



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Responsabile Unico del Procedimento

Dott. Luigi Moreno Costa Tel. 010.548.8561

e-mail: luigimoreno.costa@regione.liguria.it

Funzionario Referente

Sig.ra Loredana Lotti - Tel. 010 5488546

e-mail: loredana.lotti@regione.liguria.it

Referente

Sig. Roberto Boretti - Tel. 010 5488535

e-mail: roberto.boretti@regione.liguria.it

Determinazione n. 447 del 17/12/2018

Oggetto: Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 D.Lgs. n. 50/2016, per la fornitura gara "Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta" per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 2 - Numero gara 6966174.
Importo quadriennale presunto di gara €. 6.494.366,632 (IVA esclusa).
Aggiudicazione.

IL DIRETTORE DELL'AREA

Vista la Legge della Regione Liguria 06/11/2012 n. 34 con la quale le funzioni di Centrale regionale di Acquisto (CRA), ai sensi dell'art. 37 del D.Lgs. 18/04/2016, n. 50, già disciplinate dalla L.R. n.14/2007 e s.m.i. sono state assegnate, a decorrere dall'01/01/2013 ad apposita area dell'Agenzia Sanitaria Regionale (ARS);

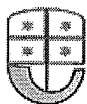
Visto l'art. 11 comma 16 della legge Regione Liguria 29/07/2016, n. 17 con la quale le funzioni di Centrale Regionale di Acquisto esercitate da ARS sono svolte a far data dal 01/10/2016 da A.Li.Sa. fino alla revisione della normativa regionale in materia di centrale di committenza;;

Viste le deliberazioni n. 152 e 153 del 23/11/2017 del Commissario Straordinario di A.Li.Sa. con la quale sono state definite e attribuite, in via transitoria, le responsabilità dirigenziali al Direttore e ai Dirigenti dell'Area CRA;

Richiamata la propria determinazione n. 32 del 24/01/2018 con cui si era provveduto all'indizione della gara a procedura aperta per l'affidamento della fornitura dei dispositivi di cui all'oggetto con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa ex art. 95, comma 2, del D.Lgs. n. 50/2016;

Atteso altresì che, a seguito dei quesiti e delle osservazioni formulati dagli operatori economici interessati alla procedura de qua, con propria Determinazione n. 66 del 15/02/2018, si è provveduto a rettificare gli importi a base d'asta dei lotti 1 e 2 nonché la documentazione di indizione gara;

Considerato che entro il termine di scadenza per la presentazione delle offerte, fissato alle ore 12,00 del 02/03/2018 sono pervenute le offerte delle seguenti Ditte:



AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Ditta	Indirizzo	Estremi di arrivo offerte
Becton Dickinson Italia S.p.A.	Via E. Cialdini, 16 20161 Milano (MI)	Prot. n. 3910 del 28/02/2018 – Campionatura; Prot. n. 4155 del 02/03/2018 (ore 11,02) – Documentazione Amministrativa, Tecnica e Offerta economica
Vacutest Kima S.r.l.	Via dell'Industria 12 350250 Arzegrande (PD)	Prot. n. 3858 del 27/02/2018 – Campionatura; Prot. n. 3967 del 28/02/2018 – Documentazione Amministrativa, Tecnica e Offerta economica
Greiner Bio One Italia S.p.A.	Via Roma, 74 20060 Cassina De Pecchi (MI)	Prot. n. 4157 del 02/03/2018 (ore 11,25) – Campionatura; Prot. n. 4060 del 01/03/2018 – Documentazione Amministrativa, Tecnica e Offerta economica
Pro.Lab. S.r.l.	Via Dai Fraris, 4 33041 Aiello del Friuli (UD)	Prot. n. 4056 del 01/03/2018 – Documentazione Amministrativa, Tecnica, Offerta economica e Campionatura

Preso atto che in data 06/03/2018 si è riunito il seggio di gara, secondo le modalità previste dal Disciplinare di gara per l'apertura delle buste contenenti la documentazione amministrativa e per la verifica dei documenti richiesti (verbale prot. n. 4375/2018);

Considerato che tutte le Ditte hanno presentato regolare documentazione per cui sono state tutte ammesse alle successive fasi di gara, per i lotti a fianco di ciascuna indicati (Determina di ammissione dei concorrenti n. 22286 del 06/03/2018, pubblicata sul sito www.acquistiliguria.it ai sensi dell'art. 29 D. Lgs. n. 50/2016);

N.	DITTA	LOTTI PARTECIPATI
1	Becton Dickinson Italia S.p.A.	1
2	Vacutest Kima S.r.l.	1-2
3	Greiner Bio One Italia S.p.A.	1 - 2
4	Pro.Lab. S.r.l.	1

Richiamata la deliberazione n. 245 del 29/06/2018 del Direttore dell'Area CRA con la quale si è provveduto a nominare la Commissione giudicatrice della gara;

Preso atto dei verbali di apertura delle buste tecniche (in data 26/07/2018 prot. n. 14663/2018) e di quelli afferenti i lavori di valutazione tecnica (qualità/idoneità) della Commissione giudicatrice riunitasi in seduta riservata nelle seguenti date:

05/09/2018 – verbale prot. n. 17300/2018

28/09/2018 - verbale prot. n. 18854/2018

15/10/2018 - verbale prot. n. 20095/2018

07/11/2018 – verbale prot. n. 21631/2018

Preso infine atto che, in data 16/11/2018, si è svolta - alla presenza dei componenti della Commissione Giudicatrice e del Seggio di Gara - la seduta pubblica per l'apertura delle offerte economiche e l'individuazione dei migliori offerenti (verbale prot. n. 22210/2018);

Rilevato che dagli atti sopra citati emerge la proposta di aggiudicazione, salvo verifica dell'anomalia delle offerte, alle sotto indicate Ditte per i sottoelencati prodotti:



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Lotto	Descrizione	Misura	Ditta aggiudicataria	Prodotto offerto	Codice fornitore	Prezzo unitario offerto (euro IVA esclusa)	Importo complessivo quadriennale (IVA esclusa)		
1	Sistema di prelievo in sicurezza		Greiner Bio One Italia S.p.A.					€ 5.653.311,612	
	SUB 1A	Camicia con ago retto preassemblato		21G	Vacchette quickschild	450239	€ 0,202		
				22 G		450228	€ 0,202		
	SUB 1B	Ago a farfalla		21G	Solcare ago di sicurezza	110201030003	€ 0,156		
				23G		110201030007	€ 0,156		
	SUB 1C	Camicia Standard monouso		//	Camicia Standard	450209	€ 0,026		
	SUB 1D	Connettore luer		//	Vacchette adattatore luer	450070	€ 0,104		
	Provette per prelievo sottovuoto			Vacurette Tube con tappo di sicurezza					
	SUB 1E	Siero attivatore secca		13x75	454204, 454096, 454236, 454272, 454200, 454092, 454201, 454202, 454206, 454027, 454298, 454098	€ 0,065			
				13x100	456089, 456092, 456014, 456091, 456015, 456248	€ 0,067			
	SUB 1E	Siero attivatore gel		13x75	454067, 454028, 454243, 454473, 454205, 454225, 454212, 454213, 454214, 454260	€ 0,127			
				13x100	456073, 456049, 456077, 456044, 456078, 456079, 456208, 456071, 476010, 476071, 456006, 456019	€ 0,127			
	SUB 1E	Litio eparina		13x75	454237, 454089, 454082, 454233, 454084, 454029, 454031, 454049, 454237, 454081	€ 0,068			
				13x100	456088, 456084	€ 0,068			
	SUB 1E	Litio eparina gel		13x75	454247, 454046, 454247P, 454083, 454008	€ 0,135			
				13x100	456087, 456216, 456083	€ 0,135			
	SUB 1E	Edta K2		13x75	454020, 454024, 454457, 454210, 454023, 454052	€ 0,065			
				13x100	456043, 456280, 456243, 456023	€ 0,065			
	SUB 1E	Edta K2 + gel		13x100	456211, 456058	€ 0,156			
	SUB 1E	Edta K3		13x75	454217, 454087, 454245, 454040, 454222, 454086, 474086, 454515, 454227, 454401, 454025, 454315, 454036, 454003, 454012, 454099, 4540392, 454034	€ 0,065			
				13x100	456039, 456255, 456244, 456099, 456053	€ 0,065			
	SUB 1E	Sodio citrato 3,2%= 109 M		13x75	454321, 454326, 474327, 454325, 474321, 454320	€ 0,085			
	SUB 1E	Sodio citrato 3,8%= 129 M		13x75	454392, 454381, 454388, 454387, 454385	€ 0,0858			
	SUB 1E	Inibitore della glicolisi		13x75	454061, 454062, 454238, 454094, 454297	€ 0,070			
				13x100	456062	€ 0,070			
	SUB 1E	Sodio Eparina		13x100	456028, 456051	0,090			

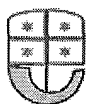
A.Li.Sa. - Azienda Ligure Sanitaria della Regione Liguria

C.F. / P. IVA 02421770997

Sede legale: Piazza della Vittoria n. 15, 16121 Genova (GE) - Tel. 010 548 4162

Sede operativa: Via G. D'Annunzio n. 64, 16121 Genova (GE) - Tel. 010 548 8562 - 8563

MAIL: direzione.alisa@regione.liguria.it PEC: cra@pec.alisa.liguria.it



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Lotto	Descrizione	Misura	Ditta aggiudicataria	Prodotto offerto	Codice fornitore	Prezzo unitario offerto (euro IVA esclusa)	Importo complessivo quadriennale (IVA esclusa)		
2	Provette urine		Vakutest Kima S.r.l.				€ 497.635,600		
	SUB 2A	Senza additivo cilindrica		16x100 10,5ml (±10%)	Vacutest Plast	14931		€ 0,065	
		Cilindrica con batteriostatico		16x100 10,5 ml (±10%)	Vacutest Plast	149650		€ 0,070	
		Senza additivo conica		16x100 9,5 ml	Vacutest Plast	14850		€ 0,065	
	Contenitori per urine e sonde								
	SUB 2B	Con sonda di prelievo incorporata		100 - 120 ml	Con sonda di prelievo incorporata	21820		€ 0,150	
		Sonda sterile monouso di campionamento urina confezionata singolarmente		//	Sonda sterile monouso di campionamento urina confezionata singolarmente	21825		€ 0,080	
		Sonda non sterile monouso di campionamento urina		//	Sonda non sterile monouso di campionamento urina	21810		€ 0,060	

