ciclo	3	eccellente	eccellente
rif.n° 10	POSSIBILITA' DI RINVIO CAMPIONI durante e a fine ciclo di controllo	3	eccellente	eccellente
rif.n° 11	COMPLETEZZA DELLA FORNITURA DEL LOTTO; adeguatezza dei programmi offerti al LOTTO 2.	7	eccellente	eccellente
punteggio ottenuto prima della riparametrazione		soglia di sbarramento 31	42,70 media: 42,70	46,00 media: 46,00

Mario Petrucci

Riferimento n° 1	NUMEROSITA' E QUALITA' DEI LABORATORI ISCRITTI AL PROGRAMMA VEQ IN ITALIA: il punteggio massimo di 10 sarà attribuito alla Ditta con il maggior numero dei Laboratori iscritti al programma VEQ; alle altre il punteggio sarà attribuito in misura proporzionale.		commissione	Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			dr. R. PERRONE	0,90	1,00
			dr. L. BOZZA	0,90	1,00
			dr. M. PETRUZZI	0,90	1,00
			media	0,900	1,000
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta) / (media max)	1,000	PUNTI	9,00	10,00
	10,00	progressivo CRITERIO	9,00	10,00	
Riferimento n° 2	ORGANIZZAZIONE DI SEMINARI ED INCONTRI PER PARTECIPANTI; valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.		commissione	Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			dr. R. PERRONE	0,60	0,70
			dr. L. BOZZA	0,60	0,70
			dr. M. PETRUZZI	0,60	0,70
			media	0,600	0,700
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)	0,700	punti	4,80	5,60
	8,00	progressivo CRITERIO	13,80	15,60	
	max				
Riferimento n° 3	REPORT DISPONIBILI SU WEB con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni).		commissione	Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			dr. R. PERRONE	0,90	1,00
			dr. L. BOZZA	0,90	1,00
			dr. M. PETRUZZI	0,90	1,00
			media	0,900	1,000
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)	1,000	punti	5,40	6,00
	6,00	progressivo CRITERIO	19,20	21,60	
	max				
Riferimento n° 4	COMPLETEZZA E FACILITA' DI INTERPRETAZIONE DEGLI ELABORATI STATISTICI DEI RISULTATI. (produrre esempi).		commissione	Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			dr. R. PERRONE	0,90	1,00
			dr. L. BOZZA	0,90	1,00
			dr. M. PETRUZZI	0,90	1,00
			media	0,900	1,000
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)	1,000	punti	5,40	6,00
	6,00	progressivo CRITERIO	24,60	27,60	
	max				
Riferimento n° 5	PRODUZIONE REPORT CUMULATIVI per i laboratori iscritti della ASP		commissione	Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			dr. R. PERRONE	0,70	0,70
			dr. L. BOZZA	0,70	0,70
			dr. M. PETRUZZI	0,70	0,70
			media	0,700	0,700
	PUNTI arrotondati alla 2a cifra decimale= (punti max) x (media ditta)	0,700	punti	4,20	4,20
	6,00	progressivo CRITERIO	28,80	31,80	
	max				



Riferimento n° 6	QUANTITA' DI CAMPIONE OFFERTO E VOLUME DI CAMPIONE UNA VOLTA RICOSTITUITO, per i seguenti programmi: Immunometria A) e Immunometria B).			Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			commissione		
			dr. R. PERRONE	0,90	1,00
			dr. L. BOZZA	0,90	1,00
			dr. M. PETRUZZI	0,90	1,00
	1,000	media	0,900	1,000	
	4,00	punti	3,60	4,00	
	max	progressivo CRITERIO	32,40	35,80	

Riferimento n° 7	MATERIALI DI CONTROLLO A MATRICE UMANA (% di disponibilità) in %			Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			commissione		
			dr. R. PERRONE	0,70	1,00
			dr. L. BOZZA	0,70	1,00
			dr. M. PETRUZZI	0,70	1,00
	1,000	media	0,700	1,000	
	4,00	punti	2,80	4,00	
	max	progressivo CRITERIO	35,20	39,80	

Riferimento n° 8	TEMPISTICA E MODALITA' DI INVIO DEL MATERIALE DI CONTROLLO secondo le specifiche richieste			Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			commissione		
			dr. R. PERRONE	1,00	1,00
			dr. L. BOZZA	1,00	1,00
			dr. M. PETRUZZI	1,00	1,00
	1,000	media	1,000	1,000	
	3,00	punti	3,00	3,00	
	max	progressivo CRITERIO	38,20	42,80	

