



Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 D.Lgs. n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura inclusive service di "sistemi analitici automatizzati per la determinazione del gruppo sanguigno, test pre-trasfusionali, esami aggiuntivi, immunoematologia molecolare, sieri liquidi" per le aziende sanitarie della Regione Liguria per un periodo di anni 5 (con opzione di rinnovo per ulteriori 2 anni) - Lotti n. 6

Numero gara 6090890.

Verbale di apertura delle buste delle offerte tecniche

SECONDA SEDUTA PUBBLICA

Il giorno 27 del mese di Novembre dell'anno duemila quindici, alle ore 14,10 presso la Sala riunioni dell'A.R.S. Liguria – Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, in Genova, si è riunita la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata con determinazione n. 267 del 13/11/2015 ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/06 per l'affidamento della fornitura inclusive service di "sistemi analitici automatizzati per la determinazione del gruppo sanguigno, test pre-trasfusionali, esami aggiuntivi, immunoematologia molecolare, sieri liquidi" per le aziende sanitarie della Regione Liguria per un periodo di anni 5 (con opzione di rinnovo per ulteriori 2 anni) - Lotti n. 6 ai fini dell'avvio delle procedure di valutazione della qualità/ idoneità. N. gara 6090890

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Cognome	Nome	Incarico e struttura	Presidente
STRADA	Dott. Paolo	Direttore U.O. CENTRO TRASFUSIONALE IRCCS A.U.O. SAN MARTINO/I.S.T.	in qualità di Presidente
CAGETTI	Dott. Giampaolo	Direttore U.O. CENTRO TRASFUSIONALE ASL3 Genovese	in qualità di componente
MORELLI	Dott. Federico	Direttore U.O. CENTRO TRASFUSIONALE ASL4 Chiavarese	in qualità di componente

Sono altresì presenti il dott. Riccardo Zanella della Centrale, RUP della procedura, che svolge anche le funzioni di ufficiale rogante, assistito dal Collaboratore Amm.vo dott.ssa Alessandra Curletto, che svolge funzioni di Segretario.

La seduta è pubblica.

In rappresentanza delle Ditte offerenti sono presenti i Signori:

Ditta	Rappresentante
AstraFormedic srl	Piero Porro
Bio-Rad Laboratories srl	Mauro Carbone - Giovanni Donzelli
Pieco srl	-----



Centrale Regionale di Acquisto

Immucor Italia spa	Guglielmo Cernò
Essemedical srl	Maurizio Angeleri - Omar Ricci
Ortho-Clinical Diagnostics Italy srl	Alessandro Cristini

Il RUP precisa che in questa sede verrà aperta la documentazione tecnica di tutte le Ditte ammesse a prescindere dall'esito delle verifiche di cui all'art. 48 - 1° comma - D.Lgs. 163/2006, esito che, in caso negativo, potrà comportare l'esclusione dalla procedura.

Il RUP dà preliminarmente atto che sono state ammesse al prosieguo della procedura le seguenti Ditte concorrenti:

AstraFormedic srl
 Bio-Rad Laboratories srl
 Pieco srl
 Immucor Italia spa
 Essemedical srl
 Ortho-Clinical Diagnostics Italy srl

e che la verifica disposta sulla ditta estratta **Immucor Italia spa** ai sensi dell'art. 48, comma 1 del D.Lgs 163/2006, ha dato esito positivo per quanto riguarda:

- il fatturato degli esercizi 2012 - 2013 - 2014
- le principali forniture eseguite negli ultimi tre anni 2012 - 2013 - 2014.

In considerazione delle verifiche di cui sopra la Commissione decide di passare all'esame della documentazione tecnica delle ditte:

AstraFormedic srl
 Bio-Rad Laboratories srl
 Pieco srl
 Immucor Italia spa
 Essemedical srl
 Ortho-Clinical Diagnostics Italy srl

Il RUP puntualizza che le buste tecniche sono state custodite in armadio chiuso a chiave, in luogo chiuso. A questo punto il Presidente invita le Ditte a verificare l'integrità delle singole buste.

I rappresentanti delle Ditte presenti procedono alla verifica dell'integrità del plico esterno e quindi delle singole buste.

Il RUP e il Presidente della Commissione giudicatrice domandano ai presenti se hanno qualcosa da eccepire sull'esito della custodia dei plichi. I designati e gli altri presenti confermano l'integrità del plico e delle singole buste, nulla avendo da eccepire sugli esiti di custodia dei plichi.

Il RUP comunica che, in ottemperanza all'art. 120 D.P.R. n. 207/2010, come modificato dall'art. 12 D.L. n.52/2012 convertito con legge 6/7/2012, n. 94 e secondo i criteri stabiliti dalla sentenza del Consiglio di Stato (Quinta Sezione, ordinanza 17 maggio 2011 n. 2987), la fase di apertura dei plichi contenenti le offerte tecniche si svolge in seduta pubblica.

Si procederà poi in seduta riservata alla valutazione delle relative offerte tecniche.

Il RUP ricorda ai presenti che il Disciplinare di gara ed i relativi allegati prevedono per quanto riguarda i lotti 1,2,3,4 la fornitura sarà aggiudicata con le modalità di cui all'art. 83 del D. Lgs. n. 163/2006, e cioè a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, valutata in base ai parametri congiunti della Qualità e del Prezzo, come specificati nei documenti di gara. Il solo lotto 6 sarà aggiudicato ex art. 82 del D.Lgs n. 163/2006 "criterio del prezzo più basso", previa rispondenza ai requisiti minimi previsti dalle norme vigenti e previa verifica del possesso delle relative certificazioni CE.

L'aggiudicazione avverrà per singolo riferimento all'offerta con il prezzo più basso, Il lotto potrà avere perciò una pluralità di aggiudicatari.

Prima di procedere all'apertura delle buste sigillate contenenti la documentazione tecnica il Presidente della Commissione illustra ai presenti le modalità di riscontro della documentazione tecnica.

Saranno sommariamente confrontati gli atti presentati da ciascuna Ditta con l'elenco dei documenti tecnici allegato dalle medesime in parificazione all'elenco di documenti tecnici richiesto dal disciplinare di gara.

L'operazione non deve andare al di là del mero riscontro degli atti prodotti dall'impresa concorrente, restando esclusa ogni facoltà degli interessati presenti di prendere visione del contenuto.

E' ammessa la divulgazione della denominazione dei prodotti offerti.

Gli Uffici della Centrale sulla base del Capitolato tecnico (sez. A del Disciplinare di gara) hanno predisposto apposite schede (Allegato 1) ove appuntare la rispondenza degli atti presentati dalle Ditte alla documentazione richiesta dal disciplinare di gara e relativi allegati.

La Commissione per razionalizzare i propri lavori stabilisce di effettuare la valutazione della documentazione, procedendo per singole offerte/ per singoli lotti e verificando le offerte tecniche nella seguente successione:

1. **AstraFormedic srl**
2. **Bio-Rad Laboratories srl**
3. **Pieco srl**
4. **Immucor Italia spa**
5. **Essemedical srl**
6. **Ortho-Clinical Diagnostics Italy srl**

Il RUP ricorda ai presenti i documenti tecnici richiesti dal Disciplinare:

A. Scheda tecnica in lingua italiana dei sistemi/prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento, nonché eventuali documenti utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A" ;

B. Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste per i sistemi offerti (attraverso la compilazione dell'**Allegato F4**), recante allegata una **Relazione tecnica dettagliata sulle caratteristiche previste come essenziali e su quelle soggette a valutazione**, con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti; la Relazione dovrà rispettare la sequenza logica e **numerica di richiesta di informazioni presente nel modello F4**;

C. Relazione illustrativa del Programma di Formazione (escluso lotto 6);

D. Catalogo, in formato excel e in formato cartaceo senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni delle istruzioni tecniche che accompagnano i sistemi/prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A" .;

E. Copia delle certificazioni CE IVD e CE per apparecchiature e reagenti, di conformità alle Direttive 98/79/CE IVD e successivi aggiornamenti e 93/42/CE e successivi aggiornamenti. Qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la **classe di appartenenza del prodotto** in base alle citate Direttive.