Dato atto che tutti i verbali citati vengono integralmente allegati in copia alla presente deliberazione, di cui costituiscono parte sostanziale;

Rilevato che gli Uffici della Centrale hanno altresì provveduto a richiedere, nei tempi e secondo le modalità stabilite ex art. 97 comma 4 Dgs. n. 50/2016, la giustificazione delle offerte risultate anormalmente basse;

Dato atto che la verifica sulla congruità delle offerte effettuata dal RUP anche sulla documentazione presentata dalle Società offerenti ex art. 97 comma 4 Dgs. n. 50/2016 (documentazione acquisita agli atti con i numeri di protocollo come di seguito indicati: Dyaset S.r.l. prot. n. 22860 del 27/11/2018 e successiva integrazione prot. n. 23553 del 05/12/2018; Omnia Diagnostica S.r.l. prot. n. 22147 del 15/11/2018) conferma sostenibilità e affidabilità delle proposte contrattuali attesta la congruità dell'offerta ai sensi del citato art. 97;

Rilevato che non esistono per la fornitura in oggetto convenzioni nazionali CONSIP e prezzi di riferimento individuati dall'ANAC (art. 17 comma 1 lett. a) D.L. 6 luglio 2011, n. 98, convertito dalla legge n. 111/2011) e ritenuto pertanto di poter sciogliere la riserva di non aggiudicazione del Disciplinare di gara in quanto non ricorrono nel caso di specie i presupposti richiesti dalla normativa vigente;

Ritenuto di procedere alla aggiudicazione della fornitura de qua, in conformità ai verbali allegati alla presente deliberazione;

Su proposta del Dirigente responsabile,

DETERMINA:



AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

- ✓ Di approvare i verbali di gara allegati quali parti integranti e sostanziali del presente atto come in premessa specificato, relativi all'aggiudicazione 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 - Lotti n° 2 per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno). Numero gara 7035579
- ✓ Di procedere alla aggiudicazione della gara in oggetto secondo lo schema seguente:

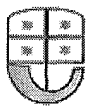
Lotto	CIG	Descrizione	Ditta aggiudicataria	Importo complessivo quadriennale (IVA esclusa)
1	7354121C9F	Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venoso	Greiner Bio One Italia S.p.A.	€ 5.653.311,612
2	735413040F	Dispositivi sottovuoto Contenitori per la raccolta delle urine	Vacutest Kima S.r.l.	€ 497.635,600

- ✓ Di dare atto che:
 - l'aggiudicazione diventerà efficace successivamente all'espletamento dei controlli sui requisiti prescritti ai sensi dell'art. 32, comma 12 D. Lgs. 50/2016;
 - il termine dilatorio per la stipula della convenzione, ai sensi dell'art. 32 comma 9 del D.Lgs. n. 50/2016 è fissato in 35 giorni a decorrere dalla data dell'invio dell'ultima delle comunicazioni del presente provvedimento effettuata agli aggiudicatari e ai non aggiudicatari della gara;
 - la garanzia fideiussoria da prestare da parte dell'aggiudicatario è determinata nei seguenti importi:

Lotto	CIG	Descrizione	Ditta aggiudicataria	Importo quadriennale presunto (IVA esclusa)	Importo garanzia fideiussoria
1	7354121C9F	Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venoso	Greiner Bio One Italia S.p.A.	€ 5.653.311,612	€ 565.331,16
2	735413040F	Dispositivi sottovuoto Contenitori per la raccolta delle urine	Vacutest Kima S.r.l.	€ 497.635,600	€ 130.150,85

Alla garanzia di cui sopra si applicano le riduzioni previste dall'articolo 93, comma 7 D.Lgs. n. 50/2016;

- ✓ Di dare atto che le convenzioni da sottoscrivere con le Ditte aggiudicatarie e gli ordinativi di fornitura da sottoscrivere a cura di ciascuna Azienda Sanitaria saranno redatti in base allo schema tipo approvato con la deliberazione di indizione;
- ✓ Di provvedere alla notifica per estratto del presente atto a tutte le Ditte concorrenti;
- ✓ Di disporre, la pubblicazione dell'avviso di aggiudicazione della gara nelle forme di legge, sulle seguenti testate e siti informatici, alle condizioni previste nella determinazione n. 158 del 26/04/2018:



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

- in forma integrale sulla Gazzetta Ufficiale della Comunità Europea,
 - per estratto, sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana e sui seguenti quotidiani e siti informatici:
 - - Italia Oggi nell'edizione nazionale
 - - Milano Finanza nell'edizione nazionale
 - - TuttoSport ed. Nord Ovest
 - - Il Giornale ed. Genova
 - Osservatorio appalti Regione Liguria
 - Sito web ANAC (www.anticorruzione.it)
 - Sito Web Aziendale.
- ✓ Di dare atto che dei costi derivanti dal presente provvedimento quantificati in € 2.200,00 (IVA al 22% inclusa) si terrà conto in sede di predisposizione del Bilancio Economico di Previsione per l'anno 2018, (autorizzazione n. 18-2018 conto 170.015.010) e che per l'importo di € 2.000,00 circa saranno rimborsati ad A.Li.Sa. dagli aggiudicatari della procedura ai sensi dell'art. 34 D.L. 18/10/2012 n. 179 convertito con L. 17/12/2012 n. 221.
- ✓ Di dare, altresì, atto che il presente provvedimento è composto da n. 6 (sei) pagine oltre gli allegati.

IL DIRETTORE
AREA CENTRALE REGIONALE DI ACQUISTO
(Dott. Giorgio SACCO)



Allegati:

- ✓ verbale prot. n. 4375-2018, seduta pubblica verifica delle buste contenenti la documentazione amministrativa
- ✓ verbale prot. n. 14663-2018, seduta pubblica di apertura delle buste tecniche
- ✓ verbali prot. n. 17300-2018, prot. n. 18854-2018, prot. n. 20095-2018 e prot. n. 21631-2018, sedute riservate afferenti i lavori di valutazione tecnica (qualità/idoneità) della Commissione giudicatrice
- ✓ verbale prot. n. 22210-2018 seduta pubblica per l'apertura delle offerte economiche e l'individuazione dei migliori offerenti



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Dirigente Responsabile: Dott. Luigi Moreno Costa - tel.010/5488561
e-mail: luigimoreno.costa@regione.liguria.it
Funzionario Referente: Sig.ra 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

Prof. n. 4375 del 06/03/2018

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura di sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 2
Numero gara 6966174.

Verbale di apertura buste afferenti la documentazione amministrativa

Il giorno 06/03/2018, alle ore 10,10, presso la Sala riunioni dell'Area Centrale Regionale di Acquisto in via D'Annunzio 64, 16121 Genova, si è riunito il Seggio di gara della procedura in oggetto, nominato con determinazione n. 84 del 05/03/2018, per la verifica della sussistenza della documentazione amministrativa presentata dalle Ditte concorrenti.

Sono presenti i Sigg.:

- Dr. Luigi Moreno COSTA Dirigente della Centrale - Presidente
- Sig.ra Loredana LOTTI Collaboratore amm.vo prof.le della Centrale – Componente/Segretario
- Sig. Roberto BORETTI Assistente amm.vo prof.le della Centrale – Componente

componenti del Seggio di gara.

L'Ufficiale rogante, con funzione di verbalizzante, di A.Li.Sa. - Area Centrale Regionale d'Acquisto, è presente nella persona del Dr. Mauro VESTRI.

In rappresentanza delle Ditte partecipanti sono presenti i Signori:

Nominativo	Ditta
Elena RAVIOLI/Maurizio CHELI	Becton Dickinson Italia S.p.A.
Ramon BENETAZZO	Vacutest Kima S.r.l.
Giorgio FRANZOSI	Greiner Bio One Italia S.p.A.
Matteo TOMAT	Pro.Lab. S.r.l.

Eventuali osservazioni o puntualizzazioni espresse dagli incaricati delle Ditte offerenti intervenuti alla seduta, potranno essere verbalizzate solo in presenza di procura notarile. Le procure (presentate in copia o in originale) saranno in questo caso acquisite agli atti di gara. Analoga procedura sarà seguita qualora dovessero impegnare le stesse Ditte in ogni qualsivoglia forma.



Il Seggio di gara dà preliminarmente atto che:

- con determinazione n. 32 del 24/01/2018 si è provveduto all'indizione della gara in oggetto e all'approvazione del capitolato speciale e delle norme di partecipazione;
- n. 66 del 15/02/2018, si è provveduto a rettificare gli importi a base d'asta dei lotti 1 e 2 nonché la documentazione di indizione gara a seguito dei quesiti e delle osservazioni formulati dagli operatori economici;
- il termine per la presentazione delle offerte era stato fissato alle ore 12,00 del giorno 02/03/2018;
- il termine per l'apertura dei plichi contenenti la documentazione amministrativa è stato fissato alle ore 10,00 del giorno 06/03/2018;

Il Presidente del Seggio di gara rileva che entro il termine delle ore 12,00 del 02/03/2018 sono pervenute le offerte delle seguenti Ditte:

Ditte	Presentazione offerta	Numero Colli
Becton Dickinson Italia S.p.A.	Prot. n. 3910 del 28/02/2018 – Campionatura; Prot. n. 4155 del 02/03/2018 (ore 11,02) – Documentazione Amministrativa, Tecnica e Offerta economica	n. 1 offerta n. 5 campionatura
Vacutest Kima S.r.l.	Prot. n. 3858 del 27/02/2018 – Campionatura; Prot. n. 3967 del 28/02/2018 – Documentazione Amministrativa, Tecnica e Offerta economica	n. 1 offerta n. 9 campionatura
Greiner Bio One Italia S.p.A.	Prot. n. 4157 del 02/03/2018 (ore 11,25) – Campionatura; Prot. n. 4060 del 01/03/2018 – Documentazione Amministrativa, Tecnica e Offerta economica	n. 1 offerta n. 3 campionatura
Pro.Lab. S.r.l.	Prot. n. 4056 del 01/03/2018 – Documentazione Amministrativa, Tecnica, Offerta economica e Campionatura	n. 1 offerta n. 1 campionatura

Il Presidente, dopo aver constatato e fatto constatare al Sig. Giorgio FRANZOSI e al Sig. Maurizio CHELI l'integrità dei plichi pervenuti custoditi sino alla seduta odierna a cura del RUP in luogo chiuso a chiave, procede pertanto, ad aprire gli stessi che, come prescritto dalle norme di partecipazione, risultano contenere le buste sigillate previste dal disciplinare di gara contenenti la documentazione amministrativa (busta 1), l'offerta economica (busta 2) e la documentazione tecnica (busta 3).

Il Presidente informa i convenuti che per ciascuna ditta sono state predisposte apposite schede, allegate al presente verbale quale parte integrante e sostanziale, riportanti un elenco della documentazione amministrativa richiesta dal Disciplinare di gara (busta n. 1). Si procederà al raffronto di tali schede con la documentazione presentata dalle ditte. Sulle schede predisposte il Presidente appunterà negli appositi spazi, dopo che il Seggio avrà esperito la verifica documentale, la conformità della documentazione inviata a quella richiesta dal disciplinare di gara.

Il Presidente procede pertanto all'apertura delle sole buste contenenti la documentazione amministrativa al fine di verificare la sussistenza della documentazione presentata dalle ditte partecipanti in accordo alle prescrizioni del Disciplinare di gara.



Dalla verifica della sussistenza della documentazione amministrativa non sono emersi rilievi di sorta. Tutte le ditte concorrenti hanno presentato la documentazione richiesta.

La verifica della sussistenza della documentazione amministrativa ha stabilito che la stessa è stata regolarmente confermata per tutti i sopraindicati offerenti che risultano pertanto tutti ammessi al prosieguo della gara.

Le buste contenenti le offerte economiche vengono raccolte in un unico plico opportunamente chiuso e vistato sui lembi di chiusura dal Presidente del seggio di gara e dai rappresentanti delle Ditte. Detto plico sarà riposto per la conservazione in armadio con serratura collocato in luogo chiuso.

Alle ore 11, 00 circa terminate le operazioni di cui sopra i convenuti vengono invitati a verificare la presenza della campionatura presentata dalle Ditte concorrenti e custodita presso il magazzino della Centrale sito al II piano. I plichi contenenti la documentazione di gara vengono momentaneamente lasciati nella sala dove si sta svolgendo la seduta pubblica che viene opportunamente chiusa a chiave.

A seguito della verifica non sono emersi rilievi di sorta.

Alle ore 11, 06 si riprende la seduta.

Il Presidente informa i presenti che la Centrale provvederà a comunicare alle ditte la data della seduta pubblica di apertura della busta n.3 (documentazione tecnica).

Le buste contenenti la documentazione tecnica saranno successivamente esaminate dalla Commissione giudicatrice che provvederà preliminarmente alla verifica, in seduta pubblica, della conformità della documentazione inviata rispetto a quella richiesta dal Disciplinare di gara.

Esse vengono anch'esse riposte in un armadio chiuso situato in ambiente provvisto di serratura.

La seduta è tolta alle ore 11, 10.

Il presente verbale sarà pubblicato, in ottemperanza a quanto previsto dall' art.29 del D.lgs. 50/2016, sul sito informatico della Centrale www.acquisti.liguria.it il giorno 06/03/2018.

Letto, confermato e sottoscritto.

- Presidente:

Dott. Luigi Moreno COSTA

- Componenti:

Sig.ra Loredana LOTTI (segretario)

Sig. Roberto BORETTI

- L'Ufficiale Rogante:

Dott. Mauro VESTRI



Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura di sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 2 Numero gara 6966174.

Verifica documentazione amministrativa.

DITTA: BECTON DICKINSON ITALIA S.P.A. – Lotto n. 1

a) Istanza di partecipazione alla gara, come da modello allegato (Allegato F1).

L'istanza deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

L'operatore economico dovrà compilare la Sezione I nel caso di imprese singole, raggruppamenti costituiti e consorzi, G.E.I.E. (Gruppo Europeo di interesse economico); la sezione II nel caso di raggruppamenti e/o consorzi costituenti.

PRESENTE

b) Documento di gara unico europeo (DGUE).

PRESENTE

c) Garanzia a corredo dell'offerta, ai sensi dell'art. 83 del D. Lgs. n. 50/2016, sotto forma di **cauzione** o di **fidejussione**, valida per **270 giorni** dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura dell'1% (uno per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto.

Qualora la ditta partecipi a più Lotti può produrre un'unica garanzia pari alla somma degli importi previsti per ogni singolo Lotto.

La garanzia deve prevedere quanto dettato dal richiamato art. 93 del D. Lgs. n. 50/2016.

La garanzia sarà svincolata ai non aggiudicatari dopo l'aggiudicazione, ed all'aggiudicatario, dopo che avrà presentato il deposito cauzionale definitivo.

Alla garanzia dovranno essere allegati le certificazioni dei requisiti, ovvero una dichiarazione, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio delle riduzioni dell'importo della garanzia di cui all'art. 93, comma 7 del D. Lgs. n. 50/2016.

PRESENTE



<p>d) Dichiarazione di impegno di un fideiussore ex art. 103 D. Lgs. n. 50/2016 a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto qualora l'offerente risultasse aggiudicatario (non richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da microimprese, piccole e medie imprese - art. 93 comma 8 D. Lgs. n. 50/2016)</p>	<p>PRESENTE</p>
<p>e) Attestazione comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266.</p>	<p>PRESENTE</p>
<p>f) Documento attestante l'attribuzione del PASSOE rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene attraverso detto sistema.</p>	<p><u>STRINGA PASSOE:</u> Lotto 1 n. 2214536843791742</p>
<p>g) In caso di affidamento (i.e. "avvalimento), il contratto di avvalimento deve riportare «in modo compiuto, esplicito ed esauriente (...) le risorse e i mezzi prestati in modo determinato e specifico».</p>	<p>NON SI AVVALE</p>
<p>h) Elenco dei lotti per i quali si presenta offerta.</p>	<p>PRESENTE</p>
<p>i) Scheda fornitore (Allegato F3) debitamente compilata e firmata.</p>	<p>PRESENTE</p>
<p>j) CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre a una copia dei modelli F1, F3, salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia, in formato PDF, di un valido documento d'identità del sottoscrittore dell'offerta.</p>	<p>PRESENTE</p>

Handwritten signature and initials:
B
u
m.v.



Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura di sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.I.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 2 Numero gara 6966174.

Verifica documentazione amministrativa.

DITTA: VACUTEST KIMA S.R.L. (micro-piccola) – Lotti n. 1-2

a) Istanza di partecipazione alla gara, come da modello allegato (Allegato F1).

L'istanza deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

PRESENTE

L'operatore economico dovrà compilare la Sezione I nel caso di imprese singole, raggruppamenti costituiti e consorzi, G.E.I.E. (Gruppo Europeo di interesse economico); la sezione II nel caso di raggruppamenti e/o consorzi costituendi.

b) Documento di gara unico europeo (DGUE).

PRESENTE

c) Garanzia a corredo dell'offerta, ai sensi dell'art. 83 del D. Lgs. n. 50/2016, sotto forma di cauzione o di fidejussione, valida per 270 giorni dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura dell'1% (uno per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto.

Qualora la ditta partecipi a più Lotti può produrre un'unica garanzia pari alla somma degli importi previsti per ogni singolo Lotto.

La garanzia deve prevedere quanto dettato dal richiamato art. 93 del D. Lgs. n. 50/2016.

La garanzia sarà svincolata ai non aggiudicatari dopo l'aggiudicazione, ed all'aggiudicatario, dopo che avrà presentato il deposito cauzionale definitivo.

PRESENTE

Alla garanzia dovranno essere allegati le certificazioni dei requisiti, ovvero una dichiarazione, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio delle riduzioni dell'importo della garanzia di cui all'art. 93, comma 7 del D. Lgs. n. 50/2016.

B
m.u.



d) Dichiarazione di impegno di un fideiussore ex art. 103 D. Lgs. n. 50/2016 a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto qualora l'offerente risultasse aggiudicatario (non richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da microimprese, piccole e medie imprese - art. 93 comma 8 D. Lgs. n. 50/2016)	PRESENTE
e) Attestazione comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266.	PRESENTE
f) Documento attestante l'attribuzione del PASSOE rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene attraverso detto sistema.	<u>STRINGA PASSOE:</u> Lotto 1 n. 1813842968611325 Lotto 2 n. 2663458064969823
g) In caso di affidamento (i.e. "avvalimento) , il contratto di avvalimento deve riportare «in modo compiuto, esplicito ed esauriente (...) le risorse e i mezzi prestati in modo determinato e specifico».	NON SI AVVALE
h) Elenco dei lotti per i quali si presenta offerta.	PRESENTE
i) Scheda fornitore (Allegato F3) debitamente compilata e firmata.	PRESENTE
j) CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre a una copia dei modelli F1, F3, salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia, in formato PDF, di un valido documento d'identità del sottoscrittore dell'offerta.	PRESENTE



Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura di sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 2 Numero gara 6966174.

Verifica documentazione amministrativa.

DITTA: GREINER BIO ONE ITALIA S.P.A. – Lotti n. 1-2

a) Istanza di partecipazione alla gara, come da modello allegato (Allegato F1).

L'istanza deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

L'operatore economico dovrà compilare la Sezione I nel caso di imprese singole, raggruppamenti costituiti e consorzi, G.E.I.E. (Gruppo Europeo di interesse economico); la sezione II nel caso di raggruppamenti e/o consorzi costituenti.

PRESENTE

b) Documento di gara unico europeo (DGUE).

PRESENTE

c) Garanzia a corredo dell'offerta, ai sensi dell'art. 83 del D. Lgs. n. 50/2016, sotto forma di cauzione o di fidejussione, valida per 270 giorni dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata nella misura dell'1% (uno per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto.

Qualora la ditta partecipi a più Lotti può produrre un'unica garanzia pari alla somma degli importi previsti per ogni singolo Lotto.

La garanzia deve prevedere quanto dettato dal richiamato art. 93 del D. Lgs. n. 50/2016.

La garanzia sarà svincolata ai non aggiudicatari dopo l'aggiudicazione, ed all'aggiudicatario, dopo che avrà presentato il deposito cauzionale definitivo.

Alla garanzia dovranno essere allegati le certificazioni dei requisiti, ovvero una dichiarazione, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio delle riduzioni dell'importo della garanzia di cui all'art. 93, comma 7 del D. Lgs. n. 50/2016.

