

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Dirigente Responsabile: Dott. Luigi Moreno Costa - tel.010/5488561
e-mail: luigimoreno.costa@regione.liguria.it
Funzionario Referente: Sig.a Loredana Lotti - tel. 010/5488541
e-mail: loredana.lotti@regione.liguria.it
Referente: Sig. Roberto Boretti - tel. 010/5488535
e-mail: roberto.boretti@regione.liguria.it

Prot. n. 20450 del 19/10/2018

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura di Strumentazione e reagenti, Test rapido visivo immunologico, per la ricerca del sangue occulto nelle feci occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria per un periodo di anni 3 con opzione di rinnovo per un ulteriore anno.

**Lotti n° 2
Numero Gara 7035579**

**Prima seduta riservata della Commissione Giudicatrice
Verbale del 19/10/2018**

Il giorno 19/10/2018, alle ore 10,30 presso una Sala riunioni di A.Li.Sa. – Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, si è riunita la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata con determinazione n. 334 del 11/09/2018 ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs. n. 50/2016, per la valutazione delle offerte tecniche e della campionatura presentate dalle Ditte ammesse a tale fase.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Dott. Luca Nanni	Direttore f.f. U.O. Medicina di Laboratorio Centrale c/o Osp. Policlinico San Martino	in qualità di Presidente
Dott.ssa Susanna Oddera	Dirigente Biologo (ex I livello) P.O. Villa Scassi - A.S.L. 3 Genovese	in qualità di Componente
Dott.ssa Margarita Rumbulaku	Dirigente Medico U.O. Medicina di Laboratorio Ospedale Policlinico San Martino	in qualità di Componente

Per la Centrale di Acquisto, a sostegno della Commissione, è presente la Sig.ra Loredana Lotti, Collaboratore amministrativo professionale della Centrale, avente funzione di Segretario Verbalizzante.

In apertura di seduta la Commissione constata che la documentazione tecnica di gara di tutte le ditte partecipanti risulta debitamente custodita nella stanza "Archivio" del II° piano della sede operativa di A.Li.Sa. – Area Centrale Regionale d'Acquisto – di Via G. D'Annunzio n° 64.

La Commissione giudicatrice prende atto che, come meglio esplicitato nei verbali di apertura delle buste afferenti la documentazione amministrativa e tecnica (prot. n. 11971-2018 e prot. n. 19501 - 2018) risultano ammesse alla fase di verifica dell'idoneità tecnica le sotto specificate Ditte, per i lotti a fianco di ciascuna indicati:

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

N.	DITTA	LOTTE PARTECIPATI
1	BSN S.r.l.	2
2	DASIT S.p.A.	1-2
3	DI.RA.LAB. S.r.l.	2
4	DYASET S.r.l.	2
5	LEOMED S.r.l.	1-2
6	MASCIA BRUNELLI S.p.A.	2
7	OMNIA DIAGNOSTIC S.r.l.	2
8	SENTINEL DIAGNOSTIC S.p.A.	1

Atteso che la presente procedura sarà aggiudicata con modalità mista e segnatamente, con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa ex art. 95, comma 2, del D.Lgs. n. 50/2016 per il lotto 1 e con il criterio del minor prezzo ai sensi dell'art. 95, comma 4, del D.Lgs. n. 50/2016 in riferimento al lotto 2, la Commissione Giudicatrice stabilisce di procedere in prima istanza all'esame, nel dettaglio, della documentazione tecnica presentata dalle Ditte offerenti per il lotto 2, al fine dell'accertamento della rispondenza dei prodotti proposti ai requisiti richiesti dal Capitolato Tecnico di Gara.

Il risultato della suddetta verifica è contenuto in apposite schede riepilogative che saranno anch'esse allegate al sopra citato verbale conclusivo.

Per comodità di consultazione viene di seguito sintetizzato un breve riepilogo:

LOTTO 2

OMNIA DIAGNOSTIC S.r.l.

Il dispositivo offerto risulta conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico

MASCIA BRUNELLI S.p.A.

Il dispositivo offerto risulta conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

DI.RA.LAB. S.r.l.

Il dispositivo offerto risulta conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

DYASET S.r.l.

Il dispositivo offerto risulta conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

DASIT S.p.A.

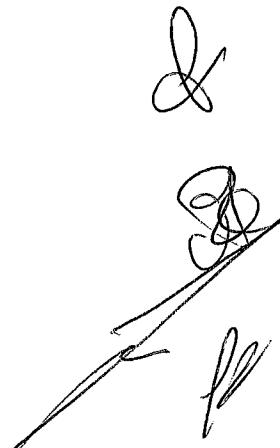
Il dispositivo offerto risulta conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

BSN S.r.l.

Il dispositivo offerto risulta conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico. La Ditta fornisce ulteriore contenitore per la raccolta (cod. 313320/S) non necessario in quanto la provetta contenuta nel kit funge sia da estrazione che da raccolta del campione.

Alla luce di quanto sopra rappresentato tutte le Ditte concorrenti per il Lotto 2 risultano ammesse alla fase di apertura delle offerte economiche.

Alle ore 12,15 conclusa la valutazione del Lotto 2, la Commissione decide di proseguire la disamina della documentazione tecnica e della campionatura presentata dalle Ditte offerenti per il lotto 1 al fine della verifica della rispondenza dei prodotti proposti ai requisiti richiesti dal Capitolato Tecnico di Gara.



AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Verificata la conformità delle proposte, la Commissione procederà all'apprezzamento degli items soggetti a valutazione qualitativa

Sulla base delle istruttorie svolte verranno quindi formalizzate tutte le valutazioni per il lotto esaminato.

L'attribuzione dei punteggi di qualità sarà riepilogata in una tabella formato Excel che verrà allegata al verbale conclusivo dei lavori della Commissione medesima.

Ciò posto la Commissione giudicatrice inizia l'istruttoria preliminare delle offerte tecniche presentate dalle Ditte concorrenti accertando, senza effettuare al momento alcuna valutazione di sorta, la presenza delle caratteristiche di minima a partire dalla:

DITTA DASIT S.p.A.

L'offerta tecnica risulta conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

ooooO000oooo

Alle ore 12,55 la Commissione Giudicatrice decide di sospendere i suoi lavori e di riconvocarsi in data 26/10/2018 a partire dalle ore 09,00.

In sede di chiusura del presente verbale il Presidente della Commissione dà atto della puntuale conservazione della documentazione tecnica che viene nuovamente riposta nelle confezioni originali e consegnata al segretario per la custodia e dà altresì atto della collegialità delle decisioni, sempre assunte all'unanimità dei componenti.

La seduta è tolta alle ore 13,00

Letto, confermato e sottoscritto.

Per la Commissione Giudicatrice:

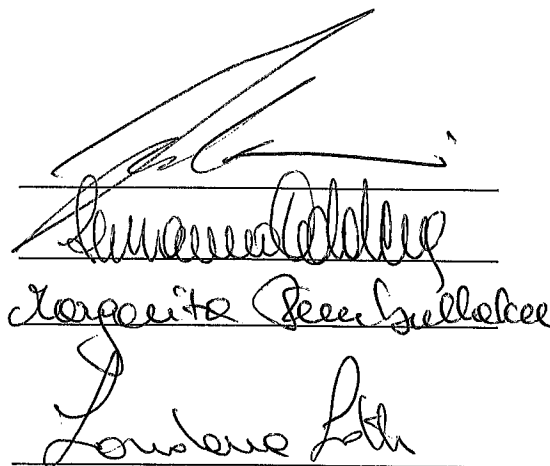
Dott. Luca Nanni Presidente:

Dott.ssa Susanna Oddera Componente:

Dott.ssa Margarita Rumbulaku Componente:

Per la Centrale:

Sig.ra Loredana LOTTI Segretario Verbalizzante



Three handwritten signatures are present, each on a horizontal line. The first signature is the most prominent and appears to be the President's. The second and third signatures are smaller and appear to be the members' signatures. Below these, there is a fourth signature, which is the Secretary's signature, also on a horizontal line.

Strumentazione e reagenti. Test rapido visivo immunologico per la ricerca del sangue occulto nelle feci

CIG 7432180CF2 - LOTTO 2 Test rapido visivo immunologico per la determinazione del sangue occulto nelle feci

Caratteristiche	BSN S.r.l.	Dasit S.p.A.	Di.Ra.Lab S.r.l.	Dyaset S.r.l.	Leonted S.R.L.	Mascia Brunelli S.p.A.	Ompia Diagnostie S.r.l.
Codice prodotto offerto	FOB-50 (Card) + 313320/S (contenitore)	FOBVP520 (strip) + FOBVPH820 (fialone prelievo)	TFO-502	C-05	272001	VT81520	Ao5-02-422
Il test dovrà permettere la determinazione qualitativa in vitro dell'Emoglobina Umana in campioni di feci a fresco.	si	si	si	si	si	si	si
Il dispositivo dovrà contenere anticorpi anti-emoglobina umana che, in caso di reazione positiva, determinino la comparsa di una banda colorata.	si	si	si	si	si	si	si
Dovrà altresì essere presente un controllo di qualità interno, che certifichi la corretta esecuzione del test mediante comparsa di una seconda banda colorata.	si	si	si	si	si	si	si
Dovranno essere chiaramente segnalate eventuali cross-reazioni con elementi diversi dall'emoglobina umana (es alimenti).	si	si	solo alimenti	non è stata osservata nessuna reattività crociata	si	si	solo alimenti
Il kit dovrà contenere tutti i dispositivi (es. sistema di raccolta, card di reazione, eventuali dispositivi di dispensazione) ed i reagenti necessari all'esecuzione del test.	completo . Il cod. 313320/S si riferisce ad ulteriore contenitore non necessario	completo	completo	completo	completo	completo	completo
I dispositivi offerti dovranno essere, a seconda della tipologia, conformi ai requisiti stabiliti dal D.Lgs. n. 46 del 24/02/1997 - Attuazione della direttiva 93/42/CE concernente i dispositivi medici, dal Decreto Legislativo n. 332 del 8/9/2000 (attuazione direttiva 98/79/CE concernente i dispositivi medico-diagnostici in vitro e successive modifiche ed integrazioni)	si	si	si	si	si	si	si
I prodotti offerti dovranno essere comunque conformi alle norme nazionali e internazionali riconosciute per quanto attiene la produzione, l'importazione e l'immissione in commercio e, in generale, a tutte le disposizioni legislative e regolamentari e tecniche inerenti l'oggetto dell'appalto anche se non esplicitamente menzionate.	si	si	si	si	si	si	si
VALUTAZIONE FINALE	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA