

**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
AZIENDA SANITARIA LOCALE N. 2 OLBIA**

DELIBERAZIONE DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

N. 394 DEL 06/05/2016

OGGETTO: PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER LA FORNITURA QUADRIENNALE, CON OPZIONI DI RINNOVO, DI SISTEMA DIAGNOSTICO PER L'ALLESTIMENTO DI VETRINI IN IMMUNOFLUORESCENZA, PER L'ACQUISIZIONE E ARCHIVIAZIONE DELLE IMMAGINI, L'ESECUZIONE DI IMMUNODOT DI CONFERMA PER LA SEDE DI OLBIA DEL LABORATORIO AZIENDALE – AGGIUDICAZIONE DEFINITIVA

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

DOTT. PAOLO TECLEME

(firma digitale apposta)

ACQUISITI I PARERI DI			
DIRETTORE SANITARIO		DIRETTORE AMMINISTRATIVO	
DOTT. SALVATORICO ORTU		DOTT. DAVID HARRIS	
FAVOREVOLE	X	FAVOREVOLE	X
CONTRARIO		CONTRARIO	
<i>(firma digitale apposta)</i>		<i>(firma digitale apposta)</i>	

La presente Deliberazione
è soggetta al controllo preventivo di cui al comma 1 dell'art. 29 della L. R. 10 / 2006
viene comunicata al competente Assessorato regionale, ai sensi del comma 2 dell'art. 29 della L. R. 10 / 2006, qualora comportante impegno di spesa inferiore a euro 5.000.000
STRUTTURA PROPONENTE SERVIZIO PROVVEDITORATO E AMMINISTRAZIONE PATRIMONIALE

Si attesta che la presente deliberazione viene pubblicata nell'Albo Pretorio on-line della ASL n. 2 di Olbia	
Dal 06/05/2016	Al 21/05/2016
Area Affari Generali, Affari Legali, Comunicazione	

SU proposta del Servizio Provveditorato e Amministrazione Patrimoniale;

PREMESSO QUANTO SEGUE

- Con la deliberazione n. 1021 del 28/10/2015 si è autorizzato l'espletamento della procedura aperta telematica per la fornitura quadriennale, con opzioni di rinnovo, di sistema diagnostico per l'allestimento di vetrini in immunofluorescenza, per l'acquisizione e archiviazione delle immagini, l'esecuzione di immunodot di conferma per la sede di Olbia del laboratorio aziendale, con aggiudicazione secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa (art. 83 del D.Lgs 163/06);
- le operazioni di gara si sono svolte come da verbali n. 1 del 31/03/2016, n.2 del 12/04/2016, e n.3 del 15/04/2016, allegati al presente provvedimento e di cui si condividono i contenuti, da cui risulta che in data 15/04/2016, con pubblicazione di apposito avviso sul forum il 18/04/2016, è stata proclamata l'aggiudicazione provvisoria a favore dell'impresa aggiudicataria Alifax Srl (c.f. 04337640280), per un valore annuale di aggiudicazione, netto Iva, pari ad € 82.999,28, con una percentuale di ribasso del 3,49% ed una economia su base annua (Iva al 22% inclusa) pari ad € 3.660,88; l'economia attesa sull'esercizio 2016, a parità di attività produttiva, posto l'avvio del service nel mese di giugno, in quanto lo stand still non è applicabile trattandosi di gara telematica, è pari ad € 2.135,51;
- la durata del contratto che verrà sottoscritto sarà di quattro anni, per un importo complessivo netto Iva pari ad € 331.997,12; tale contratto potrà essere rinnovato per periodo non superiore a 12 mesi;

VISTI

il D. Lgs. 163/2006 e successive modificazioni ed integrazioni,

il D. Lgs. 30 dicembre 1992 n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;

la L. R. 28 luglio 2006, n. 10;

la L. R. 24 marzo 1997, n. 10 e successive modificazioni ed integrazioni.

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

per i motivi sopra espressi,

DELIBERA

- di approvare le operazioni di gara risultanti dai verbali da verbali n. 1 del 31/03/2016, n.2 del 12/04/2016, e n.3 del 15/04/2016, **allegati** al presente provvedimento, e quindi di proclamare l'aggiudicazione definitiva dell'appalto a favore dell'impresa Alifax Srl;
- di dare atto che il Servizio Farmacia Ospedaliera, coadiuvato dalla U.O. di Laboratorio Analisi, sono responsabili dell'esecuzione del contratto, che si reputa potrebbe avere effetto dal 01/06/2016;
- di dare atto quindi che la spesa presumibilmente graverà a partire dall'annualità 2016 e sarà quindi imputata come segue:

ANNO	UFF AUTORIZZ.	MACRO	NUMERO CON- TO	DESCRIZIONE CONTO	IMPORTO (IVA INCL.)
2016	UA2_FARM	1	A501010602	Acquisti di dispositivi medico diagnostici in vitro	€ 36. 294, 49
2016	UA2_ACQ	1	A508020104	Canoni di noleggio per attrez- zature sanitarie	€ 22. 773, 33
2017	UA2_FARM	1	A501010602	Acquisti di dispositivi medico diagnostici in vitro	€ 62. 219, 12
2017	UA2_ACQ	1	A508020104	Canoni di noleggio per attrez- zature sanitarie	€ 39. 040, 00
2018	UA2_FARM	1	A501010602	Acquisti di dispositivi medico diagnostici in vitro	€ 62. 219, 12
2018	UA2_ACQ	1	A508020104	Canoni di noleggio per attrez- zature sanitarie	€ 39. 040, 00
2019	UA2_FARM	1	A501010602	Acquisti di dispositivi medico diagnostici in vitro	€ 62. 219, 12
2019	UA2_ACQ	1	A508020104	Canoni di noleggio per attrez-	€ 39. 040, 00

				zature sanitarie	
2020	UA2_FARM	1	A501010602	Acquisti di dispositivi medico diagnostici in vitro	€ 25. 924, 63
2020	UA2_ACQ	1	A508020104	Canoni di noleggio per attrezzature sanitarie	€ 16. 266, 67

- di dare atto che competente per gli ulteriori adempimenti procedurali inerenti la procedura di aggiudicazione (stipulazione del contratto) è il Servizio Provveditorato e Amministrazione Patrimoniale;
- di trasmettere il presente provvedimento al Servizio Contabilità e Bilancio ed all'Area Programmazione, Controllo e Committenza per i provvedimenti di competenza.
- di comunicare il presente atto all'Assessorato Regionale dell'Igiene e Sanità e dell'Assistenza Sociale ai sensi dell'art. 29 c. 2 della Legge Regionale 28 Luglio 2006, n.10.