PRESENTE



<p>d) Dichiarazione di impegno di un fideiussore ex art. 103 D. Lgs. n. 50/2016 a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto qualora l'offerente risultasse aggiudicatario (non richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da microimprese, piccole e medie imprese - art. 93 comma 8 D. Lgs. n. 50/2016)</p>	<p>PRESENTE</p>
<p>e) Attestazione comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266.</p>	<p>PRESENTE</p>
<p>f) Documento attestante l'attribuzione del PASSOE rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene attraverso detto sistema.</p>	<p><u>STRINGA PASSOE:</u> Unico per tutti i lotti n. 1589519938621682</p>
<p>g) In caso di affidamento (i.e. "avvalimento), il contratto di avvalimento deve riportare «in modo compiuto, esplicito ed esauriente (...) le risorse e i mezzi prestati in modo determinato e specifico».</p>	<p>SI AVVALE (Conforme)</p>
<p>h) Elenco dei lotti per i quali si presenta offerta.</p>	<p>PRESENTE</p>
<p>i) Scheda fornitore (Allegato F3) debitamente compilata e firmata.</p>	<p>PRESENTE</p>
<p>j) CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre a una copia dei modelli F1, F3, salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia, in formato PDF, di un valido documento d'identità del sottoscrittore dell'offerta.</p>	<p>PRESENTE</p>



Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura di sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.I.L., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 2 Numero gara 6966174.

Verifica documentazione amministrativa.

DITTA: PRO.LAB. S.R.L. (piccola) – Lotto n. 1

a) Istanza di partecipazione alla gara, come da modello allegato (Allegato F1).

L'istanza deve essere sottoscritta dal rappresentante legale o procuratore abilitato, in conformità al D.P.R. n. 445/2000 e deve essere accompagnata da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore. Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore abilitato, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000.

L'operatore economico dovrà compilare la Sezione I nel caso di imprese singole, raggruppamenti costituiti e consorzi, G.E.I.E. (Gruppo Europeo di interesse economico); la sezione II nel caso di raggruppamenti e/o consorzi costituenti.

PRESENTE

b) Documento di gara unico europeo (DGUE).

PRESENTE

c) Garanzia a corredo dell'offerta, ai sensi dell'art. 83 del D. Lgs. n. 50/2016, sotto forma di **cauzione o di **fidejussione**, valida per **270 giorni** dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta e quantificata **nella misura dell'1%** (uno per cento) dell'importo presunto di ogni Lotto.**

Qualora la ditta partecipi a più Lotti può produrre un'unica garanzia pari alla somma degli importi previsti per ogni singolo Lotto.

La garanzia deve prevedere quanto dettato dal richiamato art. 93 del D. Lgs. n. 50/2016.

La garanzia sarà svincolata ai non aggiudicatari dopo l'aggiudicazione, ed all'aggiudicatario, dopo che avrà presentato il deposito cauzionale definitivo.

Alla garanzia dovranno essere allegati le certificazioni dei requisiti, ovvero una dichiarazione, resa ai sensi dell'art. 47 DPR n. 445/2000, nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio delle riduzioni dell'importo della garanzia di cui all'art. 93, comma 7 del D. Lgs. n. 50/2016.

PRESENTE



d) Dichiarazione di impegno di un fideiussore ex art. 103 D. Lgs. n. 50/2016 a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto qualora l'offerente risultasse aggiudicatario (non richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da microimprese, piccole e medie imprese - art. 93 comma 8 D. Lgs. n. 50/2016)	PRESENTE
e) Attestazione comprovante il versamento del contributo sugli appalti dovuto ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266.	PRESENTE
f) Documento attestante l'attribuzione del PASSOE rilasciato da parte del Servizio AVCPASS, firmato dall'operatore economico; il sistema AVCPASS si applica a tutte le tipologie di contratti disciplinate dal Codice per le quali è previsto il rilascio di CIG; la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avviene attraverso detto sistema.	<u>STRINGA PASSOE:</u> Lotto 1 5894720974761634
g) In caso di affidamento (i.e. "avvalimento) , il contratto di avvalimento deve riportare «in modo completo, esplicito ed esauriente (...) le risorse e i mezzi prestati in modo determinato e specifico».	NON SI AVVALE
h) Elenco dei lotti per i quali si presenta offerta.	PRESENTE
l) Scheda fornitore (Allegato F3) debitamente compilata e firmata.	PRESENTE
j) CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre a una copia dei modelli F1, F3, salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia, in formato PDF, di un valido documento d'identità del sottoscrittore dell'offerta.	PRESENTE

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. 14663 del 26/07/2018

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura "Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta" per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)

Lotti n. 2

Numero gara 6966174

Verbale seduta pubblica di apertura delle buste contenenti le offerte tecniche

Il giorno 26 del mese di Luglio dell'anno duemiladiciotto, alle ore 10,14 presso la 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. 245 del 29/06/2018 ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs. n. 50/2016, per la verifica della sussistenza della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti ai fini dell'avvio delle procedure di valutazione della idoneità.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

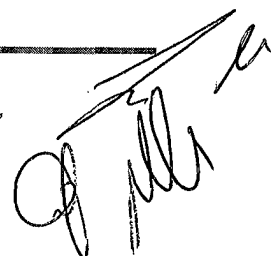
Dott. Luca Nanni	Direttore f.f. U.O. Medicina di Laboratorio Centrale c/o Osp. Policlinico San Martino	in qualità di Presidente
Dott.ssa Susanna Oddera	Dirigente Biologo (ex I livello) P.O. Villa Scassi - A.S.L. 3 Genovese	in qualità di Componente
Dott. Mirco Maneschi	Coordinatore tecnico S.C. Patologia Clinica c/o A.S.L. 5 Spezzino	in qualità di Componente

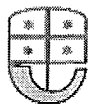
E' presente il seggio di gara nominato con Determinazione n. 84 del 05/03/2018, composto dott. Luigi Moreno Costa, Dirigente della Centrale e RUP della procedura, che svolge anche le funzioni di Ufficiale Rogante, dalla Sig.ra Loredana Lotti Collaboratore Amministrativo Professionale avente funzione di Segretario Verbalizzante e dalla Sig.ra Caterina Merlo, Assistente Amministrativo della Centrale, in sostituzione del Sig. Roberto Boretti.

La seduta è pubblica.

In rappresentanza delle Ditte offerenti sono presenti i Signori:

Nominativo	Ditta
Donatella PRANDINI/Maurizio CHELI	Becton Dickinson Italia S.p.A.
Ramon BENETAZZO	Vacutest Kima S.r.l.
Filippo TACCIA, Paolo CREMASCHI, Maurizio LANNA	Greiner Bio One Italia S.p.A.
Matteo TOMAT	Pro.Lab. S.r.l.





Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Eventuali osservazioni o puntualizzazioni espresse dagli incaricati delle Ditte offerenti intervenuti alla seduta, potranno essere verbalizzate solo in presenza di procura notarile. Le procure (presentate in copia o in originale) saranno in questo caso acquisite agli atti di gara. Analoga procedura sarà seguita qualora dovessero impegnare le stesse Ditte in ogni qualsivoglia forma.

Il RUP dà preliminarmente atto che nella seduta pubblica del 06/03/2018 (prot. n. 4375-2018, pubblicato sul sito www.acquistiliguria.it ai sensi dell'art. 29 D. Lgs. n. 50/2016) si è proceduto alla verifica della regolarità delle documentazioni amministrative e della presenza della campionatura presentate dalle Ditte offerenti e che con Determinazione n. 86 del 06/03/2018 è stata disposta l'ammissione delle stesse al prosieguo della gara.

La Commissione decide 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.

A questo punto il Presidente, invita le ditte a verificare l'integrità delle singole buste: il RUP e il Presidente della Commissione giudicatrice domandano ai presenti se hanno qualcosa da eccepire sull'esito della custodia dei plichi. I designati e gli altri presenti confermano l'integrità del plico e delle singole buste, nulla avendo da eccepire sugli esiti di custodia degli stessi.

Il RUP comunica che secondo quanto previsto dalla lex specialis la fase di apertura dei plichi contenenti le offerte tecniche si svolge in seduta pubblica. Si procederà poi in seduta riservata alla valutazione delle relative offerte tecniche.

Il RUP ricorda ai presenti che il Disciplinare di gara ed i relativi allegati prevedono che la procedura verrà esperita con il sistema dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ponderando perciò l'elemento prezzo con i parametri di qualità definiti in sede di capitolato tecnico e che ai parametri di qualità sono assegnati in ogni lotto 70 punti.

Prima di procedere all'apertura delle buste sigillate contenenti la documentazione tecnica, il RUP illustra ai presenti le modalità di riscontro della conformità della stessa:

- Saranno sommariamente confrontati gli atti presentati da ciascuna Ditta con l'elenco dei documenti tecnici allegato dalle medesime in parificazione all'elenco di documenti tecnici richiesto dal disciplinare di gara. L'operazione non deve andare al di là del mero riscontro degli atti prodotti dall'impresa concorrente, restando esclusa ogni facoltà degli interessati presenti di prendere visione del contenuto. E' ammessa la divulgazione della denominazione dei prodotti offerti.
- Gli Uffici della Centrale, sulla base del Capitolato tecnico (sez. A del Disciplinare di gara) hanno predisposto apposite schede ove appuntare la rispondenza della documentazione presentata dalle ditte a quella richiesta dal disciplinare di gara e relativi allegati.

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

Plico A – busta n. 3 -

- scheda tecnica** in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;
- dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti**, con l'indicazione di eventuali elementi migliorativi rispetto agli standard richiesti;
- catalogo**, 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



AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";

- d. **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;**
- e. **dichiarazione riportante i Codici CND** dei prodotti offerti (solo per i prodotti registrati come dispositivi medici);
- f. **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;
- g. **dichiarazione di disponibilità/impegno** a effettuare **aggiornamenti tecnologici** (allegato E1);
- h. **dichiarazione** attestante la **ragione sociale** del produttore e dell'eventuale distributore;
- i. **copia offerta economica** dei prodotti offerti per ciascun lotto, **priva dei prezzi** (c.d. "offerta silente");
- j. **elenco riepilogativo** di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;
- k. **Modello F4 debitamente compilato**
- l. **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 RUP ed il Presidente della Commissione giudicatrice procedono, per ciascuna delle ditte offerenti, in ordine sparso, all'apertura delle buste contenenti la documentazione tecnica ed alla disamina della documenti ivi contenuti, verificandone la presenza in conformità a quanto indicato negli elenchi predisposti dalle Ditte offerenti.

Atteso che a seguito della verifica documentale non sono emersi rilievi di sorta, tutti gli offerenti risultano ammessi al prosieguo della gara.

