



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

## AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Dirigente Responsabile: Dott. Riccardo Zanella - tel.010/548-8536

e-mail: [riccardo.zanella@regione.liguria.it](mailto:riccardo.zanella@regione.liguria.it)

Referente: Sig.ra Silvia Corrieri - tel. 010/548-8541

e-mail: [silvia.corrieri@regione.liguria.it](mailto:silvia.corrieri@regione.liguria.it)

**Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016, per la fornitura di sistemi "inclusive service" per la Medicina Trasfusionale (determinazione gruppo sanguigno; aferesi produttiva) occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria per un periodo di anni 5 (con opzione di rinnovo per ulteriori 2 anni) - lotti n. 2 - N. gara 6742322.**

### *Seconda seduta pubblica*

**28 settembre 2017**

### ***Verbale di verifica della conformità agli atti di gara della documentazione tecnica***

Il giorno 28/09/2017, alle ore 14.35 presso la Sala riunioni di A.Li.Sa. - Azienda Ligure Sanitaria della Regione Liguria - 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. 312 del 05/09/2017 ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs. 50/2016, per la verifica della conformità agli atti di gara della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti ai fini dell'avvio delle procedure di valutazione della idoneità.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

CORREGGI	Alessandro	S.C. Immunoematologia e Medicina Trasfusionale - ASL 3 "Genovese"
MORELLI	Federico	S.C. Centro Trasfusionale - ASL 4 "Chiavarese"
UBEZIO	Gianluca	Centro Trasfusionale - Ospedale Policlinico San Martino

La Commissione decide che sarà il Dott. Federico Morelli a svolgere le funzioni di Presidente.

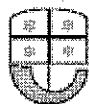
Sono presenti il dott. Riccardo Zanella della Centrale, RUP della procedura, che svolge anche le funzioni di Ufficiale Rogante, e la Sig.ra Silvia Corrieri, assistente amministrativo della Centrale, che svolge le funzioni di Segretario della Commissione.

La seduta è pubblica.

A.Li.Sa. - Azienda Ligure Sanitaria della Regione Liguria C.F. / P. IVA 02421770997

Area Centrale Regionale di Acquisto - Via G. D'Annunzio, 64, 16121 Genova (GE)

Tel. 010 548 8562 - PEC: [cra@pec.alisa.liguria.it](mailto:cra@pec.alisa.liguria.it)



In rappresentanza delle Ditte offerenti sono presenti i Signori:

DITTA	NOMINATIVO
ASTRA FORMEDIC s.r.l.	Elisabetta LOCATELLI
DIAMED s.r.l.	Omar RICCI
FRESENIUS KABI ITALIA s.r.l.	Stefano PEROSINO
IMMUCOR S.p.a.	Guglielmo CERNO'

Il RUP dà preliminarmente atto che, nella precedente seduta del 06/07/2017, è emersa la seguente partecipazione ai lotti:

DITTA	LOTTI PARTECIPATI
ASTRA FORMEDIC s.r.l.	1
DIAMED s.r.l.	1
FRESENIUS KABI ITALIA s.r.l.	2
IMMUCOR S.p.a.	1

La Commissione decide dunque di passare all'esame della documentazione tecnica.

Il RUP puntualizza che le buste tecniche sono state custodite in armadio chiuso a chiave, in luogo chiuso.

Il RUP comunica che 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.

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 hanno provveduto a predisporre, per ciascuna ditta partecipante, apposite schede per la verifica della conformità tecnica, sulle quali appuntare la rispondenza degli atti presentati dalle ditte alla documentazione richiesta dal disciplinare di gara e dai relativi allegati.

La Commissione, per razionalizzare i propri lavori, stabilisce di effettuare la verifica della documentazione tecnica presentata procedendo per singola ditta e lotto per lotto.

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

1. scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti a cui si partecipa, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;



2. dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti;
3. eventuale documentazione illustrativa e manuale/istruzioni per l'uso e la manutenzione dei prodotti offerti in lingua italiana;
4. copia della certificazione CE (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 alla Direttiva CEE 93/42; oppure dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento;
5. 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. 53 comma 5 del D.Lgs. n. 50/2016;
6. dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);
7. dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
8. copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d. "offerta silente");
9. elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto; CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia del modello F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.

Il Presidente della Commissione giudicatrice procede, secondo il criterio sopra riportato:

- all'apertura delle buste contenenti le documentazioni tecniche;
- alla verifica della presenza di tutti i documenti tecnici predisposti dalle Ditte offerenti;
- alla lettura del nome commerciale del prodotto offerto;
- alla compilazione delle schede predisposte per singola ditta e allegate al presente verbale quale parte integrante e sostanziale (all. 1).

Alle ore 14.40 inizia l'esame della verifica della sussistenza della documentazione tecnica a partire dalla ditta Astra Formedic s.r.l..