Il Commissario Straordinario
Dott. Paolo Tecleme

per il Servizio
R. Di Gennaro
A. Porcu
Proposta n°124 /2016
3 ALLEGATI

PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER LA FORNITURA QUADRIENNALE, CON OPZIONI DI RINNOVO, DI SISTEMA DIAGNOSTICO PER L'ALLESTIMENTO DI VETRINI IN IMMUNOFLUORESCENZA, PER L'ACQUISIZIONE E ARCHIVIAZIONE DELLE IMMAGINI, L'ESECUZIONE DI IMMUNODOT DI CONFERMA PER LA SEDE DI OLBIA DEL LABORATORIO AZIENDALE

VERBALE N. 1 SEDUTA DEL 31.03.2016

Addì trentuno del mese di marzo duemilasedici alle ore 10:00 presso il Servizio Provveditorato e Amministrazione Patrimoniale dell'Azienda Sanitaria Locale n. 2, sito al 1° piano della sede di via Bazzoni Sircana n. 2 in Olbia si è riunita in seduta pubblica la commissione appositamente nominata dalla Stazione Appaltante con deliberazione n. 259 del 30/03/2016, così composta:

Avv. Roberto Di Gennaro	Direttore Servizio Provveditorato	PRESIDENTE
Dott. Giuseppe Staico	Dirigente Farmacia Ospedaliera	Componente
Dott.ssa Maria Sulas	Dirig. Medico Lab.Analisi	Componente
Dott.ssa Annamaria Porcu	Collaboratore amm.vo prof. Serv. Provveditorato	Segretario

Premesso che:

- con deliberazione n. 1021 del 28/10/2015 si è autorizzato l'espletamento della procedura aperta telematica per la fornitura quadriennale, con opzioni di rinnovo, di sistema diagnostico per l'allestimento di vetrini in immunofluorescenza, per l'acquisizione e archiviazione delle immagini, l'esecuzione di immunodot di conferma per la sede di Olbia del laboratorio aziendale;
- la gara, gestita attraverso procedura telematica, sarà aggiudicata secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa (art. 83 del D.Lgs 163/06);
- che il bando di gara ha avuto la prescritta pubblicità mediante pubblicazione integrale sulla GUUE (inviato il 09/02/2016), GURI 18 del 15/02/2016, sito Comunas il giorno 25/02/2016 e sito Ministero delle Infrastrutture il 17/02/2016, La Notizia il 23/02/2016, il Messaggero il 26/02/2016, il Giornale ed. Sardegna il 23/02/2016, Corriere dello sport ed. Sardegna il 23/02/2016 ed infine sul sito Aziendale il 17/02/2016;
- i membri della commissione hanno reso apposite dichiarazioni di insussistenza di cause di incompatibilità e astensione di cui all'art. 84 c. 4, 5, e 7 del d. lgs. 163/2006, per la procedura in oggetto, agli atti del Servizio Provveditorato;
- entro il termine prestabilito nel timing di gara, sono pervenute diverse richieste di chiarimento, cui si è dato riscontro nei tempi e con le modalità stabilite dalla legge come risulta dal forum di gara (**allegato 1** al presente verbale);

Si procede quindi con l'accesso, presso l'albo fornitori aziendale, alla scheda trattativa; le imprese che hanno presentato offerta sono le seguenti:

- 1) A.Menarini Diagnostics Srl CF. 05688870483
- 2) Alifax Srl. C.F 04337640280

Indi si prosegue con l'apertura dei file contenenti la documentazione amministrativa e con l'esame della regolarità della documentazione amministrativa caricata a sistema.

Nessuna delle imprese concorrenti presenta riserva di subappalto.

Si dà atto che è stato effettuato l'accesso al casellario informatico presso il sito dell'Autorità www.autoritalavoripubblici.it e accertato che la imprese offerenti non sono state oggetto di provvedimenti sanzionatori che comportano l'esclusione dalla procedura in corso, (vedasi documento con i risultati della ricerca, agli atti del Servizio Provveditorato e Amministrazione Patrimoniale).

Si dà atto inoltre che apposita comunicazione inerente gli esiti della verifica della documentazione amministrativa sarà pubblicata sul forum di gara.

A questo punto la commissione inizia l'apertura dei file contenenti la documentazione tecnica per una mera verifica inventariale.

Alle ore 11:10 si dichiara chiusa la seduta pubblica; la commissione decide di proseguire in seduta riservata per iniziare l'esame delle offerte tecniche pervenute. Alle ore 12:30, non avendo ancora concluso l'esame di tutta la documentazione tecnica delle offerte pervenute si decide di sospendere la seduta e di aggiornarla a data da concertarsi.

Del che si redige il presente verbale, composto di n.2 pagine, oltre che dell'allegato descritto in premessa, che viene letto, confermato e sottoscritto in ogni pagina.