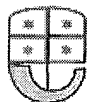
Al termine delle operazioni (il cui esito è riportato nelle schede allegate), i fascicoli contenuti nelle offerte tecniche vengono nuovamente riposti nelle confezioni di cartone originali e opportunamente risigillate e vistate sui lembi di chiusura dai componenti della Commissione giudicatrice e consegnati ai rappresentanti della Centrale per la custodia in armadio provvisto di serratura collocato in luogo chiuso.

I Plichi vengono consegnati ai rappresentanti della Centrale per la custodia in armadio provvisto di serratura collocato in luogo chiuso.

La seduta è tolta alle ore 11,23.

Letto, confermato e sottoscritto.

Presidente:	Dott. Luca	Nanni
Componente:	Dott.ssa Susanna	Oddera
Componente:	Dott. Mirco	Maneschi



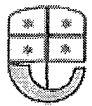
Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Presidente del Seggio di gara e RUP:	Dott. Luigi Moreno	COSTA (Ufficiale Rogante)
Componenti del Seggio di gara:	Sig.ra Loredana	LOTTI (segretario)
	Sig.ra Caterina	Merlo

Publicato sul sito www.acquistiliguria.it nella data del protocollo



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

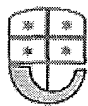
AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura "Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta" per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 2 - Numero gara 6966174

Verbale di apertura buste afferenti la documentazione tecnica.

DITTA: BECTON DICKINSON ITALIA S.P.A.

a. scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento	Lotto 1	presente
b. dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti	Lotto 1	Presente
c. catalogo , 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"	Lotto 1	Presente
d. 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	Lotto 1	Presente
e. dichiarazione riportante i Codici CND dei prodotti offerti	Lotto 1	Presente
f. 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	Lotto 1	Presente
g. dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)	Lotto 1	Presente
h. dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore	Lotto 1	Presente
i. copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente")	Lotto 1	Presente
j. elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	Lotto 1	Presente
k. Modello F4 debitamente compilato	Lotto 1	Presente
l. 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	Lotto 1	Presente



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

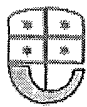
AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura "Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta" per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 2 - Numero gara 6966174

Verbale di apertura buste afferenti la documentazione tecnica.

DITTA: VACUTEST KIMA S.R.L.

a. scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
b. dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
c. catalogo, 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"	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
d. 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	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
e. dichiarazione riportante i Codici CND dei prodotti offerti	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
f. 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	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
g. dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
h. dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
i. copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente")	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
j. elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
k. Modello F4 debitamente compilato	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
l. 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	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

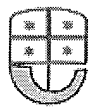
AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura "Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta" per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 2 - Numero gara 6966174

Verbale di apertura buste afferenti la documentazione tecnica.

DITTA: GREINER BIO ONE ITALIA S.P.A.

a. scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
b. dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
c. catalogo , 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"	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
d. 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	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
e. dichiarazione riportante i Codici CNL dei prodotti offerti	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
f. 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	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
g. dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
h. dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
i. copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente")	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
j. elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
k. Modello F4 debitamente compilato	Lotto 1 Lotto 2	Presente Presente
l. 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	Lotto 1 Lotto 2	Presente su supporto informatico Presente su supporto informatico



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura "Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta" per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno) - Lotti n. 2 - Numero gara 6966174

Verbale di apertura buste afferenti la documentazione tecnica.

DITTA: PRO.LAB. S.r.l.

a. scheda tecnica in lingua italiana dei prodotti offerti, per ciascuno dei lotti partecipati, con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento	Lotto 1	Presente
b. dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti	Lotto 1	Presente
c. catalogo , 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"	Lotto 1	Presente
d. 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	Lotto 1	Presente
e. dichiarazione riportante i Codici CNL dei prodotti offerti	Lotto 1	Presente
f. 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	Lotto 1	Presente
g. dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)	Lotto 1	Presente
h. dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore	Lotto 1	Presente
i. copia offerta economica dei prodotti offerti per ciascun lotto, priva dei prezzi (c.d "offerta silente")	Lotto 1	Presente
j. elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto	Lotto 1	Presente
k. Modello F4 debitamente compilato	Lotto 1	Presente
l. 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	Lotto 1	Presente



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

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. 17300 del 06/09/2018

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura "Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta" per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)
Lotti n. 2
Numero gara 6966174

Prima seduta riservata della Commissione Giudicatrice Verbale del 05/09/2018

Il giorno 05/09/2018, alle ore 09,30 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. 245 del 29/06/2018 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. Mirco Maneschi	Coordinatore tecnico S.C. Patologia Clinica c/o A.S.L. 5 Spezzino	in qualità di Componente

Per la Centrale di Acquisto, a sostegno della Commissione, sono presenti il Dott. Roberto Baldini, Dirigente Farmacista della Centrale di Acquisto, con funzioni di supporto tecnico specialistico al RUP (Determinazione n. 300 – 2018) e la Sig.ra Loredana Lotti Collaboratore Amministrativo Professionale 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. 4375 -2018 e prot. n. 14663 - 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	BECTON DICKINSON ITALIA S.p.A.	1
2	GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A..	1-2
3	PRO.LAB. S.r.l.	1
4	VACUTEST KIMA S.r.l.	1-2

La Commissione Giudicatrice stabilisce di procedere in prima istanza all'esame, nel dettaglio, della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti al fine della verifica della presenza delle caratteristiche indicate nel Capitolato Tecnico.

Verificata la conformità delle proposte, la Commissione procederà all'apprezzamento degli items soggetti a valutazione qualitativa a partire da quelli desumibili dalla documentazione tecnica fornita per finire con quelli oggetto di verifiche sulla campionatura.

Sulla base delle istruttorie svolte, delle prove effettuate e degli ulteriori riscontri che si renderanno eventualmente necessari verranno quindi formalizzate tutte le valutazioni per i lotti esaminati.

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 rispondenza dei prodotti offerti 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:

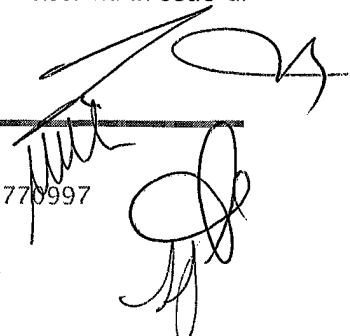
DITTA PRO.LAB. S.r.l.**LOTTO 1:**

In riferimento al meccanismo di sicurezza del sistema preassemblato e degli aghi a farfalla, la Commissione Giudicatrice constatata la presenza del dispositivo riservandosi di verificarne l'adeguatezza in sede di esame dei campioni forniti.

Sub-lotto 1 B – Ago a farfalla – la prolunga trasparente risulta avere lunghezza 7" (pari a 17,78 cm per effetto della conversione fra inch – unità di misura anglosassone – e cm) mentre la misura minima richiesta, comprensiva della tolleranza consentita, è di 18 cm (lunghezza 20 cm $\pm 10\%$). La Commissione Giudicatrice decide di rimandare ogni decisione in merito alla conclusione della disamina delle offerte tecniche di tutte le ditte in gara.

Ditta BECTON DICKINSON ITALIA S.p.A.**LOTTO 1:**

In riferimento al meccanismo di sicurezza del sistema preassemblato e degli aghi di farfalla, la Commissione Giudicatrice constatata la presenza del dispositivo riservandosi di verificare l'idoneità del sistema in sede di esame dei campioni presentati





Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Sub-lotto 1 B – Ago a farfalla – la prolunga trasparente risulta avere lunghezza pari a 178 mm. La Commissione Giudicatrice, parimenti a quanto sopra espresso per la Ditta precedentemente considerata, decide di rimandare ogni decisione alla conclusione della disamina delle offerte tecniche di tutte le ditte in gara.

Alle ore 12,45 la seduta viene sospesa per una breve pausa; la Commissione Giudicatrice prima di assentarsi provvede a raccogliere la documentazione tecnica che viene lasciata nella stessa Sala riunioni, debitamente chiusa a chiave fino alla riapertura prevista per le ore 13,30.

La seduta riprende alle ore 13,40 con la prosecuzione della lettura degli elaboratori delle rimanenti concorrenti:

Ditta GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A..

LOTTO 1:

In riferimento al meccanismo di sicurezza del sistema preassemblato e degli aghi di farfalla, la Commissione Giudicatrice constata la presenza del dispositivo, riservandosi di verificarne l'adeguatezza in sede di esame dei campioni presentati.

Sub-lotto 1 B – Ago a farfalla – la prolunga trasparente risulta avere lunghezza pari a 178 mm. La Commissione Giudicatrice, parimenti a quanto sopra espresso per la Ditta precedentemente considerata, decide di rimandare ogni decisione alla conclusione della disamina delle offerte tecniche di tutte le ditte in gara.

In riferimento al Sub-lotto 1 E – Provette – ed, in particolare alla caratteristica "Vuoto predeterminato", dall'esame della documentazione non si evince chiaramente la garanzia del mantenimento del vuoto fino alla data di scadenza delle provette. La Commissione Giudicatrice decide di rinviare qualsiasi valutazione alla conclusione della disamina delle offerte tecniche di tutti i concorrenti, riservandosi eventualmente di acquisire precisazioni in merito.

Ditta VACUTEST KIMA S.r.l.

LOTTO 1:

In riferimento al meccanismo di sicurezza del sistema preassemblato e degli aghi di farfalla, la Commissione Giudicatrice constata la presenza del dispositivo riservandosi di verificarne l'adeguatezza in sede di esame dei campioni presentati.

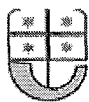
Per ciò che concerne le altre caratteristiche, l'offerta tecnica risulta nel complesso conforme a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

ooooO000oooo

Alle ore 17,25 la Commissione Giudicatrice decide di sospendere i suoi lavori e di riconvocarsi in data 28/09/2018 a partire dalle ore 09,30.

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 17,40



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Letto, confermato e sottoscritto.

Per la Commissione Giudicatrice:

Dott. Luca Nanni Presidente:

Dott.ssa Susanna Oddera Componente:

Dott. Mirco Maneschi Componente:

Per la Centrale:

Dott. Roberto BALDINI Supporto tecnico-specialistico
al RUP

Sig.ra Loredana LOTTI Segretario Verbalizzante

Three handwritten signatures are present on the right side of the page, each on a horizontal line. The first signature is at the top right, the second is in the middle right, and the third is at the bottom right. The second signature appears to be 'Susanna Oddera' and the third 'Loredana Lotti'.