Riferimento n° 9	PRODUZIONE DI UN REPORT RIASSUNTIVO a fine ciclo			Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			commissione		
			dr. R. PERRONE	0,90	0,90
			dr. L. BOZZA	0,90	0,90
			dr. M. PETRUZZI	0,90	0,90
	0,900	media	0,900	0,900	
	3,00	punti	2,70	2,70	
	max	progressivo CRITERIO	40,90	45,50	

Riferimento n° 10	POSSIBILITA' DI RINVIO CAMPIONI durante e a fine ciclo di controllo			Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			commissione		
			dr. R. PERRONE	1,00	0,90
			dr. L. BOZZA	1,00	0,90
			dr. M. PETRUZZI	1,00	0,90
	1,000	media	1,000	0,900	
	3,00	punti	3,00	2,70	
	max	progressivo CRITERIO	43,90	48,20	

Riferimento n° 11	COMPLETEZZA DELLA FORNITURA DEL LOTTO; adeguatezza dei programmi offerti al LOTTO 2.			Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl
			commissione		
			dr. R. PERRONE	1,00	1,00
			dr. L. BOZZA	1,00	1,00
			dr. M. PETRUZZI	1,00	1,00
	1,000	media	1,000	1,000	
	7,00	punti	7,00	7,00	
	max	progressivo CRITERIO	50,90	55,20	

LIVELLO DI IDONEITA'		sbarramento	31	AMMESSA	AMMESSA	
SINOTTICO CRITERI	RIPARAMETRAZIONE: Per ciascun parametro almeno una ditta dovrà avere il punteggio massimo PUNTEGGIO RIPARAMETRATO (da riparametrare) punti ditta x massimo da attribuire / massimo ottenuto	PUNTEGGIO MASSIMO DA ATTRIBUIRE (punteggio massimo ottenuto)	Medical Systems SpA	Qualimedlab Srl		
	NUMEROSITA' E QUALITA' DEI LABORATORI ISCRITTI AL PROGRAMMA VEQ IN ITALIA: il punteggio massimo di 10 sarà attribuito alla Ditta con il maggior numero dei Laboratori iscritti al programma VEQ; alle altre il punteggio sarà attribuito in misura proporzionale.	10 (10,00)	9,00 (9,00)	10,00 (10,00)		
	ORGANIZZAZIONE DI SEMINARI ED INCONTRI PER PARTECIPANTI; valutazione in base a frequenza, numerosità e qualità.	8 (5,60)	6,86 (4,80)	8,00 (5,60)		
	REPORT DISPONIBILI SU WEB con accesso protetto per almeno 2 anni consecutivi nel corso della durata della fornitura (4 anni).	6 (6,00)	5,40 (5,40)	6,00 (6,00)		
	COMPLETEZZA E FACILITA' DI INTERPRETAZIONE DEGLI ELABORATI STATISTICI DEI RISULTATI. (produrre esempi).	6 (6,00)	5,40 (5,40)	6,00 (6,00)		
	PRODUZIONE REPORT CUMULATIVI per i laboratori iscritti della ASP	6 (4,20)	6,00 (4,20)	6,00 (4,20)		
	QUANTITA' DI CAMPIONE OFFERTO E VOLUME DI CAMPIONE UNA VOLTA RICOSTITUITO, per i seguenti programmi: Immunometria A) e Immunometria B).	4 (4,00)	3,60 (3,60)	4,00 (4,00)		
	MATERIALI DI CONTROLLO A MATRICE UMANA (% di disponibilità) in %	4 (4,00)	2,80 (2,80)	4,00 (4,00)		
	TEMPISTICA E MODALITA' DI INVIO DEL MATERIALE DI CONTROLLO secondo le specifiche richieste	3 (3,00)	3,00 (3,00)	3,00 (3,00)		
	PRODUZIONE DI UN REPORT RIASSUNTIVO a fine ciclo	3 (2,70)	3,00 (2,70)	3,00 (2,70)		
	POSSIBILITA' DI RINVIO CAMPIONI durante e a fine ciclo di controllo	3 (3,00)	3,00 (3,00)	2,70 (2,70)		
	COMPLETEZZA DELLA FORNITURA DEL LOTTO; adeguatezza dei programmi offerti al LOTTO 2.	7 (7,00)	7,00 (7,00)	7,00 (7,00)		
	TOTALE DEFINITIVO		55,06	59,70		