Roberto Di Gennaro	Firmato
Giuseppe Staico	Firmato
Maria Sulas	Firmato
Annamaria Porcu	Firmato

Esportazione forum

Oggetto gara: Procedura aperta telematica per la fornitura quadriennale, con opzione di rinnovo, di sistema diagnostico per l'allestimento di vetrini in immunofluorescenza, per l'acquisizione e archiviazione delle immagini, l'esecuzione di immunodot di conferma per la sede di Olbia del laboratorio

Argomento 211: AVVISO SOSTITUZIONE DOCUMENTI DI GARA

Autore	Messaggio	Data
Ente	<p style="text-align: center;">AVVISO SOSTITUZIONE DOCUMENTI DI GARA</p> <p>A causa della presenza di alcuni refusi di stampa e piccole imprecisioni che avrebbero potuto generare confusione nella formulazione delle offerte, con il presente avviso si comunica che in data odierna sono stati sostituiti, all'interno della cartella degli atti di gara, il Disciplinare di gara e il Disciplinare telematico.</p>	18/02/2016 16:32

Argomento 216: modulo 3 - pannello miositi

Autore	Messaggio	Data
Ente	<p style="text-align: center;">Re:modulo 3 - pannello miositi</p> <p>"Relativamente alla tipologia di determinazioni modulo 3 - pannello miositi, di cui all'allegato 1 al CSA, si chiede se possa essere accolta, la proposta di un profilo antigenico per miositi che non prevede l'antigene Ku ma, in aggiunta a tutti gli altri specifici da voi richiesti, una selezione di antigeni mirata alle miositi, quali EJ, MDA-5, TIF1-Y, HMGCR, SSA/Ro 52 kD, SAE 1/2, NXP2. Infatti, essendo la presenza degli autoanticorpi anti Ku prevalentemente legata alla Sclerosi sistemica e alle Polimiositi nelle sindromi overlap, essi possono trovarsi associati alle miositi, ma non sono specifici; pertanto si ritiene di fornire, in tal modo, un prodotto migliorativo, in quanto a specificità e completezza."</p> <p style="text-align: center;">RISPOSTA</p> <p>Quanto affermato nel quesito è vero.</p> <p>Per una svista nella progettazione della gara non si è tenuto conto della suddivisione fra i cosiddetti Myositis Specific Antibodies (MSA), autoanticorpi specifici di miosite autoimmune, considerati marcatori di malattia altamente selettivi, mutualmente esclusivi e associati a profili fenotipici ed immunogenetici caratteristici e i Myositis Associated Antibodies (MAA), autoanticorpi associati a miosite primitiva, secondaria o in sovrapposizione con altre connettiviti, ma che non sono specifici essendo riscontrabili anche in connettiviti senza impegno muscolare.</p> <p>Pertanto, non solo può essere accolta la domanda ma, in quanto effettivamente migliorativa, se ne dovrà tenere conto in fase di assegnazione dei punteggi, di cui al Disciplinare di gara, Dettaglio assegnazione punteggi, criteri e sottocriteri, punto 2ao, che recita: "Per il modulo 3, ampiezza dei profili, cioè numero di autoanticorpi specifici* del profilo eccedenti il numero minimo, di cui all'allegato 1 al CSA.</p> <p>* NB.: nel caso di profili che individuano gruppi di patologie, gli autoanticorpi devono risultare dalla Letteratura come specifici per quel gruppo."</p>	08/03/2016 10:50

Argomento 217: SOFTWARE IN LINGUA ITALIANA

Autore	Messaggio	Data
Ente	<p align="center">Re:SOFTWARE IN LINGUA ITALIANA</p> <p align="center">"RELATIVAMENTE AI REQUISITI INDISPENSABILI DEL SISTEMA OFFERTO, SOFTWARE IN LINGUA ITALIANA, DI CUI AL VS. ALLEGATO 2 AL CSA, SI CHIEDE, DATO CHE SI POSSIEDONO GIA' VERSIONI IN ITALIANO DEI SOFTWARE DI GESTIONE DEI MODULI 1 E 3, MA E' IN FASE DI ULTIMAZIONE LA TRADUZIONE DALL'INGLESE DEL SOFTWARE DI GESTIONE DEL MODULO 2, SE POSSA ESSERE ACCOLTA L'OFFERTA CON TALE LIMITAZIONE."</p> <p align="center">RISPOSTA</p> <p>Il software in lingua italiana non è richiesto in sede di gara ma in sede di esecuzione del contratto, pertanto , qualora codesta spettabile impresa risultasse aggiudicataria, tale requisito dovrà essere posseduto alla data di stipula del contratto.</p>	08/03/2016 10:09

Argomento 222: dimensione cartella doc. tecnica

Autore	Messaggio	Data
Ente	<p align="center">Re:dimensione cartella doc. tecnica</p> <p align="center">"Tutta la doc. tecnica richiesta deve essere contenuta in un unico file .zip della dimensione massima di 32 Mb. Considerata la mole e la tipologia dei documenti richiesti (vedi anche demo audio-video), sicuramente la ns. cartella sarà più pesante: vi chiedo quindi come possiamo procedere per inserire la cartella?"</p> <p align="center">RISPOSTA</p> <p>Verrà incrementato lo spazio per l'Upload della documentazione tecnica, fino a 5 volte lo spazio messo a disposizione fino ad ora: verranno creati 5 spazi che permetteranno il caricamento – in ciascuno - di una cartella zip di 32 MB.</p>	08/03/2016 11:29

Argomento 223: Raggruppamenti/kit

Autore	Messaggio	Data
	<p align="center">Re:Raggruppamenti/kit</p> <p>"Non capisco come compilare correttamente la voce economica e tecnica "quantità di raggruppamenti/kit annui offerti". Laddove per una determinata voce di gara, offriamo un raggruppamento formato da 3 codici prodotti diversi, cosa devo indicare? Ad esempio: rif. di gara 1) offro codice A, 10 confezioni q.tà raggruppamenti/kit annui offerti (in rif. alla colonna 5 dell'offerta a prezzi unitari)? nr. di raggruppamenti offerti (in rif. alla colonna 16 dell'allegato tecnico 4)?</p> <p align="center">rif. di gara 2) offro codice B, 10 confezioni + codice C, 3 confezioni + codice Z, 2 confezioni q.tà raggruppamenti/kit annui offerti (in rif. alla colonna 5 dell'offerta a prezzi unitari)? nr. di raggruppamenti offerti (in rif. alla colonna 16 dell'allegato tecnico 4)?"</p> <p align="center">RISPOSTA</p> <p>La dicitura "raggruppamenti/kit originali offerti" indica che nello stesso campo può esservi o il numero di raggruppamenti (se il record si riferisce al raggruppamento in</p>	

Ente	<p>toto) o il numero dei kit originali (se il record si riferisce ai kit originali, cioè singoli kit, intesi come singole unità di vendita).</p> <p>Riguardo al primo esempio proposto dal concorrente, pertanto, andrà compilato un solo record, indicando "10" nel relativo campo della colonna 5 dell'allegato al Disciplinare, "NP" (non pertinente) nel relativo campo della colonna 16 dell'allegato 3 al CSA e, di nuovo, "10" nel relativo campo della colonna 17 dell'allegato 3 al CSA .</p> <p>In tal modo, l'Azienda Appaltante sarebbe libera di ordinare 10 kit singoli, anche uno alla volta, non essendo previsti minimi d'ordine nei documenti di gara.</p> <p>Dal momento, però, che un raggruppamento può anche essere costituito da kit originali identici, come sopra definiti, le imprese offerenti possono comunque compilare anche il record del raggruppamento, determinando, di fatto un minimo d'ordine; per esempio, inserendo "5" nel relativo campo si intenderebbe che il totale della fornitura (10 kit originali) può essere oggetto di massimo 5 ordini separati (2 kit per volta).</p> <p>Applicando lo stesso ragionamento al secondo esempio del quesito proposto dal concorrente, non essendo le diverse componenti (codici B, C, Z) offerte in quantità equivalenti nè essendo possibile fra i relativi numeri individuare un massimo comune divisore, va necessariamente compilato il record del raggruppamento indicando "1" nel relativo campo della colonna 5 dell'allegato al Disciplinare, "NP" (non pertinente) nel relativo campo della colonna 16 dell'allegato 3 al CSA e, di nuovo, "1" nel relativo campo della colonna 17 dell'allegato 3 al CSA; di seguito, uno per ogni successivo record, i kit originari; ciò significherebbe che tutto il quantitativo deve essere ordinato in un'unica soluzione; la qualcosa sarebbe fortemente penalizzata in fase di valutazione di qualità dell'offerta, dato che si prevedono al punto 2ba (taglio del raggruppamento di ordine/spedizione) del Dettaglio assegnazione punteggi, criteri e sottocriteri, di cui al Disciplinare di gara, numero 2 punti, dei quali nemmeno una frazione potrebbe essere assegnata ad una simile offerta; semprechè l'Azienda offerente, per ognuno dei distinti prodotti dell'esempio (B, C, Z) sia in grado di garantire un periodo di validità di durata annuale dichiarandolo nell'apposito allegato 4 al CSA.</p>	11/03/2016 13:39
------	---	---------------------

Argomento 224: 08.03.2016 AVVISO INERENTE IL DISCIPLINARE DI GARA

Autore	Messaggio	Data
Ente	<p align="center">08.03.2016 AVVISO INERENTE IL DISCIPLINARE DI GARA</p> <p align="center">Si apportano al Disciplinare di gara le seguenti rettifiche:</p> <p>1) A pag.12 del Disciplinare di gara – potranno tenersi con la partecipazione a distanza dei componenti la commissione giudicatrice – con il supporto di strumenti telematici idonei e sicuri - anche le sedute pubbliche di gara, non solo quelle riservate</p> <p>2) A pag. 13 del disciplinare di gara - il documento "offerta a prezzi unitari", contenente il dettaglio relativo all'offerta economica, deve essere caricato a sistema da tutti gli offerenti in graduatoria, non solo dal primo e dal secondo.</p>	08/03/2016 11:40

Argomento 229: AVVISO DEL 16.03.2016. RISPOSTA AL QUESITO PERVENUTO IN ALLEGATO.

Autore	Messaggio	Data
	<p>AVVISO DEL 16.03.2016. RISPOSTA AL QUESITO PERVENUTO IN ALLEGATO.</p> <p>Si espongono di seguito le risposte ai quesiti pervenuti di cui all'allegato.</p> <p align="center">Quesito 1</p> <p>Di proposito non si è descritto di strumenti ma di moduli, i quali possono, con tutta evidenza, essere parte di uno stesso consolidato/integrato; non a caso, la lista dei criteri oggetto di valutazione, di cui al Disciplinare di gara, tiene conto (punto 2ap) delle dimensioni globali delle installazioni.</p> <p>Peraltro, riguardo a criteri che considerino caratteristiche distintive dei differenti moduli, si tenga presente che, in generale, ai fini della valutazione, sono da intendersi come strumenti in ipotetica corsa analitica contemporanea.</p>	16/03/2016

Ente	<p style="text-align: center;">Quesito 2</p> <p>in linea teorica, si può immaginare un'equivalenza tra soluzione tecnica prospettata e specifica di capitolato; ciò evidentemente non può escludere la possibilità che, in concreto, in fase di esame delle offerte tecniche, non emergano dalla documentazione elementi che inducano a ritenere diversamente.</p> <p>Riguardo alla effettuazione di "dosaggio quantitativo", si segnala che è presente nella lista dei criteri oggetto di valutazione, di cui al Disciplinare di gara, il punto 2ap, che assegna un valore alla "possibilità di espressione quantitativa o semiquantitativa dei dati".</p> <p style="text-align: center;">Quesito 3 e relativa integrazione. Si.</p>	13:14
------	---	-------

Argomento 230: SECONDO AVVISO DEL 16.03.2016.

Autore	Messaggio	Data
Ente	<p style="text-align: center;">SECONDO AVVISO DEL 16.03.2016.</p> <p>Si invitano le imprese offerenti che intendono presentare quesiti inerenti la presente procedura ad utilizzare direttamente lo spazio nel forum di gara, in maniera anonima, senza ricorrere a documenti allegati.</p>	16/03/2016 13:16

Data di creazione: 16/03/2016

PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER LA FORNITURA QUADRIENNALE, CON OPZIONI DI RINNOVO, DI SISTEMA DIAGNOSTICO PER L'ALLESTIMENTO DI VETRINI IN IMMUNOFLUORESCENZA, PER L'ACQUISIZIONE E ARCHIVIAZIONE DELLE IMMAGINI, L'ESECUZIONE DI IMMUNODOT DI CONFERMA PER LA SEDE DI OLBIA DEL LABORATORIO AZIENDALE

VERBALE N. 2 SEDUTA DEL 12.04.2016

Addì dodici del mese di aprile duemilasedici alle ore 09:45 presso il Servizio Provveditorato e Amministrazione Patrimoniale dell'Azienda Sanitaria Locale n. 2, sito al 1° piano della sede di via Bazzoni Sircana n. 2 in Olbia si è riunita in seduta riservata la commissione appositamente nominata dalla Stazione Appaltante con deliberazione n. 259 del 30/03/2016.

Richiamate le operazioni di gara di cui al verbale n. 1 del 31/03/2016, la commissione riprende l'esame delle offerte tecniche e l'attribuzione dei punteggi, come risulta dalla scheda **allegata** al presente verbale.

La commissione dispone pertanto l'esclusione dell'impresa A.Menarini Diagnostics Srl per la seguente motivazione. Nell'allegato 1 al CSA Tipologie di determinazioni moduli 1 e 2 e modulo 3 sono previste 11 diverse singole determinazioni, rispetto alle quali sono state fornite le stime dei fabbisogni annuali (ad esempio, determinazione 1 ANA quantità annue stimate 2.300).

Nel CSA all'art. 2 lett. B è previsto tra l'altro quanto segue (sottolineate le parti significative per il provvedimento da adottare) :

"B) SISTEMI ANALITICI: FORNITURA DI TUTTI I **DISPOSITIVI DIAGNOSTICI** IN VITRO, (ESCLUSI I CONTENITORI PER IL PRELIEVO) NECESSARI PER L'ESECUZIONE DEGLI ESAMI INDICATI NELL'ALLEGATO 1; PER OGNUNO DEGLI ESAMI IVI INDICATI, LA FORNITURA DEI DISPOSITIVI DIAGNOSTICI IN VITRO DEVE ESSERE ORGANIZZATA IN RAGGRUPPAMENTI DI ORDINE/SPEDIZIONE, DA INTENDERSI COME ASSOCIAZIONE DI CONFEZIONI/KIT ORIGINALI, I QUALI DOVRANNO COMPRENDERE TUTTO L'OCCORRENTE PER IL NUMERO DI DETERMINAZIONI DICHIARATE NELLO STESSO, CON LA FACOLTÀ PER IL LABORATORIO AZIENDALE DI RICHIEDERE, A TOTALE CARICO DELLA DITTA AGGIUDICATARIA, L'INTEGRAZIONE DI SINGOLE COMPONENTI DEL RAGGRUPPAMENTO, COME SOPRA DESCRITTO, RISULTATE INSUFFICIENTI RISPETTO A QUANTO DICHIARATO; TALE PREVISIONE SI APPLICA ANCHE ALLA MANCATA CORRISPONDENZA TRA QUANTO DICHIARATO E QUANTO OSSERVATO SUL CAMPO IN CASO DI KIT "MONOCOMPONENTE" (RAGGRUPPAMENTO COSTITUITO DA UN SOLO KIT COMMERCIALE). A QUESTA REGOLA GENERALE FANNO ECCEZIONE I CONSUMABILI (CUVETTE, PUNTALI, ETC., COMUNQUE COMPRESI IN SERVICE SECONDO FABBISOGNO, MA NON DA CONSIDERARSI NEI RAGGRUPPAMENTI DI ORDINE/SPEDIZIONE) ED I PRODOTTI CONNESSI AL FUNZIONAMENTO DELLE APPARECCHIATURE E/O NON IMPLICATI DIRETTAMENTE NELL'ARCHITETTURA DEL TEST (ANCH'ESSI PERALTRO DOVUTI: VEDASI OLTRE): IN GENERALE, VANNO COMPRESI CALBRATORI, REAGENTI E MATERIALI DI CONTROLLO PER LA VALUTAZIONE DI PRIMA ISTANZA DELLA BONTÀ DELLA CURVA.

SI PRECISA CHE I QUANTITATIVI RIPORTATI NELL'ALLEGATO 1, SONO PURAMENTE INDICATIVI E NON SONO COMPRENSIVI DEI TEST UTILIZZATI PER LA CALIBRAZIONE, LE CUI QUANTITÀ DOVRANNO ESSERE CALCOLATE NELL'OFFERTA IN RELAZIONE: A) AL CARICO DI LAVORO E ALLA DISTRIBUZIONE GIORNALIERA, B) ALLA STABILITÀ DELLE CURVE, C) ALLA LINEARITÀ DI REAZIONE, D) ALLA STABILITÀ DEI REAGENTI ON BOARD ED E) AI TEST DA UTILIZZARSI PER IL CONTROLLO DI QUALITÀ, SIA "INTERNO" CHE "ESTERNO", LE CUI QUANTITÀ DOVRANNO ESSERE CALCOLATE NELL'OFFERTA IN RELAZIONE AL CORRETTO FUNZIONAMENTO DEL SISTEMA PROPOSTO, TENENDO CONTO DELLA CADENZA MINIMA, DI CUI ALL'ALLEGATO 2; ESSI FANNO RIFERIMENTO AL NUMERO DEI TEST EFFETTUATI NELL'ANNO 2014, AUMENTATO DEL 10%, IN PREVISIONE DI UN AUMENTO DELLA RICHIESTA (ATTENZIONE: NON REFERTATI, MA EFFETTUATI, INCLUDENTI, QUINDI, RIPETIZIONI); PER I TEST INNOVATIVI (MODULO 3, DI CONFERMA) IL NUMERO RIPORTATO (CONTRADDISTINTO DA *) È DEL TUTTO IPOTETICO"

L'Offerta dell'impresa A.Menarini Diagnostics deve essere esclusa, ex art. 46 comma 1-bis del D.Lgs 163/2006 per le ragioni che si riportano di seguito.

L'offerta è strutturata come segue, in relazione a quanto richiesto in allegato 1 e dall'art. 2 del CSA nelle parti sopra riportate:

in allegato tecnico punto 4 Disciplinare per ogni determinazione, il numero indicato è esattamente identico alle stime di CSA (determinazioni 2 e 3 e 8 e 10 raggruppate), (ad esempio, determinazione 1 ANA quantità annue offerte 2.300); per cui l'offerente non ha effettuato i calcoli richiesti e non ha incluso in offerta le determinazioni necessarie per i controlli e le calibrazioni; ad es. l'altro concorrente su ANA ha offerto 3080.

Ciò qualifica l'offerta come difettosa di elementi essenziali, e il difetto, tra l'altro, rende non comparabile l'offerta economica del concorrente con quella dell'altro offerente.

La comunicazione di esclusione verrà inviata all' impresa concorrente secondo i termini di legge. Alle ore 11:30 la seduta viene dichiarata chiusa e i lavori sono aggiornati al giorno 15/04/2016 per la visione degli accertamenti che verranno svolti dal gestore del sistema sulle offerte economiche pervenute, e la decisione in ordine a eventuali criticità. Del che si redige il presente verbale, composto di n.2 pagine, oltre che degli allegati descritti in premessa, che viene letto, confermato e sottoscritto in ogni pagina.

Roberto Di Gennaro	Firmato
Giuseppe Staico	Firmato
Maria Sulas	Firmato
Annamaria Porcu	Firmato

PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER LA FORNITURA QUADRIENNALE, CON OPZIONI DI RINNOVO, DI SISTEMA DIAGNOSTICO PER L'ALLESTIMENTO DI VETRINI IN IMMUNOFLUORESCENZA, PER L'ACQUISIZIONE E ARCHIVIAZIONE DELLE IMMAGINI, L'ESECUZIONE DI IMMUNODOT DI CONFERMA PER LA SEDE DI OLBIA DEL LABORATORIO AZIENDALE

	CRITERI ATTRIBUZIONE PUNTEGGIO QUALITA' (MASSIMO 70)	Punteggio massimo attribuibile	coeff tra 0 e 1	Punteggio assegnato
2	Valutazione della qualità dell'offerta (70/100): calcolo del coefficiente da moltiplicare per il peso assegnato secondo la formula indicata in atti di gara.	70		
2a	Valutazione tecnica delle apparecchiature e dei dispositivi diagnostici: caratteristiche delle APPARECCHIATURE Salvo precisazione, la descrizione deve riguardare, in 3 distinte sezioni dello stesso foglio A4, i 3 moduli (vedi nota a fine tabella).	32,5		
2aa	Tempi di start-up e shut-down giornalieri, se previsti (precisare se, e in che misura, automatizzabili e programmabili), e di manutenzione (giornaliera, settimanale, mensile).	1	1,000	1
2ab	Autonomia operativa massima teorica, ovvero, numero massimo di test on-board, senza intervento dell'operatore, facendo riferimento ai vetrini IFA e ai supporti di immunodot <u>in offerta</u> . Per il modulo 1: test = singolo pozzetto; per il modulo 2: test = acquisizione immagine/i di singolo pozzetto; per il modulo 3: test = acquisizione del singolo dato referabile. Numero massimo di campioni on board (per i moduli 1 e 3). Numero massimo di vetrini IFA sul preparatore (modulo 1). Numero massimo di vetrini IFA sulla stazione portavetrini robotizzata del sistema di acquisizione immagini (modulo 2). Numero massimo di supporti di immunodot per singola corsa analitica (modulo 3).	3	0,867	2,6
2ac	Cadenza analitica massima teorica, espressa in test/ora, calcolata secondo le formule: per il modulo 1: numero massimo di vetrini IFA per seduta x numero massimo di pozzetti* del singolo vetrino / durata della seduta, espressa in minuti, x 60; per il modulo 2: numero massimo di vetrini sul piatto robotizzato x numero massimo di pozzetti* del singolo vetrino / durata dell'acquisizione delle immagini di tutti i pozzetti sul piatto robotizzato, espressa in minuti, x 60; per il modulo 3: numero massimo di supporti di immunodot x numero massimo di antigeni* sul supporto / durata della seduta, espressa in minuti, x 60. * NB.: Il riferimento va fatto ai vetrini IFA e ai supporti di immunodot <u>in offerta</u>	3	0,667	2
2ad	Modalità di accesso: modalità di caricamento campioni, reagenti, dispositivi ausiliari, vetrini, supporti di immunodot, esecuzione di calibrazioni, controlli. Per i moduli 1 e 3, possibilità di alloggiamento di provette di diverse dimensioni nella stessa seduta analitica. Per il modulo 2, possibilità di utilizzo della strumentazione senza necessità di operare in camera buia, possibilità di utilizzo del microscopio in totale indipendenza dall'accensione del PC, possibilità di lettura senza utilizzo di controlli e calibratori di fluorescenza per ogni nuova sessione di lavoro.	5	1,000	5