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. 18854 del 28/09/2018

**Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura
"Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle
AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta" per un periodo di anni
3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)
Lotti n. 2
Numero gara 6966174**

Seconda seduta riservata della Commissione Giudicatrice Verbale del 28/09/2018

Il giorno 28/09/2018, alle ore 09,30 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. 245 del 29/06/2018 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. Mirco Maneschi	Coordinatore tecnico S.C. Patologia Clinica c/o A.S.L. 5 Spezzino	in qualità di Componente

Per la Centrale di Acquisto, a sostegno della Commissione, sono presenti il Dott. Roberto Baldini, Dirigente Farmacista della Centrale di Acquisto, con funzioni di supporto tecnico specialistico al RUP (Determinazione n. 300 – 2018) e la Sig.ra Loredana Lotti Collaboratore Amministrativo Professionale avente funzione di Segretario Verbalizzante, coadiuvati dal Sig. Roberto Boretti, Assistente Amministrativo della Centrale.

La Commissione giudicatrice, previa verifica dell'integrità della documentazione agli atti, per la quale si conferma la conservazione in luogo chiuso al pubblico, procede alla rilettura del verbale della seduta precedente e stabilisce di proseguire l'istruttoria tecnica già avviata per il lotto 1 con l'accertamento dell'idoneità del meccanismo di sicurezza del sistema preassemblato e degli aghi a farfalla mediante esame della campionatura presentata da ciascuna Ditta concorrente.

Nella tabella seguente vengono riportate le risultanze della suddetta verifica:



AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

DITTE CONCORRENTI	SISTEMA PREASSEMBLATO	AGO A FARFALLA
BECTON DICKINSON ITALIA S.p.A.	Il dispositivo proposto risulta conforme alle specifiche richieste dal Capitolato Tecnico	Il dispositivo proposto risulta conforme alle specifiche richieste dal Capitolato Tecnico
GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A.	Il dispositivo proposto risulta conforme alle specifiche richieste dal Capitolato Tecnico	Il dispositivo proposto risulta conforme alle specifiche richieste dal Capitolato Tecnico
PRO.LAB. S.r.l.	Il dispositivo proposto risulta conforme alle specifiche richieste dal Capitolato Tecnico	Il sistema di sicurezza su alcuni campioni dell'ago a farfalla 21 G risulta non efficiente in quanto il segnale acustico non è udibile, la chiusura non è a tenuta e l'ago può essere riattivato
VACUTEST KIMA S.r.l.	Il dispositivo proposto risulta conforme alle specifiche richieste dal Capitolato Tecnico	Il dispositivo proposto risulta conforme alle specifiche richieste dal Capitolato Tecnico

Terminato quanto sopra la Commissione riepiloga i punti ancora da chiarire e le decisioni al riguardo:

- in riferimento al sistema di sicurezza degli aghi a farfalla 21 G della Ditta PRO.LAB. S.r.l., pur trattandosi dello stesso meccanismo, la criticità è stata rilevata solo su una misura. La Commissione, pertanto, ritiene opportuna una richiesta di ulteriore campionatura di lotto diverso al fine di poter più compiutamente assumere le conseguenti determinazioni;
- per quanto riguarda la lunghezza del tubo di raccordo (prolunga trasparente) dell'ago a farfalla proposto dalle Ditte BECTON DICKINSON ITALIA S.p.A., GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A. e PRO.LAB. S.r.l., la Commissione reputa la questione meritevole di ulteriore approfondimento sul sito del Ministero della Salute per i dispositivi ivi repertoriati (in quanto, come previsto dalla legislazione vigente e dalla lex specialis, i dati e le informazioni sui dispositivi medici repertoriati in Banca Dati NSIS costituiscono parte integrante della documentazione di gara);
- in riferimento alla difficoltà di reperire all'interno della documentazione fornita dalla Ditta GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A. la garanzia del mantenimento del vuoto fino alla data di scadenza delle provette, la Commissione Giudicatrice decide di acquisire precisazioni in merito tramite consultazione dei documenti repertoriati nella Banca Dati NSIS del Ministero della Salute ovvero direttamente presso l'Offerente.

La Commissione stabilisce di rinviare qualsiasi valutazione all'esito degli accertamenti documentali richiesti.

Alle ore 11,30, cristallizzato il Lotto 1, la Commissione giudicatrice inizia l'istruttoria preliminare sulle offerte tecniche presentate dalle Ditte concorrenti per il Lotto 2, accertando, senza effettuare al momento alcuna valutazione di sorta, la rispondenza dei prodotti offerti 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:

Ditta GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A.

LOTTO 2: I dispositivi offerti risultano conformi a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico. Non viene presa in considerazione la provetta cod. 455001 in quanto trattasi di provetta per sangue.



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Ditta VACUTEST KIMA S.r.l.

LOTTO 2: I dispositivi offerti risultano conformi a tutte le specifiche richieste dal Capitolato Tecnico.

ooooOOOOoooo

Alle ore 13,00 la Commissione Giudicatrice, conclusa la fase di accertamento dell'idoneità dei prodotti offerti, procede alla verifica della campionatura presentata dalle Ditte concorrenti per il Lotto 2.

Per quanto riguarda la **qualità e la robustezza del materiale impiegato** non vengono rilevate differenze significative fra le provette (Sub-lotto 2A) e le sonde (Sub-lotto 2B – voci 2 e 3) di entrambe le Ditte concorrenti; diversamente il contenitore per la raccolta di urine (Sub-lotto 2B – voce 1), proposto dalla Ditta GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A. risulta meno resistente. Vengono quindi prelevati i contenitori per la raccolta di urine e, dopo averli riempiti con acqua, vengono dapprima reclinati, poi capovolti ed infine sottoposti a pressione delle dita e rilasciati, al fine di testarne la **tenuta**. Le prove eseguite evidenziano a carico del contenitore della Ditta GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A. la presenza di perdite quando riempito a volume medio-alto. La Commissione giudicatrice, a seguito dei riscontri effettuati e dopo ampia discussione, stabilisce di richiedere alla sopracitata Ditta ulteriore campionatura di lotto diverso onde poter più compiutamente valutare il dispositivo offerto.

La Commissione stabilisce di rinviare ogni valutazione al ricevimento dei supplementi richiesti.

Alle ore 14,40 la Commissione Giudicatrice decide di sospendere i suoi lavori e di riconvocarsi a data da destinarsi.

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 14,45.

Letto, confermato e sottoscritto.

Per la Commissione Giudicatrice:

Dott. Luca Nanni Presidente:

Dott.ssa Susanna Oddera Componente:

Dott. Mirco Maneschi Componente:

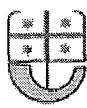
Per la Centrale:

Dott. Roberto BALDINI Supporto tecnico-specialistico al RUP

Sig.ra Loredana LOTTI Segretario Verbalizzante

Sig. Roberto BORETTI

Three handwritten signatures are visible, 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 less legible. Below these, there are three more horizontal lines, each with a handwritten signature: 'Loredana Lotti' and 'Roberto Boretti' are clearly legible, while the one above them is less so.



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

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. 010/5488546
e-mail: loredana.lotti@regione.liguria.it
Referente: Sig. Roberto Boretti - tel. 010/5488535
e-mail: roberto.boretti@regione.liguria.it

Prot. n. 20095 del 15/10/2018

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura "Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta" per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)

Lotti n. 2

Numero gara 6966174

Terza seduta riservata della Commissione Giudicatrice Verbale del 15/10/2018

Il giorno 15/10/2018, alle ore 14,00 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. 245 del 29/06/2018 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. Mirco Maneschi	Coordinatore tecnico S.C. Patologia Clinica c/o A.S.L. 5 Spezzino	in qualità di Componente

Per la Centrale di Acquisto, a sostegno della Commissione, sono presenti il Dott. Roberto Baldini, Dirigente Farmacista della Centrale di Acquisto, con funzioni di supporto tecnico specialistico al RUP (Determinazione n. 300 – 2018) e la Sig.ra Loredana Lotti, Collaboratore Amministrativo Professionale, avente funzione di Segretario Verbalizzante, coadiuvata dall'Assistente Amministrativo della Centrale, Sig. Roberto Boretti

La Commissione giudicatrice, previa verifica dell'integrità della documentazione agli atti, per la quale si conferma la conservazione in luogo chiuso al pubblico, procede alla rilettura del verbale della seduta precedente.

Il Segretario informa i componenti della Commissione che le Ditte interpellate hanno fatto pervenire, tutte nei termini prescritti, le precisazioni documentali e le integrazioni di campionatura richieste e che gli Uffici della Centrale hanno provveduto direttamente, per le situazioni meritevoli di approfondimento, ad effettuare gli opportuni riscontri sul sito del Ministero della Salute per i dispositivi ivi repertoriati.

A.Li.Sa. – Azienda Ligure Sanitaria della Regione Liguria

C.F. / P. IVA 02421770997

Sede legale: Piazza della Vittoria, n. 15, 16121 Genova (GE) – Tel. 010 548 4162

Sede operativa: Via G. D'Annunzio n. 64, 16121 Genova (GE) – Tel. 010 548 8562 – 8563

MAIL: direzione.alisa@regione.liguria.it PEC: cra@pec.alisa.liguria.it

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

La Commissione prende atto e prosegue quindi all'analisi delle criticità evidenziate nelle sedute precedenti alla luce degli approfondimenti pervenuti e decide quanto segue:

- **Lotto 1 - lunghezza del tubo di raccordo (prolunga trasparente) dell'ago a farfalla proposto dalle Ditte BECTON DICKINSON ITALIA S.p.A., GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A. e PRO.LAB. S.r.l. –**

Nel corso della seduta del 28/09/2018, la Commissione Giudicatrice aveva manifestato perplessità in riferimento alla lunghezza del tubo di raccordo dell'ago a farfalla in quanto per tre dispositivi, su quattro partecipanti alla procedura di gara, venivano documentate lunghezze di 7", 18 cm. (7 inch), e 177,8 mm. - e quindi inferiori alla soglia di tolleranza prevista nel Capitolato tecnico - suscitando una legittima incertezza in ordine alla determinazione conseguente.