F. Dichiarazione del Fabbricante/Fabbricanti di validazione dell'uso combinato di strumenti e reagenti offerti.

G. Elenco dei prodotti offerti per ciascun lotto, privo di prezzi. Dovranno essere indicati denominazioni e codici attribuiti ai singoli componenti del sistema (beni durevoli) con il relativo codice CND e al materiale disposable, le tipologie di confezionamento con le varie opzioni quantitative. Il codice CND e qualsiasi altra informazione utile per identificare i singoli prodotti in sede di ordine;

H. Dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono **segreti tecnici o commerciali**, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;

I. Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);

J. Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;

K. Elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;

L. CD-ROM non riscrivibile contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF.

Gli atti di cui sopra dovranno essere sottoscritti dalla Ditta concorrente con timbro, data e firma del titolare o legale rappresentante ovvero da altro amministratore o procuratore che ne abbia facoltà e rilasciate con le forme di cui al D.P.R. n. 445/2000, corredate da copia del documento di identità del dichiarante.

Nel caso in cui uno o più documenti sopra richiesti siano già presenti aggiornati e immediatamente scaricabili dalle banche dati ufficiali del Ministero della Salute, le ditte concorrenti potranno astenersi dalla presentazione, indicando nell'elenco riepilogativo il link a cui collegarsi per scaricare il documento.

La mancata presentazione della dichiarazione di cui al mod. F4 e della relazione illustrativa allegata (dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti v. sopra) comporta l'esclusione dalla procedura, in quanto sarebbe preclusa alla Centrale la certezza dei contenuti tecnici dell'offerta, contenuti in base ai quali vengono attribuiti i punteggi di qualità (per il lotto 1,2,3,4,5), e viene accertata l'idoneità del prodotto offerto (per il lotto 6).

In caso di discordanza o contraddittorietà tra le informazioni riportate nelle schede tecniche, nell'Allegato F4 o negli altri documenti (catalogo, etc.), discordanza tale da determinare incertezza assoluta per la valutazione dei parametri dell'offerta tecnica, la Commissione giudicatrice assumerà come valido il dato meno favorevole all'Offerente tra quelli comunicati e valuterà l'opportunità di eventuali segnalazioni alla Autorità giudiziaria e all'AVCP;

Saranno escluse offerte sprovviste dei requisiti (anche di un solo requisito) previsti come indispensabili dal capitolato tecnico.

Nessun elemento di carattere economico dovrà essere inserito nelle Buste n.1 e 3, che dovranno contenere rispettivamente ed esclusivamente la documentazione amministrativa e quella tecnica.

Il Presidente della commissione giudicatrice, evidenzia che nella documentazione bibliografica presentata dalla ditta Ortho Clinical Diagnostics è presente una sua pubblicazione edita sul bollettino scientifico della SIMTI del 2012 su problematiche immunoematologiche generali. Il dott. Strada chiede al RUP una sua valutazione se tale documento configura un possibile conflitto di interessi. Il RUP afferma che questo inserimento, peraltro non richiesto, non configura conflitto di interesse e comunque è opportuno che la commissione si astenga da ogni valutazione del medesimo ai fini dell'attribuzione del punteggio.

Per comodità di procedura il RUP riassume ai Commissari lo stato delle offerte pervenute, lotto per lotto, così come esse risultano dalle istanze di partecipazione e come riassunto nella tabella seguente:

LOTTO	AstraFormedic	Bio-Rad Laboratories	Pieco srl	Immucor Italia spa	Essemedical srl	Ortho Clinical Diagnostics Italy srl
LOTTO 1	X			X		
LOTTO 2		X				X
LOTTO 3		X		X		X
LOTTO 4		X		X		X
LOTTO 5					X	
LOTTO 6	X		X	X		

Il Presidente della Commissione giudicatrice procede:

- all'apertura delle buste contenenti le documentazioni tecniche secondo l'ordine sopraindicato e che di seguito si riporta:

- AstraFormedic srl**
- Bio-Rad Laboratories srl**
- Pieco srl**
- Immucor Italia spa**
- Essemedical srl**

Centrale Regionale di Acquisto

6. Ortho-Clinical Diagnostics Italy srl

- alla verifica della presenza di tutti i documenti contenuti negli elenchi predisposti dalle Ditte offerenti.

Terminata la verifica dei fascicoli contenuti nelle offerte tecniche (l'esito è riportato nelle schede allegate), le stesse vengono raccolte in un plico opportunamente chiuso e custodita a cura del RUP

La seduta è tolta alle ore 15.45

Letto, confermato e sottoscritto.

PRESIDENTE:

STRADA dott. Paolo

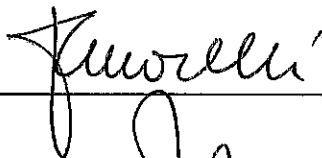


COMPONENTI:

CAGETTI Dott. Giampaolo

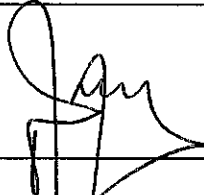


MORELLI Dott. Federico



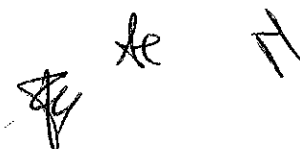
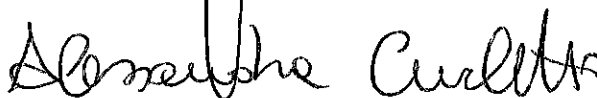
RUP:

ZANELLA Dot. Riccardo



SEGRETARIO:

CURLETTO Dott.ssa Alessandra



Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 D.Lgs. n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura inclusive servizio di "sistemi analitici automatizzati per la determinazione del gruppo sanguigno, test pre-trasfusionali, esami aggiuntivi, immunometrologia molecolare, sieri liquidi" per le aziende sanitarie della Regione Liguria per un periodo di anni 5 (con opzione di rinnovo per ulteriori 2 anni) - n. gara 6030890

Ditta	Prodotto offerto	AstraFormedic	Immucon Italia spa
BUSTA n. 3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA			
A. Scheda tecnica in lingua italiana dei sistemi/prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento, nonché eventuali documenti utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A";	LFE2 Presenza ● Assenza ○ requisito richiesto	●	●
B. Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste per i sistemi offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), recante allegata una Relazione tecnica dettagliata sulle caratteristiche previste come essenziali e su quelle soggette a validazione, con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti; la Relazione dovrà rispettare la sequenza logica e numerica di richiesta di informazioni presente nel modello F4;	●	●	●
C. Relazione illustrativa del Programma di Formazione	●	●	●
D. Catalogo, in formato excel e in formato cartaceo senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni delle istruzioni tecniche che accompagnano i sistemi/prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A";	●	●	●
E. Copia delle certificazioni CE (VD e CE per apparecchiature e reagenti, di conformità alle Direttive 98/79/CE (VD e successivi aggiornamenti) e 93/42/CE e successivi aggiornamenti. Qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta, nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alle citate Direttive.	●	●	●
F. Dichiarazione del Fabbricante/Fabbricanti di validazione dell'uso combinato di strumenti e reagenti offerti.	●	●	●
G. Elenco dei prodotti offerti per ciascun lotto, privo di prezzi. Dovranno essere indicati denominazioni e codici attribuiti ai singoli componenti del sistema (beni durevoli) con il relativo codice CND e al materiale disponibile, le tipologie di conferimento con le varie opzioni quantitative. Il codice CND e qualsiasi altra informazione utile per identificare i singoli prodotti in sede di ordine;	●	●	●
H. Dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	○	●	●
I. Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	●	●	●
J. Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	●	●	●
K. Elenco neoprogativo di tutta la documentazione teorica presentata, suddiviso per singolo lotto;	●	●	●
L. CD-ROM non riscrivibile contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF.	●	●	●

Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 D.Lgs. n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura inclusive service di "sistemi analitici automatizzati per la determinazione del gruppo sanguigno, test pre-trasfusione, esami agglutinativi, Immunoenziologia molecolare, sieri liquidi" per le aziende sanitarie della Regione Liguria per un periodo di anni 5 (con opzione di rinnovo per ulteriori 2 anni) - n. gara 6090890

Ditta	Bio-Rad Laboratories	Ortho Clinical Diagnostics Italy srl
Prodotto offerto	LH1100Q	ORTHOVISION 1 st MAX
BUSTA n. 3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA	Presenza * Assenza o risultato richiesto	Presenza * Assenza o risultato richiesto
A. Scheda tecnica in lingua italiana dei sistemi/prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento, nonché eventuali documenti utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A";	●	●
B. Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste per i sistemi offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F-4), recante allegata una Relazione tecnica dettagliata sulle caratteristiche previste come essenziali e su quelle soggette a valutazione, con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti; la Relazione dovrà rispettare la sequenza logica e numerica di richiesta di informazioni presente nel modello F-4;	●	●
C. Relazione illustrativa del Programma di Formazione	●	●
D. Catalogo, in formato excel e in formato cartaceo senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni delle istruzioni tecniche che accompagnano i sistemi/prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A";	●	●
E. Copia delle certificazioni CE MD e CE per apparecchiature e reagenti, di conformità alle Direttive 98/79/CE MD e successivi aggiornamenti e 93/42/CE e successivi aggiornamenti. Qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alle citate Direttive.	●	●
F. Dichiarazione del Fabbricante/Fabbricanti di validazione dell'uso combinato di strumenti e reagenti offerti.	●	●
G. Elenco dei prodotti offerti per ciascun lotto, privo di prezzi. Dovranno essere indicati denominazioni e codici attribuiti ai singoli componenti del sistema (beni durevoli) con il relativo codice CND e al materiale disponibile, le tipologie di confezionamento con le varie opzioni quantitative. Il codice CND e qualsiasi altra informazione utile per identificare i singoli prodotti in sede di ordine;	●	●
H. Dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	●	●
I. Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	●	●
J. Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	●	●
K. Esercizio faplogativo di tutela la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	●	●
L. CD-ROM non riscrivibile contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF.	●	●

Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 D.Lgs. n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura Invisive service di "sistemi analitici automatizzati per la determinazione del gruppo sanguigno, test pre-trasfusionali, esami agglutinativi, immunoenzimologia molecolare, sieri liquidi" per le aziende sanitarie della Regione Liguria per un periodo di anni 5 (con opzione di rinnovo per ulteriori 2 anni) - n. gara 6090890