	Per il modulo 3, gestione di supporti di immunodot di diversa tipologia nella stessa seduta.			
2ae	<p>Modalità di valutazione e controllo della qualità sia del <u>processo</u> che del <u>dato analitico</u>: <i>automatismi a) nella valutazione della performance idraulica, elettrica, ottica, meccanica, informatica e b) nella valutazione preanalitica dell'integrità del campione (modalità di rilevazione coagulo, emolisi, iperbilirubinemia, ipernemia, torbidità) e dei reagenti (bolle/schiuma); modalità rilevamento livello reagenti e campioni, verifica di aspirazione/dispensazione;</i></p> <p>per il modulo 3, presenza di controlli interni per la validazione della procedura per il singolo supporto immunodot.</p>	2	1,000	2
2af	<p>Identificazione positiva/tracciatura. Descrizione della tipologia di lettore e delle modalità di lettura (lettore integrato o manuale), degli oggetti della lettura, della tipologia di codici letti.</p> <p>Possibilità di identificazione positiva, oltre che dei campioni e reagenti, anche di vetrini e supporti immunodot.</p> <p>Possibilità di rintracciare/abbinare il controllo di qualità della seduta analitica alla quale si riferisce un risultato.</p>	2	1,000	2
2ag	Tempo di produzione del primo dato nel combinato fra modulo 1 e 2 e nel modulo 3	0,5	1,000	0,5
2ah	Per il modulo 1, modalità del lavaggio dei pozzetti, numero di linee di lavaggio differenziate nella stessa seduta analitica, numero di reagenti (diluente, coniugato, etc.), buffer/liquidi di lavaggio gestibili in contemporanea nella stessa seduta.	2	0,950	1,9
2ai	Per il combinato dei moduli 1 e 2: grado della loro integrazione fisica ed informatica.	1	1,000	1
2al	Per i moduli 1 e 3, modalità adottate per ridurre/annullare il trascinarsi sia fra campioni che fra reagenti.	3	1,000	3
2am	Per il modulo 2, caratteristiche dell' <u>hardware</u> , con riferimento: 1. all' <u>unità di acquisizione</u> delle immagini (caratteristiche qualitative salienti del sistema robotizzato di movimentazione dei vetrini, del microscopio e della telecamera; possibilità di visione alternativa video/oculari, etc.); 2. all' <u>unità di elaborazione/archiviazione</u> (processore, memoria RAM, memoria di massa, etc.); 3. all' <u>unità di visualizzazione</u> (ampiezza del monitor, risoluzione, etc.).	2	1,000	2
2an	Per il modulo 3, possibilità di espressione quantitativa o semiquantitativa dei dati e, nel caso, modalità di calibrazione, numero di punti, durata, etc.	2	0,950	1,9
2ao	<p>Per il modulo 3, ampiezza dei profili, cioè numero di autoanticorpi specifici* del profilo eccedenti il numero minimo, di cui all'allegato 1 al CSA</p> <p>* NB.: nel caso di profili che individuano gruppi di patologie, gli autoanticorpi devono risultare dalla Letteratura come specifici per quel gruppo.</p>	2	0,950	1,9
2ap	Disposizione delle diverse componenti di ognuno dei 3 moduli nell'ambiente individuato (allegare piantine) nelle quali deve essere indicato l' <u>ingombro</u> in metri (hxlxp), inclusi i presidi hardware per l'interfacciamento: computer, video, tastiera ed area di manovra del mouse, nonché eventuali taniche di reagenti o di raccolta reflui esterni al corpo macchina.	1,5	0,667	1
2aq	Peso.	0,5	1,000	0,5
2ar	Rumorosità, a pieno regime.	0,5	0,800	0,4
2as	Produzione di calore.	0,5	1,000	0,5
2at	Possibilità di esecuzione di analisi con metodiche aggiuntive rispetto a quelle richieste in gara (strumenti polivalenti).	1	1,000	1

2b	Valutazione tecnica delle apparecchiature e dei dispositivi diagnostici: caratteristiche dei DISPOSITIVI DIAGNOSTICI Salvo precisazione, la descrizione deve riguardare, in 3 distinte sezioni dello stesso foglio A4, i 3 moduli (vedi nota a fine tabella).	13		
2ba	Taglio del raggruppamento di ordine/spedizione	2	1,000	2
2bb	Per il combinato dei moduli 1 e 2, descrizione delle caratteristiche dei substrati ed, in particolare per le cellule Hep2, delle modalità di adesione al vetrino, delle precauzioni per il mantenimento preservare delle componenti cellulari, della % di cellule in mitosi, della capacità di recupero per autoanticorpi antiSS-A.	2	1,000	2
2bc	Caratteristiche qualitative salienti dell'architettura dei test di immunodot.	1	1,000	1
2bd	Efficienza di refertazione (NB.: tenendo conto quanto detto all'art. 2, punto B del CSA).	1	1,000	1
2be	Per il modulo 3, possibilità di comporre profili personalizzati sul supporto di immunodot e, nel caso, numero di antigeni utilizzabili per singolo supporto	2	1,000	2
2bf	Grado di "prontezza all'uso" (stato, in confezione originale, di reagenti, calibratori e controlli, vetrini IFA, supporti di immunodot)	1	1,000	1
2bg	Modalità di immagazzinamento/conservazione presso la sede di utilizzo dei dispositivi diagnostici (facendo riferimento alle schede tecniche, di cui all'allegato 5).	2	0,500	1
2bh	Quantità e grado di tossicità/nocività di reagenti e reflui; in particolare, per il combinato dei moduli 1 e 2, indicazione dei fluorocromi utilizzati.	2	0,700	1,4
2c	ASSISTENZA TECNICA , supporto scientifico ed aggiornamento	3		
2ca	Assistenza in loco (giorni settimanali e fasce orarie di disponibilità), possibilità di monitoraggio continuo del sistema, avvisi predittivi, risoluzione di problematiche in tempo reale, update di software e parametri delle metodiche, modifica valori target di calibratori e controlli mediante assistenza tecnica a distanza (online maintenance, remote diagnostics/remote help desk) e relativa tracciabilità delle operazioni; tempo medio di intercorrenza tra interventi di assistenza per i singoli strumenti (se disponibili, dati di Letteratura).	2	0,950	1,9
2cb	Contenuti del corso di formazione, di cui all'art. 2, punto C/ del CSA.	1	1,000	1
2d	SOFTWARE di GESTIONE	16,5		
2da	Caratteristiche dei software delle <u>singole apparecchiature/moduli</u> , con particolare riferimento: all'ambiente operativo/interfaccia grafica, all'intuitività, al grado di personalizzabilità/configurabilità, alla maneggevolezza, agli ausili di supporto (compresi quelli all'interpretazione dei dati analitici) ed educazionali (guide grafiche sui flussi operativi: misure, cambio consumabili, manutenzioni, risoluzione dei problemi), alle modalità di interazione (tastiera, touch-screen, etc.), all'ampiezza e maneggevolezza dell'archivio storico (sia dati analitici che relativi al controllo di qualità e alle calibrazioni), alla visualizzazione del trend paziente, etc. ed, in particolare, per i moduli 2 e 3, alla descrizione delle modalità di acquisizione delle immagini e alle caratteristiche aggiuntive rispetto alla sola visualizzazione ed archiviazione (screening automatico nei negativi IFA, interpretazione delle immagini dei dot, etc.; nel caso, indicare, se disponibili, dati di performance: precisione, etc.). Per il modulo 2, numero di immagini archiviate per singolo pozzetto e possibilità di visione di tutte le diluizioni scalari dello stesso campione simultaneamente in un'unica schermata a video.	8	0,988	7,9
2db	Caratteristiche dei <u>software di integrazione</u> con il LIS Tutte le caratteristiche di cui al criterio 2da, se pertinenti, ed, inoltre, possibilità di inviare al LIS, oltre ai dati qualitativi o quantitativi (risultati grezzi) anche commenti descrittivi e/o interpretativi Architettura informatica ed hardware utilizzato.	2	1,000	2

