

Dirigente Responsabile: Dott. Riccardo ZANELLA tel. 010/548 8536  
e-mail: riccardo.zanella@regione.liguria.it  
Funzionario referente: Dott. ssa Alessandra CURLETTO tel. 010/548 8537  
e-mail: alessandra.curletto@regione.liguria.it

Procedura aperta per la fornitura di un service multifunzionale automatico per indagini immunoistochimiche e istochimiche, necessario ai servizi di anatomia patologica della regione Liguria per un periodo di 36 mesi (con opzione di rinnovo per ulteriori 18) -

Lotti n. 2

Numero gara 5670495

Verbale di apertura delle buste delle offerte tecniche

Seduta pubblica

Il giorno 5 del mese di Marzo dell'anno duemilaquindici, alle ore 10,05 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. 35 del 20/02/2015 ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/ai fini dell'avvio delle procedure di valutazione della qualità/ideoneità.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Cognome	Nome	Incarico e struttura	Presidente
FEDELI	Dott. Franco	ASL 5 SPEZZINO in qualità di Presidente	in qualità di Presidente
ZANIN	Dott. Tiziano	E.O. Ospedali GALLIERA	in qualità di Componente
OLIVIERO	Dott.ssa Jolanda Oliviero	ASL 1 IMPERIESE	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, con funzioni di Segretario.

La seduta è pubblica.

## Centrale Regionale di Acquisto

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:

- Roche Diagnostics spa
- Dako Italia S.p.A

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

- dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (**attraverso la compilazione dell'Allegato F4**);
- Relazione tecnica sulle caratteristiche degli strumenti offerti e dei relativi reagenti in lingua italiana per ciascuno dei lotti partecipati, articolata per paragrafi in conformità allo schema di cui all'allegato F4 con analitica esposizione degli elementi richiesti;
- Relazione illustrativa sulle modalità di espletamento dell'ASSISTENZA TECNICA per tutta la durata del service, per ciascuno dei lotti partecipati contenente il protocollo di attività prevista per la manutenzione ordinaria programmata e correttiva su chiamata, nonché le modalità di svolgimento del servizio di reperibilità telefonica secondo le previsioni di cui all'art. 10 del capitolato tecnico;
- Breve Nota illustrativa sul PROGRAMMA DI FORMAZIONE che dovrà specificare tempi e modalità relativi alla formazione e all'addestramento del personale per l'utilizzo del sistema.
- Schede Tecniche ed eventuale catalogo di tutta la gamma dei prodotti proposti senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";
- 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 98/79 relativa a dispositivi medico-diagnostici in vitro
- Eventuali Lavori Scientifici integrali sulle caratteristiche tecniche, efficacia, sicurezza, ecc. del sistema proposto che la ditta ritenga utili per una migliore valutazione dell'offerta;
- 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;
- Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;
- Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;
- Copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente"); Nell'offerta dovranno inoltre essere chiaramente specificati ed elencati tutti i codici prodotto e le descrizioni dei prodotti offerti, specificando il n. di test disponibili per ogni confezione
- ELENCO DEGLI STABILIMENTI PRESSO I QUALI SONO GIA' OPERATIVI I SISTEMI OFFERTI
- elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto
- CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra, in formato .PDF.

## Centrale Regionale di Acquisto

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:

- Roche Diagnostics spa
- Dako Italia S.p.A

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

- dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (**attraverso la compilazione dell'Allegato F4**);
- Relazione tecnica sulle caratteristiche degli strumenti offerti e dei relativi reagenti in **lingua italiana per ciascuno dei lotti partecipati, articolata per paragrafi in conformità allo schema di cui all'allegato F4 con analitica esposizione degli elementi richiesti**;
- Relazione **illustrativa sulle modalità di espletamento dell'ASSISTENZA TECNICA per tutta la durata del service, per ciascuno dei lotti partecipati contenente il protocollo di attività prevista per la manutenzione ordinaria programmata e correttiva su chiamata, nonché le modalità di svolgimento del servizio di reperibilità telefonica secondo le previsioni di cui all'art. 10 del capitolato tecnico**;
- Breve Nota illustrativa sul **PROGRAMMA DI FORMAZIONE che dovrà specificare tempi e modalità relativi alla formazione e all'addestramento del personale per l'utilizzo del sistema**.
- Schede Tecniche ed eventuale catalogo di tutta la gamma dei prodotti proposti senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";
- 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 98/79 relativa a dispositivi medico-diagnostici in vitro
- Eventuali Lavori Scientifici **integrali** sulle caratteristiche tecniche, efficacia, sicurezza, ecc. del sistema proposto che la ditta ritenga utili per una migliore valutazione dell'offerta;
- 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**;
- Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;
- **Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore**;
- **Copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente")**; Nell'offerta dovranno inoltre essere chiaramente specificati ed elencati tutti i codici prodotto e le descrizioni dei prodotti offerti, specificando il n. di test disponibili per ogni confezione
- **ELENCO DEGLI STABILIMENTI PRESSO I QUALI SONO GIA' OPERATIVI I SISTEMI OFFERTI**
- elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto
- CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra, in formato .PDF.

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	Roche Diagnostics spa	Dako Italia S.p.A
LOTTO 1	x	
LOTTO 2	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:
  - Roche Diagnostics S.p.A**
  - Dako Italia S.p.A**
- alla verifica della presenza di tutti i documenti contenuti negli elenchi predisposti dalle Ditte offerenti e riportati quale parte integrante del presente verbale.

I componenti della Commissione giudicatrice, il RUP e i rappresentanti delle ditte presenti controfirmano gli elenchi riepilogativi presentati dagli 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 vistato sui lembi di chiusura dai componenti della Commissione giudicatrice.

La seduta è tolta alle ore 10,35

Letto, confermato e sottoscritto.

PRESIDENTE:

FEDELI dott. Franco

COMPONENTI:

ZANIN Dott. Tiziano

OLIVIERO Dott. ssa Jolanda

RUP - UFFICIALE ROGANTE:

ZANELLA Dot. Riccardo

SEGRETARIO:

CURLETTO Dott. ssa Alessandra

Roche



Procedura aperta per la fornitura di un service multifunzionale automatico per indagini immunoistochimiche e istochimiche, necessario ai servizi di anatomia patologica della regione Liguria per un periodo di 36 mesi (con opzione di rinnovo per ulteriori 18) Lotti n. 2

**Numero gara 5670495**

**ELENCO DOCUMENTAZIONE TECNICA**

**Lotto 1**

- Allegato F4
- **Relazione tecnica** sulle caratteristiche degli strumenti offerti e dei relativi reagenti
- Relazione **Assistenza Tecnica**
- Programma di **formazione**
- **Schede Tecniche** prodotti offerti e **depliant strumenti**
- **Listino senza prezzi**
- Dichiarazione **certificazioni CE** e copia certificato TUV
- Dichiarazione **accesso agli atti**;
- Dichiarazioni conformità **CE strumenti** e relativa documentazione
- Dichiarazione conformità **CE reagenti-anticorpi** e relativa documentazione
- Dichiarazione con elenco **CND**
- Dichiarazione con **elenco produttori/distributori**
- **Offerta senza prezzi**




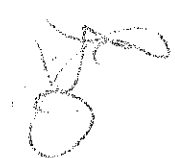
- Elenco **installati Benchmark Ultra e Vantage**
- CD-ROM con copia di tutta la documentazione tecnica prodotta
- **Allegato E1** - Dichiarazione aggiornamento tecnologico
- Dichiarazione di **esclusività**
- Sostenibilità **ambientale**
- Certificazione di **qualità**
- Salute e **sicurezza** sul lavoro
- Dichiarazione schede di sicurezza e CD-ROM con schede in formato elettronico

Monza, 19/01/2015

Roche Diagnostics Spa

  
Giovanni Zedda

  
Noemi Maria Brambilla





Procedura aperta per la fornitura di un service multifunzionale automatico per indagini immunoistochimiche e istochimiche, necessario ai servizi di anatomia patologica della regione Liguria per un periodo di 36 mesi (con opzione di rinnovo per ulteriori 18) Lotti n. 2

**Numero gara 5670495**

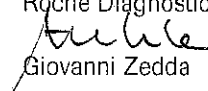
## ELENCO DOCUMENTAZIONE TECNICA

### Lotto 2

- **Allegato F4** con scheda di sicurezza
- **Relazione tecnica** sulle caratteristiche degli strumenti offerti e dei relativi reagenti
- Relazione **Assistenza Tecnica**
- Programma di **formazione**
- **Schede Tecniche** prodotti offerti
- **Listino senza prezzi**
- Dichiarazione **certificazioni CE**
- Dichiarazione **accesso agli atti**;
- Dichiarazione conformità **CE strumento** e relativa documentazione
- Dichiarazione conformità **CE reagenti** e relativa documentazione
- Dichiarazione con elenco **CND**
- Dichiarazione con **elenco produttori/distributori**
- **Offerta senza prezzi**



- Elenco **installati**
- CD-ROM con copia di tutta la documentazione tecnica prodotta
- **Allegato E1** - Dichiarazione aggiornamento tecnologico
- Dichiarazione di **esclusività**
- Sostenibilità **ambientale**
- Certificazione di **qualità**
- Salute e **sicurezza** sul lavoro
- Dichiarazione schede di sicurezza e CD-ROM con schede in formato elettronico

Roche Diagnostics Spa  
  
Giovanni Zedda

  
Noemi Maria Brambilla

19 GEN. 2015

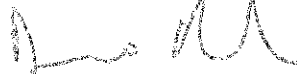
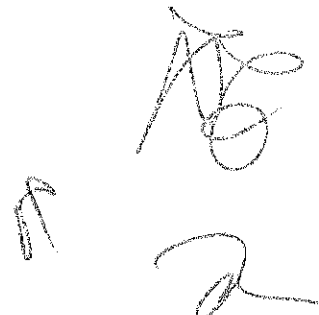




## Elenco riepilogativo documentazione tecnica presentata Lotto 2

1. Scheda informativa relativa alle caratteristiche tecniche + carta Identità sottoscrittore; (F2)
2. Relazione tecnica strumento e reattivi lotto 2
3. Allegato 1 – relazione tecnica descrittiva Artisan Link Pro
4. Allegato 2 – certificato di conformità Artisan Link Pro
5. Allegato 3 – certificato di conformità Alcian Blue/PAS Stain Kit
6. Allegato 4 – lettera di esclusività Artisan Link Pro
7. Allegato 5 – caratteristiche tecniche Artisan Link Pro
8. Relazione Servizio Assistenza Tecnica
9. Programma contratto assicurativo full risk + allegato A
10. Programma di formazione del personale
11. Schede tecniche prodotti offerti
12. Certificato e dichiarazione di conformità IVD-CE prodotti
13. Dichiarazione di conservazione prodotti
14. Dichiarazione di validità dei prodotti
15. Dichiarazione di stabilità dei prodotti
16. Depliant Artisan Link Pro
17. Depliant Special Stains Solution
18. Depliant Artisan Clearing Solution
19. Dichiarazione conformità norme di sicurezza e codici CND dei prodotti offerti
20. Dichiarazione di esclusività strumentazione e prodotti Artisan
21. Copia offerta economica senza prezzi lotto 2
22. Elenco installazioni Artisan
23. Dichiarazione aggiornamento tecnologico vs. Allegato E1

Dako Italia Spa  
 Dario Maria Marzorelli  
 Amministratore Delegato

FEV14 - Page 1 of 1





**ALLEGATO 2**

**Procedura aperta per la fornitura di un service multifunzionale automatico per indagini immunostochimiche e istochimiche, necessario ai servizi di anatomia patologica della regione Liguria per un periodo di 36 mesi (con opzione di rinnovo per ulteriori 18) -**

**Modulo per indagini immunostochimiche e test biomolecolari (HER2/neu) CIG 5837695A4D**

**LOTTO 1**

Prodotto offerto

Roche Diagnostics spa

**BUSTA n.3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA**

Precedenza\*  
Assenza di  
registri pubblici

dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4	●
Relazione tecnica sulle caratteristiche degli strumenti offerti e dei relativi reagenti in lingua italiana per ciascuno dei lotti partecipati, articolata per paragrafi in conformità allo schema di cui all'allegato F4 con analitica esposizione degli elementi richiesti;	●
Relazione illustrativa sulle modalità di espletamento dell'ASSISTENZA TECNICA per tutta la durata del service, per ciascuno dei lotti partecipati contenente il protocollo di attività prevista per la manutenzione ordinaria programmata e correttiva su chiamata, nonché le modalità di svolgimento del servizio di reperibilità telefonica secondo le previsioni di cui all'art. 10 del capitolato tecnico.	●
Breve Nota illustrativa sul PROGRAMMA DI FORMAZIONE che dovrà specificare tempi e modalità relativi alla formazione e all'addestramento del personale per l'utilizzo del sistema.	●
Schede Tecniche ed eventuale catalogo di tutta la gamma dei prodotti proposti senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	●
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 98/79 relativa a dispositivi medico-diagnostici in vitro	●
Eventuali Lavori Scientifici integrati sulle caratteristiche tecniche, efficacia, sicurezza, ecc. del sistema proposto che la ditta ritenga utili per una migliore valutazione dell'offerta;	○
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;	●
Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	●
Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	●
Copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d. "offerta silente"); Nell'offerta dovranno inoltre essere chiaramente specificati ed elencati tutti i codici prodotto e le descrizioni dei prodotti offerti, specificando il n. di test disponibili per ogni confezione	●
ELENCO DEGLI STABILIMENTI PRESSO I QUALI SONO GIÀ OPERATIVI I SISTEMI OFFERTI	●
elenco ripiegativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	●
CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra, in formato .PDF.	●
Allegato E1 Dichiarazione di aggiornamento tecnologico	●
Ulteriori atti non obbligatori indicati nell'elenco ripiegativo documentazione tecnica (come da Allegato 1)	●