Ditta	Bio-Rad Laboratories	Immucor Italia spa	Ortho Clinical Diagnostics Italy srl
Prodotto offerto BUSTA n. 3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA	H500	GALILEO ECHO	ORTHOVISION T [®]
	Presenza ● Assenza ○ risultato richiesto		Presenza ● Assenza ○ risultato richiesto
A. Scheda tecnica in lingua italiana dei sistemi/prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento, nonché eventuali documenti utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A";	●	●	●
B. Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste per i sistemi offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), recante allegata una Relazione tecnica dettagliata sulle caratteristiche previste come essenziali e su quelle soggette a valutazione, con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti; la Relazione dovrà rispettare la sequenza logica e numerica di richiesta di informazioni presente nel modello F4;	●	●	●
C. Relazione illustrativa del Programma di Formazione	●	●	●
D. Catalogo, in formato excel e in formato cartaceo senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni delle istruzioni tecniche che accompagnano i sistemi/prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A";	●	●	●
E. Copia delle certificazioni CE IVD e CE per apparecchiature e reagenti, di conformità alle Direttive 98/79/CE IVD e successivi aggiornamenti e 93/42/CE e successivi aggiornamenti. qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alle citate Direttive.	●	●	●
F. Dichiarazione del fabbricante/fabbricanti di validazione dell'uso combinato di strumenti e reagenti offerti.	●	●	●
G. Elenco dei prodotti offerti per ciascun lotto, privo di prezzi. Dovranno essere indicati denominazioni e codici attribuiti ai singoli componenti del sistema (beni durevoli) con il relativo codice CND e al materiale disponibile, le tipologie di confezionamento con le varie opzioni quantitative. Il codice CND e qualsiasi altra informazione utile per identificare i singoli prodotti in sede di ordine;	●	●	●
H. Dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	○	●	●
I. Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	●	●	●
J. Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	●	●	●
K. Elenco replicativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	●	●	●
L. CD-ROM non riscrivibile contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF.	●	●	●

Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 D.Lgs. n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura inclusive service di "sistemi analitici automatizzati per la determinazione del gruppo sanguigno, test pre-trasfusionali, esami agglutinivi, immunematologia molecolare, sieri liquidi" per le aziende sanitarie della Regione Liguria per un periodo di anni 5 (con opzione di rinnovo per ulteriori 2 anni) - n. gara 6090890

BUSTA n. 3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA			
Prodotto offerto	Elis-Rad Laboratories	Immucor Italia spa	Ortho Clinical Diagnostics Italy srl
<p>A. Scheda tecnica in lingua italiana dei sistemi/prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento, nonché eventuali documenti utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A"</p>	●	●	●
<p>B. Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste per i sistemi offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), recante allegata una Relazione tecnica dettagliata sulle caratteristiche previste come essenziali e su quelle soggette a validazione, con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti. Relazione dovrà rispettare la sequenza logica e numerica di richiesta di informazioni presente nel modello F4;</p>	●	●	●
<p>C. Relazione illustrativa del Programma di Formazione</p>	●	●	●
<p>D. Catalogo, in formato excel e in formato cartaceo senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni delle Istruzioni tecniche che accompagnano i sistemi/prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A";</p>	●	●	●
<p>E. Copia delle certificazioni CE MD e CE per apparecchiature e reagenti, di conformità alle Direttive 98/79/CE MD e successivi aggiornamenti e 93/42/CE e successivi aggiornamenti. Qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alle citate Direttive.</p>	●	●	●
<p>F. Dichiarazione del Fabricante/Fabbricanti di validazione dell'uso combinato di strumenti e reagenti offerti.</p>	●	●	●
<p>G. Elenco dei prodotti offerti per ciascun lotto, privo di prezzi. Dovranno essere indicati denominazioni e codici attribuiti ai singoli componenti del sistema (beni durevoli) con il relativo codice CND e al materiale disponibile, le tipologie di confezionamento con le varie opzioni quantitative. Il codice CND e qualsiasi altra informazione utile per identificare i singoli prodotti in sede di ordine;</p>	●	●	●
<p>H. Dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;</p>	○	●	●
<p>I. Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);</p>	●	●	●
<p>J. Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;</p>	●	●	●
<p>K. Elenco riplotografivo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;</p>	●	●	●
<p>L. CD-ROM non riscrivibile contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF.</p>	●	●	●

Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 D.Lgs. n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura inclusive service di "sistemi analitici automatizzati per la determinazione del gruppo sanguigno, test pre-trasfusionali, esami aggiuntivi, immunoserologia molecolare, sieri liquidi" per le aziende sanitarie della Regione Liguria per un periodo di anni 5 (con opzione di rinnovo per ulteriori 2 anni) - n. gara 6090890