Dall'esame della documentazione presentata dalle ditte si evidenzia che tutte le Ditte hanno presentato la corretta documentazione tecnica e sono pertanto ammesse alla valutazione qualitativa dei prodotti presentati.

Non si dà luogo al sorteggio per l'anomalia dell'offerta poiché nel lotto 2 vi sono meno di 5 offerte.

In sede di valutazione tecnica la Centrale, prima dell'inizio dei lavori, procederà a verificare l'avvenuta registrazione dei dispositivi di cui alle precedenti situazioni nella Banca Dati/ Repertorio RDM del Ministero della Salute per tutte le offerte mancanti di tale indicazione.

La verifica della conformità delle offerte tecniche viene completata alle ore 14.53.

L'esito della verifica di conformità delle offerte tecniche a quanto richiesto dagli atti di gara è riportato nelle schede allegate.

I plichi vengono consegnati ai rappresentanti della Centrale per la custodia in luogo provvisto di serratura.

La seduta è tolta alle ore 14.55.



Letto, confermato e sottoscritto.

RUP – Ufficiale Rogante: Dott. Riccardo Zanella

Presidente Commissione Giudicatrice: Dott. Federico Morelli

Componente Commissione Giudicatrice: Dott. Alessandro Correggi

Componente Commissione Giudicatrice: Dott. Gianluca Ubezio

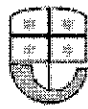
Segretario: Sig.ra Silvia Corrieri

Four handwritten signatures are present, each on a horizontal line. From top to bottom, they correspond to: Riccardo Zanella, Federico Morelli, Alessandro Correggi, and Gianluca Ubezio. The signature of Silvia Corrieri is not present.

All.ti: schede di verifica della documentazione tecnica.

Verbale pubblicato sul profilo del Committente [www.acquistiliguria.it](http://www.acquistiliguria.it) nella data del protocollo

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a large signature and several smaller initials.



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

---

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

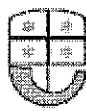
**Procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016, per la fornitura di sistemi "inclusive service" per la Medicina Trasfusionale (determinazione gruppo sanguigno; aferesi terapeutica) occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria. Lotti 2  
N. gara 6742322**

***Verifica documentazione tecnica***



<b>ASTRA FORMEDIC</b>		<b>LOTTO 1</b>
1	SCHEDA TECNICA in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento	✓
2	ALLEGATO F4 - DICHIARAZIONE DELLA PRESENZA DELLE CARATTERISTICHE TECNICHE RICHIESTE AI PRODOTTI OFFERTI	✓
3	Eventuale DOCUMENTAZIONE ILLUSTRATIVA E MANUALE/ISTRUZIONI PER L'USO E LA MANUTENZIONE dei prodotti offerti in lingua italiana	✓
4	COPIA DELLA CERTIFICAZIONE CE (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 alla Direttiva CEE 93/42; oppure dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento	✓
5	DICHIARAZIONE, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, <i>know-how</i> ) che costituiscono <b>SEGRETI TECNICI O COMMERCIALI</b> , pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 53 comma 5 del D.Lgs. n. 50/2016 <i>non presenti segreti</i>	✓
6	DICHIARAZIONE DI DISPONIBILITÀ/IMPEGNO a effettuare <b>AGGIORNAMENTI TECNOLOGICI</b> (allegato E1)	✓
7	Dichiarazione attestante la <b>RAGIONE SOCIALE</b> del produttore e dell'eventuale distributore	✓
8	<b>OFFERTA ECONOMICA</b> dei prodotti offerti per ciascun lotto, <b>PRIVA DEI PREZZI</b> (c.d "offerta silente")	✓
9	<b>ELENCO RIEPILOGATIVO DI TUTTA LA DOCUMENTAZIONE TECNICA PRESENTATA, SUDDIVISO PER SINGOLO LOTTO</b>	✓
10	<b>CD-ROM (NON RISCRIVIBILE)</b> contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, <b>oltre una copia del MODELLO F4 SALVATA IN FORMATO EDITABILE DALL'OFFERENTE</b> ; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta	✓