Ac

P

<b>ALLEGATO 2</b>	
<b>Procedura aperta per la fornitura di un service multifunzionale automatico per indagini immunoistochimiche e istochimiche, necessario ai servizi di anatomia patologica della regione Liguria per un periodo di 36 mesi (con opzione di rinnovo per ulteriori 18) -</b>	
<b>Modulo per indagini istochimiche (colorazioni speciali) CIG 59827701FD</b>	
<b>LOTTO 2</b>	<b>Dako Italia S.p.A</b>
<b>BUSTA n.3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA</b>	Presentazione Assistenza Assistenza tecnico
dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4 Relazione tecnica sulle caratteristiche degli strumenti offerti e dei relativi reagenti in lingua italiana per ciascuno dei lotti partecipanti, articolata per paragrafi in conformità allo schema di cui all'allegato F4 con analitica esposizione degli elementi richiesti; Relazione illustrativa sulle modalità di espletamento dell'ASSISTENZA TECNICA per tutta la durata del service, per ciascuno dei lotti partecipanti contenente il protocollo di attività prevista per la manutenzione ordinaria programmata e correttiva su chiamata, nonché le modalità di svolgimento del servizio di reperibilità telefonica secondo le previsioni di cui all'art. 10 del capitolato tecnico; Breve Nota illustrativa sul PROGRAMMA DI FORMAZIONE che dovrà specificare tempi e modalità relativi alla formazione e all'addestramento del personale per l'utilizzo del sistema. Schede tecniche ed eventuale catalogo di tutta la gamma dei prodotti proposti senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B"; 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 98/79 relativa a dispositivi medico-diagnostici in vitro Eventuali Lavori Scientifici integrali sulle caratteristiche tecniche, efficacia, sicurezza, ecc. del sistema proposto che la ditta ritenga utili per una migliore valutazione dell'offerta; 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.L.gs. n. 163/2006; Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND; Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore; Copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente"); Nell'offerta dovranno inoltre essere chiaramente specificati ed elencati tutti i codici prodotto e le descrizioni dei prodotti offerti, specificando il n. di test disponibili per ogni confezione ELENCO DEGLI STABILIMENTI PRESSO I QUALI SONO GIÀ OPERATIVI I SISTEMI OFFERTI elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra, in formato .PDF. Allegato E1: Dichiarazione di aggiornamento tecnologico Ulteriori atti non obbligatori indicati nell'elenco riepilogativo documentazione tecnica (come da Allegato 1)	● ● ● ● ● ● ● ○ ○ ● ● ● ● ● ● ● ●

N

SE

**ALLEGATO 2**

**Procedura aperta per la fornitura di un service multifunzionale automatico per indagini immunostochimiche e istochimiche, necessario ai servizi di anatomia patologica della regione Liguria per un periodo di 36 mesi (con opzione di rinnovo per ulteriori 18) -**

**Modulo per indagini istochimiche (colorazioni speciali) CIG 59827701FD**

**LOTTO 2**

**Roche Diagnostics spa**

Prodotto offerto

**BUSTA n.3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA**

Presenza di  
Assistenza  
destinata al cliente

dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4	●
Relazione tecnica sulle caratteristiche degli strumenti offerti e dei relativi reagenti in lingua italiana per ciascuno dei lotti partecipanti, articolata per paragrafi in conformità allo schema di cui all'allegato F4 con analitica esposizione degli elementi richiesti;	●
Relazione illustrativa sulle modalità di espletamento dell'ASSISTENZA TECNICA per tutta la durata del servizio, per ciascuno dei lotti partecipanti contenente il protocollo di attività prevista per la manutenzione ordinaria programmata e correttiva su chiamata, nonché le modalità di svolgimento del servizio di reperibilità telefonica secondo le previsioni di cui all'art. 10 del capitolato tecnico;	●
Breve Nota illustrativa sul PROGRAMMA DI FORMAZIONE che dovrà specificare tempi e modalità relativi alla formazione e all'addestramento del personale per l'utilizzo del sistema.	●
Schede Tecniche ed eventuale catalogo di tutta la gamma dei prodotti proposti senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	●
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 98/79 relativa a dispositivi medico-diagnostici in vitro	●
Eventuali Lavori Scientifici integrali sulle caratteristiche tecniche, efficacia, sicurezza, ecc. del sistema proposto che la ditta ritenga utili per una migliore valutazione dell'offerta;	○
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;	●
Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	●
Dichiarazione attestante la regione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	●
Copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d. "offerta silente"); Nell'offerta dovranno inoltre essere chiaramente specificati ed elencati tutti i codici prodotto e le descrizioni dei prodotti offerti, specificando il n. di test disponibili per ogni confezione	●
ELENCO DEGLI STABILIMENTI PRESSO I QUALI SONO GIÀ OPERATIVI I SISTEMI OFFERTI	●
elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	●
CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra, in formato .PDF.	●
Allegato E1 Dichiarazione di aggiornamento tecnologico	●
Ulteriori atti non obbligatori indicati nell'elenco riepilogativo documentazione tecnica (come da Allegato 1)	●

df

2