2dc	Caratteristiche dell'eventuale <u>software di integrazione fra i diversi moduli</u> (software di area). Architettura informatica ed hardware utilizzato. Possibilità di creare liste di lavoro sulla base dei risultati ottenuti (reflex test) sia per il modulo 1, incluse le titolazioni (screening) che per il modulo 3 (approfondimento diagnostico) e di inviarle ai relativi strumenti, etc.	4	0,975	3,9
2de	Sicurezza del flusso di informazioni, in aderenza alle normative vigenti (controllo dell'accesso: modalità di accesso, livelli, logout automatico, etc.).	0,5	1,000	0,5
2df	Accorgimenti contro perdita di dati (back-up)	1	1,000	1
2dg	Qualità del referto. Allegare, contraddistinguendoli con il codice 2dg, una copia di referto relativo ai moduli 1 e 2 ed una copia di referto relativo al modulo 3; in caso di fornitura del software di area, allegare una copia del referto prodotto dal gestionale.	1	1,000	1
2e	Qualità globale del PROGETTO , in quanto ad adattamento/impatto dei sistemi sull'organizzazione degli utilizzatori, ricadute sull'intero processo sanitario (compreso la sicurezza per gli operatori), impatto ambientale (n° Kg/die di rifiuti classificati e modalità di smaltimento dei diversi stati liquido e solido e delle diverse categorie), soddisfacimento delle finalità, grado di automazione globale. Continuità modalità operative ed interpretative	3	0,967	2,9
2f	Caratteristiche del CONTROLLO di QUALITÀ ESTERNO e del controllo di qualità INTERNO (art. 2, punti D) ed E).	2	0,900	1,8
TOTALE				65,5
TOTALE PUNTEGGIO QUALITÀ RIPARAMETRATO				70

PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER LA FORNITURA QUADRIENNALE, CON OPZIONI DI RINNOVO, DI SISTEMA DIAGNOSTICO PER L'ALLESTIMENTO DI VETRINI IN IMMUNOFLUORESCENZA, PER L'ACQUISIZIONE E ARCHIVIAZIONE DELLE IMMAGINI, L'ESECUZIONE DI IMMUNODOT DI CONFERMA PER LA SEDE DI OLBIA DEL LABORATORIO AZIENDALE

VERBALE N. 3 SEDUTA DEL 15.04.2016

Addì quindici del mese di aprile duemilasedici alle ore 10:20 presso il Servizio Provveditorato e Amministrazione Patrimoniale dell'Azienda Sanitaria Locale n. 2, sito al 1° piano della sede di via Bazzoni Sircana n. 2 in Olbia si è riunita in seduta pubblica la commissione appositamente nominata dalla Stazione Appaltante con deliberazione n. 259 del 30/03/2016.

Si specifica che la Dott.ssa Porcu partecipa alla seduta in videoconferenza.

Richiamate le operazioni di gara di cui al verbale n. 1 del 31/03/2016 e n.2 del 12/04/2016 si dà atto che, nel termine indicato in timing di gara, si è provveduto a pubblicare sulla scheda trattativa della gara gli esiti delle valutazioni tecniche e, nello specifico, il punteggio complessivo riparametrato dell' offerta pervenuta della Alifax Srl, unica rimasta in gara.

Si procede alla visione dell' offerta economica e alla visione degli accertamenti svolti dal gestore del sistema sulla stessa. Si dà atto che questa non rientra nella casistica dell' "anomalia dell'offerta". Si procede infine alla visione del file "offerta a prezzi unitari", depositata dall'impresa concorrente.

L'offerta economica complessivamente intesa risulta regolare.

Si prosegue con l'estrazione dal software di e-procurement del gestore del sistema della graduatoria, che si **allega** al presente verbale, dove vengono riepilogate le informazioni di interesse, e cioè base d'asta, indicazione del valore e del ribasso percentuale offerto, punteggi qualità e prezzo.

La commissione pertanto proclama l'aggiudicazione provvisoria per l'impresa aggiudicataria risultante dalla graduatoria, Alifax Srl.

Conclusi i propri lavori, la commissione rassegna gli atti al Servizio Provveditorato per gli ulteriori adempimenti di competenza.

Alle ore 11:00 si dichiara chiusa la seduta, del che si redige il presente verbale, composto, oltre che dell'allegato descritto in premessa, di n. 1 pagina, che viene letto, confermato e sottoscritto.

Roberto Di Gennaro Firmato

Giuseppe Staico Firmato

Maria Sulas Firmato

Annamaria Porcu Firmato

Graduatoria

Oggetto: Procedura aperta telematica per la fornitura quadriennale, con opzione di rinnovo, di sistema diagnostico per l'allestimento di vetrini in immunofluorescenza, per l'acquisizione e archiviazione delle immagini, l'esecuzione di immunodot di conferma per la sede di Olbia del laboratorio

Round: 1 - Busta chiusa telematica

**1 - Sistema diagnostico per l'allestimento di vetrini ... - Base asta ribassabile:
86.000,00 - Base asta non ribassabile: Non definito - Importo previsto: Non
definito**

Pos.	Ragione sociale	Prezzo (EUR)	Prezzo con base asta non ribassabile (EUR)	Offerta %	Punt. quantitativo	Punt. qualitativo	Punt. totale	Ribasso (%)	Aggiud.	Sort.
1	ALIFAX SRL	82998,60		3,49	25,50	70,00	95,50	3,49	Si	No