Ditta	Essem edical srl
Prodotto offerto	
BUSTA n. 3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA	
A. Scheda tecnica in lingua italiana dei sistemi/prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento, nonché eventuali documenti utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A" ;	●
B. Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste per i sistemi offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), recante allegata una Relazione tecnica dettagliata sulle caratteristiche previste come essenziali e su quelle soggette a valutazione, con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti; la Relazione dovrà rispettare la sequenza logica e numerica di richiesta di informazioni presente nel modello F4;	●
C. Relazione illustrativa del Programma di Formazione	●
D. Catalogo, in formato excel e in formato cartaceo senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni delle Istruzioni tecniche che accompagnano i sistemi/prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A" ;	●
E. Copia delle certificazioni CE MD e CE per apparecchiature e reagenti, di conformità alle Direttive 90/79/CE (MD e successivi aggiornamenti) e 93/42/CE e successivi aggiornamenti. Quando non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alle citate Direttive.	●
F. Dichiarazione del Fabricante/Fabricanti di validazione dell'uso combinato di strumenti e reagenti offerti.	●
G. Elenco dei prodotti offerti per ciascun lotto, pivò di prezzi. Dovranno essere indicati denominazioni e codici attribuiti ai singoli componenti del sistema (beni durevoli) con il relativo codice CND e al materiale disponibile, le tipologie di confezionamento con le varie opzioni quantitative. Il codice CND e qualsiasi altra informazione utile per identificare i singoli prodotti in sede di ordine;	●
H. Dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	●
I. Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	●
J. Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	●
K. Elenco risiplogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	●
L. CD-ROM non riscrivibile contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF.	●

Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 D.Lgs. n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura inclusive servizio di "sistemi analitici automatizzati per la determinazione del gruppo sanguigno, test pre-trasfusionali, esami agglutinivi, immunoenziologia molecolare, sieri liquidi" per le aziende sanitarie della Regione Liguria per un periodo di anni 5 (con opzione di rinnovo per ulteriori 2 anni) - n. gara 6090690

Ditta	AstraFormedic	Pleco srl	Immucor Italia spa
BUSTA n. 3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA			
A. Scheda tecnica in lingua italiana dei sistemi/prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento, nonché eventuali documenti utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A";	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>
B. Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste per i sistemi offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), recante allegata una Relazione tecnica dettagliata sulle caratteristiche previste come essenziali e su quelle soggette a valutazione, con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti; la Relazione dovrà rispettare la sequenza logica e numerica di richiesta di informazioni presente nel modello F4;	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>
D. Catalogo, in formato excel e in formato cartaceo senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni delle istruzioni tecniche che accompagnano i sistemi/prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nella sezione "A";	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>
E. Copia delle certificazioni CE M/D e CE per apparecchiature e reagenti, di conformità alle Direttive 98/79/CE M/D e successivi aggiornamenti e 93/42/CE e successivi aggiornamenti. Qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alle citate Direttive.	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>
G. Elenco dei prodotti offerti per ciascun lotto, privo di prezzi. Dovranno essere indicati denominazioni e codici attribuiti ai singoli componenti del sistema (beni durevoli) con il relativo codice CND e al materiale disponibile, le tipologie di confezionamento con le varie opzioni quantitative. Il codice CND e qualsiasi altra informazione utile per identificare i singoli prodotti in sede di ordine;	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input type="radio"/> Presenza <input checked="" type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>
H. Dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how) che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	<input type="radio"/> Presenza <input checked="" type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input type="radio"/> Presenza <input checked="" type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>
I. Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>
J. Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>
K. Elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>
L. CD-ROM non riscrivibile contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF.	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>	<input checked="" type="radio"/> Presenza <input type="radio"/> Assenza <small>requisito richiesto.</small>