*[Handwritten signature]*  
Pag. 2 | 14



<b>DIAMED</b>		<b>LOTTO 1</b>
1	<b>SCHEDA TECNICA</b> in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento	✓
2	<b>ALLEGATO F4 - DICHIARAZIONE DELLA PRESENZA DELLE CARATTERISTICHE TECNICHE RICHIESTE AI PRODOTTI OFFERTI</b>	✓
3	Eventuale <b>DOCUMENTAZIONE ILLUSTRATIVA E MANUALE/ISTRUZIONI PER L'USO E LA MANUTENZIONE</b> dei prodotti offerti in lingua italiana	✓
4	<b>COPIA DELLA CERTIFICAZIONE CE</b> (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 alla Direttiva CEE 93/42; oppure dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento	✓
5	<b>DICHIARAZIONE</b> , se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, <i>know-how</i> ) che costituiscono <b>SEGRETI TECNICI O COMMERCIALI</b> , pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 53 comma 5 del D.Lgs. n. 50/2016 <i>Vi sono segreti tecnici</i>	✓
6	<b>DICHIARAZIONE DI DISPONIBILITÀ/IMPEGNO</b> a effettuare <b>AGGIORNAMENTI TECNOLOGICI</b> (allegato E1)	✓
7	Dichiarazione attestante la <b>RAGIONE SOCIALE</b> del produttore e dell'eventuale distributore	✓
8	<b>OFFERTA ECONOMICA</b> dei prodotti offerti per ciascun lotto, <b>PRIVA DEI PREZZI</b> (c.d. "offerta silente")	✓
9	<b>ELENCO RIEPILOGATIVO DI TUTTA LA DOCUMENTAZIONE TECNICA PRESENTATA, SUDDIVISO PER SINGOLO LOTTO</b>	✓
10	<b>CD-ROM (NON RISCRIVIBILE)</b> contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, <b>oltre una copia del MODELLO F4 SALVATA IN FORMATO EDITABILE DALL'OFFERENTE</b> ; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta	✓



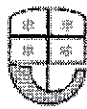
14110002

~~FRESENIUS KABI~~

LOTTO 1

1	SCHEDA TECNICA in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento	✓
2	ALLEGATO F4 - DICHIARAZIONE DELLA PRESENZA DELLE CARATTERISTICHE TECNICHE RICHIESTE AI PRODOTTI OFFERTI	✓
3	Eventuale DOCUMENTAZIONE ILLUSTRATIVA E MANUALE/ISTRUZIONI PER L'USO E LA MANUTENZIONE dei prodotti offerti in lingua italiana	✓
4	COPIA DELLA CERTIFICAZIONE CE (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 alla Direttiva CEE 93/42; oppure dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento	✓
5	DICHIARAZIONE, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, <i>know-how</i> ) che costituiscono <b>SEGRETI TECNICI O COMMERCIALI</b> , pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 53 comma 5 del D.Lgs. n. 50/2016 <i>nessun segreto tecnico</i>	✓
6	DICHIARAZIONE DI DISPONIBILITÀ/IMPEGNO a effettuare <b>AGGIORNAMENTI TECNOLOGICI</b> (allegato E1)	✓
7	Dichiarazione attestante la <b>RAGIONE SOCIALE</b> del produttore e dell'eventuale distributore	✓
8	<b>OFFERTA ECONOMICA</b> dei prodotti offerti per ciascun lotto, <b>PRIVA DEI PREZZI</b> (c.d. "offerta silente")	✓
9	<b>ELENCO RIEPILOGATIVO DI TUTTA LA DOCUMENTAZIONE TECNICA PRESENTATA, SUDDIVISO PER SINGOLO LOTTO</b>	✓
10	<b>CD-ROM (NON RISCRIVIBILE)</b> contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, <u>oltre una copia del MODELLO F4 SALVATA IN FORMATO EDITABILE DALL'OFFERENTE</u> ; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta	✓





FRESENIUS

<del>IMMUNO</del> LOTTO 2		
1	SCHEDA TECNICA in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento	✓
2	ALLEGATO F4 - DICHIARAZIONE DELLA PRESENZA DELLE CARATTERISTICHE TECNICHE RICHIESTE AI PRODOTTI OFFERTI	✓
3	Eventuale DOCUMENTAZIONE ILLUSTRATIVA E MANUALE/ISTRUZIONI PER L'USO E LA MANUTENZIONE dei prodotti offerti in lingua italiana	✓
4	COPIA DELLA CERTIFICAZIONE CE (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 alla Direttiva CEE 93/42; oppure dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento	✓
5	DICHIARAZIONE, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, know-how) che costituiscono <b>SEGRETI TECNICI O COMMERCIALI</b> , pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 53 comma 5 del D.Lgs. n. 50/2016 <i>vi sono segreti tecnici</i>	✓
6	DICHIARAZIONE DI DISPONIBILITÀ/IMPEGNO a effettuare <b>AGGIORNAMENTI TECNOLOGICI</b> (allegato E1)	✓
7	Dichiarazione attestante la <b>RAGIONE SOCIALE</b> del produttore e dell'eventuale distributore	✓
8	<b>OFFERTA ECONOMICA</b> dei prodotti offerti per ciascun lotto, <b>PRIVA DEI PREZZI</b> (c.d "offerta silente")	✓
9	<b>ELENCO RIEPILOGATIVO DI TUTTA LA DOCUMENTAZIONE TECNICA PRESENTATA, SUDDIVISO PER SINGOLO LOTTO</b>	✓
10	<b>CD-ROM (NON RISCRIVIBILE)</b> contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, <b>oltre una copia del MODELLO F4 SALVATA IN FORMATO EDITABILE DALL'OFFERENTE</b> ; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta	✓