Il dubbio che si pone riguarda la legittimità di un'eventuale esclusione sic et simpliciter delle offerte in difetto di un requisito generale avverso la ragionevolezza della loro ammissione. E' infatti opinione della Commissione che il sistema di misurazione anglosassone utilizzato dal Fabbrikante/Produttore identifichi nella misura 7" (che convertiti nel sistema metrico corrispondono a 177,8 mm - arrotondati all'unità a 18 cm), la **grandezza funzionalmente equivalente** a quella richiesta, definendo così l'idoneità del prodotto rispetto alla caratteristica prescritta. Tale concetto trova altresì conforto nel fatto che, quando utilizzato il sistema di misurazione anglosassone, anche la lunghezza 30 cm, presente in prodotti analoghi a quelli posti in gara, è spesso indicata in catalogo, testualmente, 30 cm. (12 inch) laddove per effetto della conversione la misura esatta sarebbe 30,48 cm.

Gli Uffici della Centrale, al riguardo, hanno accertato sul sito del Ministero della Salute NSIS Banca Dati dispositivi medici che la documentazione ivi depositata conferma quanto presentato in sede di gara e di fatto non risolve gli interrogativi posti.

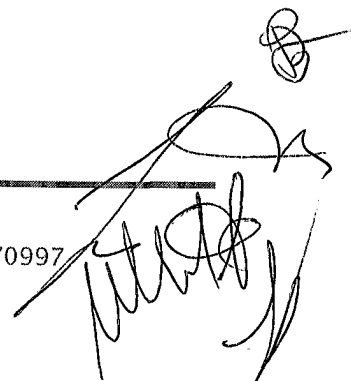
La Commissione osserva che, a fronte delle misure disponibili sul mercato, la previsione nel bando di gara di un range selettivo (20 cm \pm 10%) perseguiva l'intento di garantire da un lato la più ampia partecipazione, dall'altro di inibire l'offerta di dispositivi aventi una prolunga eccessivamente lunga - con conseguente dispersione di quella parte del campione biologico prelevato che naturalmente si deposita nel tratto del tubo di raccordo - ovvero troppo corta tale da rendere meno agevole il prelievo. In questa prospettiva, una differenza minimale, che sul piano pratico non produce alcun effetto, non inficia l'efficacia del dispositivo e la qualità della prestazione resa.

La Commissione, pertanto, in un'ottica di apprezzamento sostanziale della funzionalità dei dispositivi offerti, tenuto anche conto del principio del favor participationis e dell'esigenza di salvaguardare il corso della procedura, ritiene lo scostamento dai parametri autorizzati di misura talmente contenuta da non poter essere considerato, da solo, meritevole di esclusione e conseguentemente, in relazione al requisito di che trattasi, conferma l'idoneità dei dispositivi di tutte le ditte concorrenti.

- **Lotto 1 - Garanzia del mantenimento del vuoto fino alla data di scadenza delle provette - Ditta GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A. –**

In riferimento alla difficoltà di reperire all'interno della documentazione fornita la garanzia del mantenimento del vuoto fino alla data di scadenza delle provette, a fronte di specifica nota della Centrale, prot. n. 18955 del 01/10/2018 la concorrente, con nota rubricata agli atti della Centrale con prot. A.Li.Sa n. 19520 del 08/10/2016, ha fatto pervenire la conferma documentale richiesta.

La Commissione sulla base della risposta formulata dalla concorrente ritiene i dispositivi offerti conformi in relazione al requisito di che trattasi.



AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

- **Lotto 1 - sistema di sicurezza degli aghi a farfalla 21 G - Ditta PRO.LAB. S.r.l.**, la concorrente a seguito di specifica richiesta della Centrale, prot. n. 18959 del 01/10/2018 ha fatto pervenire ulteriore campionatura di lotto diverso (lotto 20180468). La Commissione Giudicatrice previo riscontro dell'integrità del plico e della corrispondenza del prodotto a quello offerto in gara, procede alla verifica dell'idoneità del meccanismo di sicurezza. Dagli accertamenti effettuati sui dispositivi campionati si rileva che lo stesso risponde a tutte le specifiche richieste e, conseguentemente il dispositivo offerto risulta conforme in relazione al requisito di che trattasi.

A seguito di quanto emerso risultano ammesse al prosieguo della gara le seguenti ditte per i lotti a fianco di ciascuna indicati:

BECTON DICKINSON ITALIA S.p.A.: Lotto 1

GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A.: Lotti 1 e 2

PRO.LAB. S.r.l.: Lotto 1

VACUTEST KIMA S.r.l.: Lotti 1 e 2

Alle ore 15,30, la Commissione giudicatrice, conclusa la fase di accertamento dell'idoneità dei prodotti offerti, prosegue le valutazioni collegiali della campionatura presentata dalle Ditte concorrenti per il **Lotto 2**.

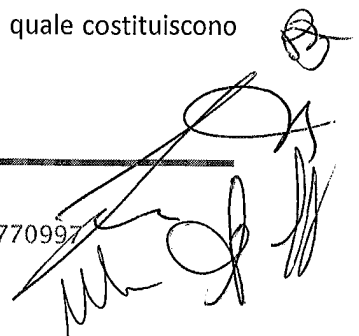
Tale attività, già avviata nel corso della riunione del 28/09 u.s., era stata sospesa in quanto, avendo riscontrato alcune criticità in ordine alla tenuta dei contenitori per la raccolta di urine (Sub-lotto 2B – voce 1) forniti dalla Ditta GREINER BIO ONE ITALIA S.p.A., era stato ritenuto opportuno richiedere una integrazione di campionatura ai fini dell'assegnazione del punteggio di qualità. La concorrente a seguito di specifica nota della Centrale, prot. n. 18955 del 01/10/2018, ha fatto pervenire nei termini quanto richiesto. La Commissione Giudicatrice previo riscontro dell'integrità del plico e della corrispondenza del prodotto a quello offerto in gara, procede alla verifica della **tenuta** degli ulteriori campioni forniti. Le prove effettuate confermano quanto evidenziato nel corso della seduta sopracitata; inoltre alcuni dei nuovi contenitori campionati presentano una depressione sul bordo che compromette l'efficacia della ritappatura.

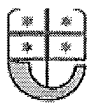
Per ciò che concerne il parametro **“funzionalità e sicurezza dei dispositivi per la raccolta urine”** la Commissione rileva che le sonde di prelievo proposte dalla Ditta VACUTEST KIMA S.r.l. sono più maneggevoli in quanto dotate di alette di maggiori dimensioni che consentono una presa migliore.

La Commissione constata altresì che le provette offerte da entrambe le Ditte concorrenti sono provviste dell'**indicatore di livello di riempimento** mentre, in riferimento all'**ampiezza cromatica offerta** per le colorazioni alternative dei tappi delle provette, la Ditta Greiner Bio One Italia S.p.A., tenuto conto che è stata sottratta dalla valutazione la provetta cod. 455001 in quanto non per urine, offre due colorazioni mentre Vacutest Kima S.r.l. una sola.

La Commissione, concluso l'apprezzamento degli items qualitativi riferiti ai prodotti offerti prosegue la valutazione delle **caratteristiche del corso di formazione** presentato desumibili da documentazione tecnica. I Componenti sono concordi nel valorizzare la proposta formativa della Ditta VACUTEST KIMA S.r.l. che risulta nel complesso più ampia e completa.

I punteggi assegnati dalla Commissione Giudicatrice vengono riepilogati per comodità di consultazione nelle schede riepilogative dei punteggi di qualità allegate al verbale conclusivo dei lavori del quale costituiscono parte integrante e sostanziale.





AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Alle ore 17,15 la Commissione Giudicatrice decide di sospendere i suoi lavori e di riconvocarsi in data 30/10/2018 alle ore 10,00 per la prosecuzione degli stessi.

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 17,25.

Letto, confermato e sottoscritto.

Per la Commissione Giudicatrice:

Dott. Luca Nanni Presidente:

Dott.ssa Susanna Oddera Componente:

Dott. Mirco Maneschi Componente:

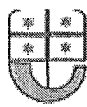
Per la Centrale:

Dott. Roberto BALDINI Supporto tecnico-specialistico al RUP

Sig.ra Loredana LOTTI Segretario Verbalizzante

Sig. Roberto BORETTI

The image shows three rows of handwritten signatures on horizontal lines. The first row is for the President, Luca Nanni. The second row is for the member Susanna Oddera. The third row is for the member Mirco Maneschi. Below these, there are three more rows of signatures for the central office staff: Roberto Baldini (Supporto tecnico-specialistico al RUP), Loredana Lotti (Segretario Verbalizzante), and Roberto Boretti.



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. 010/5488546
e-mail: loredana.lotti@regione.liguria.it
Referente: Sig. Roberto Boretti - tel. 010/5488535
e-mail: roberto.boretti@regione.liguria.it

Prot. n. 21631 del 08/11/2018

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura "Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta" per un periodo di anni 3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)

Lotti n. 2

Numero gara 6966174

Quarta seduta riservata della Commissione Giudicatrice Verbale del 07/11/2018

Il giorno 07 novembre 2018, alle ore 10,15 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. 245 del 29/06/2018 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. Mirco Maneschi	Coordinatore tecnico S.C. Patologia Clinica c/o A.S.L. 5 Spezzino	in qualità di Componente

Per la Centrale di Acquisto, a sostegno della Commissione, sono presenti la Sig.ra Loredana Lotti, Collaboratore Amministrativo Professionale, avente funzione di Segretario Verbalizzante, coadiuvata dall'Assistente Amministrativo della Centrale, Sig. Roberto Boretti

La Commissione giudicatrice, previa verifica dell'integrità della documentazione agli atti, per la quale si conferma la conservazione in luogo chiuso al pubblico, procede alla rilettura del verbale della seduta precedente.

Al riguardo, i Componenti fanno rilevare che la seduta ivi prevista per il giorno 30/10 u.s. è stata rinviata alla data odierna a causa delle avverse condizioni meteo (allerta "rossa") - in particolare nel territorio spezzino - e delle pesanti ripercussioni sulla viabilità che hanno impedito al Dott. Maneschi di raggiungere il capoluogo ligure.

La Commissione giudicatrice stabilisce di procedere alle valutazioni collegiali della campionatura presentata dalle Ditte concorrenti per il **Lotto 1**.



AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Dalle verifiche effettuate viene osservato quanto segue:

- ✓ **Modalità di apertura/chiusura delle provette** – Complessivamente risultano più performanti le provette della ditta Greiner Bio One Italia S.p.A, disponibili sia con tappo di sicurezza a pressione che con tappo a vite, in quanto anche dopo ripetute stappature/ritappature mantengono una chiusura efficace. Le provette proposte dalle altre Ditte concorrenti presentano la chiusura con tappo di sicurezza a pressione.
- ✓ **Sistemi di sicurezza presenti atti ad evitare punture accidentali per ago retto** – tutti i Componenti della Commissione si trovano concordi nell'esprimere il proprio apprezzamento nei confronti del dispositivo presente sul sistema offerto dalla Ditta Becton Dickinson Italia S.p.A. che risulta essere solido, agevolmente attivabile e dotato di segnale sonoro ben udibile, preferenze minori vengono accordate ai sistemi offerti rispettivamente dalle Ditte Greiner Bio One Italia S.p.A (maggior ingombro del dispositivo) e Vacutest Kima S.r.l. (l'ingaggio del sistema non è immediato). In riferimento al dispositivo proposto dalla Ditta Pro.Lab. S.r.l. vien rilevato che lo stesso risulta fragile nel punto di connessione, inoltre si presenta lasco con tendenza alla rotazione anche in assenza di sollecitazioni.
- ✓ **Sistemi di sicurezza presenti atti ad evitare punture accidentali per ago a farfalla** – Ciascun componente manifesta un differente apprezzamento dei dispositivi in gara. Viene ritenuto sufficiente il meccanismo di sicurezza proposto dalla Ditta Vacutest Kima S.r.l. in quanto si attiva parzialmente già al momento dell'estrazione del cappuccio di copertura dell'ago.
- ✓ **Controllo visivo di corretto accesso in vena** - non si evincono sostanziali differenze in riferimento agli aghi butterfly proposti da tutte le Ditte concorrenti. Diversamente, per quanto riguarda i sistemi pre-assemblati, quelli offerti dalle Ditte Vacutest Kima S.r.l. e Pro.Lab. S.r.l. ne sono sprovvisti. Nel confronto fra i sistemi presentati dalle Ditte Greiner Bio One Italia S.p.A e Becton Dickinson Italia S.p.A. viene accordata una preferenza maggiore a quest'ultima per la migliore visibilità.
- ✓ **Caratteristiche di duttilità all'uso degli aghi a farfalla** - il dispositivo più efficiente risulta essere quello offerto dalla Ditta Pro.Lab. S.r.l. in quanto provvisto di doppio collo d'oca che rende l'inserimento particolarmente agevole e atraumatico. Gli aghi offerti dalle Ditte Becton Dickinson Italia S.p.A. e Greiner Bio One Italia S.p.A. rispondono adeguatamente alla prova dimostrando buona atraumaticità e facilità di inserimento nei tessuti. Gli aghi offerti dalla ditta Vacutest Kima S.r.l. risultano avere alette più rigide e offrono maggiore resistenza alla penetrazione.
- ✓ **Caratteristiche di duttilità all'uso degli aghi retti** - il dispositivo più efficiente risulta essere quello offerto dalla Ditta Becton Dickinson Italia S.p.A. L'ago proposto dalla Ditta Pro.Lab. S.r.l. è provvisto di doppio collo d'oca che rende l'inserimento particolarmente agevole e atraumatico mentre per quanto riguarda la facilità di gestione viene rilevato che la manovra d' inserimento è intralciata dal dispositivo di sicurezza. Gli aghi offerti dalla Ditta Greiner Bio One Italia S.p.A. rispondono adeguatamente alla prova dimostrando buona atraumaticità e facilità di inserimento nei tessuti. Per ciò che concerne gli aghi offerti dalla ditta Vacutest Kima S.r.l. l'inserimento risulta essere meno fluido inoltre il riconoscimento della dimensione dell'ago è meno immediato in quanto presente unicamente un collarino di differente colore sul cono dell'ago
- ✓ **Ampiezza cromatica dei tappi delle provette** –la Commissione stabilisce di considerare le colorazioni complessive indipendentemente dall'abbinamento alle diverse tipologie di provetta (dimensioni, capacità di riempimento, presenza/assenza di gel e anticoagulante) per cui ciascun colore ancorchè utilizzato con provette diverse verrà conteggiato una sola volta.

Inoltre, dalla disamina della documentazione fornita, viene constatato che:



AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

- ✓ tutte le ditte dispongono dell'ago a farfalla mis. 25 Gauge;
- ✓ tutte le ditte hanno validato l'assenza di interferenze con le metodiche di analisi con articoli pubblicati su riviste scientifiche ad eccezione della ditta Vacutest Kima S.r.l. che ha fornito solo documenti interni e nessuna evidenza di pubblicazione su riviste di settore.

Alle ore 13,30 il Sig. Boretti abbandona la seduta.

La Commissione, concluso l'apprezzamento degli items qualitativi riferiti ai prodotti offerti prosegue la valutazione delle **caratteristiche del corso di formazione** presentato desumibili da documentazione tecnica. I Componenti sono concordi nel valorizzare la proposta formativa della Ditta Greiner Bio One Italia S.p.A. che risulta nel complesso più ampia e completa. La proposta della Ditta Becton Dickinson Italia S.p.A. risulta leggermente inferiore per durata delle sessioni formative. Le proposte delle Ditte Vacutest Kima S.r.l. e Pro.Lab. S.r.l. risultano più limitate rispetto alle due precedenti in relazione sia alla durata che alla possibilità di corsi ECM ed infatti viene loro accordata una preferenza minore.

I punteggi assegnati dalla Commissione Giudicatrice vengono riepilogati per comodità di consultazione nelle schede riepilogative dei punteggi di qualità allegate al presente verbale del quale costituiscono parte integrante e sostanziale.

Il Presidente, terminata l'attività di valutazione, dà atto della conclusione dei lavori della Commissione Giudicatrice i cui risultati sono riepilogati nelle tabelle formato Excel dei punteggi per Lotto di riferimento debitamente sottoscritte da ciascun componente della Commissione.

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.

Il Presidente ringrazia i presenti per la collaborazione offerta e rassegna il presente verbale conclusivo agli atti della Centrale.

La seduta è tolta alle ore 15,00.

Letto, confermato e sottoscritto.

Per la Commissione Giudicatrice:

Dott. Luca Nanni Presidente:

Dott.ssa Susanna Oddera Componente:

Dott. Mirco Maneschi Componente:

Per la Centrale:

~~Dott. Roberto BALDINI~~ ~~Supporto tecnico specialistico~~
al RUP

Sig.ra Loredana LOTTI Segretario Verbalizzante

Sig. Roberto Boretti

Handwritten signatures of the Commission members and the Secretary. The signatures are written in black ink on a white background. The first signature is the most prominent, followed by two smaller ones. Below these are three more signatures, each on a separate line. The last signature is the most legible, appearing to read 'Roberto Boretti'.

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

LOTTO 1: CIG 7354121C9F - Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venoso
 LOTTO 2: CIG 735413040F - Dispositivi sottovuoto - Contenitori per la raccolta delle urine

	Caratteristiche minime	Becton Dickinson Italia	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia	Pro.Lab. S.r.l.
		S.p.A.	S.p.A.	S.p.A.	S.p.A.
Lotto 1 Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venoso	Il sistema di prelievo deve essere costituito da dispositivi di prelievo (aghi), provette e accessori d'uso e permettere il controllo visivo di corretto accesso in vena.	si	si	si	si
	Tutti i componenti del sistema devono essere in possesso di marcatura CE per il settore di appartenenza (dispositivi medici, dispositivi medico-diagnostici in vitro).	si	si	si	si
	I set di prelievo devono essere dotati di meccanismo di sicurezza (o su ago o su camicia) al fine di rispondere al Decreto Legislativo n. 19 del 19.02.2014 "Attuazione della direttiva 2010/32/UE che attua l'accordo quadro, concluso da HOSPEEM e FSESP, in materia di prevenzione delle ferite da taglio o da punta nel settore ospedaliero e sanitario".	si	si	si	si
	Il sistema (camicia + ago retto completo di connettore luer) deve essere pre-assemblato con sistema di sicurezza integrato.	si	si	si	si
	Tutti i dispositivi di prelievo (camicia, aghi, set di prelievo) devono essere rispondenti alla Direttiva del Consiglio 2010/32/UE.	si	si	si	si
	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 96/79/CE concernente i dispositivi medico-diagnostici in vitro e successive modifiche ed integrazioni).	si	si	si	si
	Tutti i dispositivi devono recare il marchio CE in accordo con le procedure di valutazione previste dai succitati decreti.	si	si	si	si
	I dispositivi per l'accesso venoso devono essere classificati come "Dispositivi medici", come previsto dal D.Lgs. 46/97 (attuazione della direttiva 93/42/CEE), secondo le classificazioni che seguono: • gli aghi per prelievo venoso devono essere classificati come "Dispositivi medici sterili di Classe I A"; • gli adattatori per aghi devono essere classificati come "Dispositivi medici sterili di Classe I"; • le camicie devono essere classificati come "Dispositivi medici non sterili di Classe I"; • tutti i prodotti devono essere marcati CE, in accordo con le procedure di valutazione previste dai succitati decreti; • per ciascun dispositivo medico e dispositivo medico-diagnostico in vitro, costituente oggetto dell'offerta, la Ditta concorrente dovrà altresì indicare la classificazione CND di appartenenza ed il numero di Repertorio Generale dei dispositivi medici (RDM).	si	si	si	presente la classe di appartenenza per tutti i dispositivi. Per le provette non è indicato il numero RDM
	Aghi e provette dovranno essere garantiti sterili e sterilizzati secondo le norme europee.	si	si	si	si
	Tutti i singoli componenti del sistema di prelievo, destinati a venire in contatto con i liquidi biologici dovranno essere sterilizzati e dichiarati sterili in conformità agli standard di riferimento europei per i Dispositivi Medici: 1. UNI EN 556-1 - Sterilizzazione dei dispositivi medici. Requisiti per i dispositivi medici che recano l'indicazione sterile; 2. EN ISO 11137 - Sterilizzazione dei dispositivi medici - Metodo per la convalida e per il controllo sistematico della sterilizzazione con radiazioni ionizzanti. Il medesimo sostituisce il precedente UNI EN 552; 3. EN ISO 11135-1 - Sterilizzazione dei dispositivi medici - Metodo per la convalida e per il controllo sistematico della sterilizzazione a ossido di etilene. Il medesimo sostituisce il precedente UNI EN 550; 4. UNI EN 554 - Sterilizzazione dei dispositivi medici - Metodo per la convalida e per il controllo sistematico della sterilizzazione a vapore 1996. 5. Tutti i singoli componenti del sistema di prelievo destinati a venire in contatto con i liquidi biologici devono raggiungere o superare un SAL (Sterility Assurance Level) di 10 elevato alla -6; 6. Tutti i singoli componenti del sistema di prelievo destinati a venire in contatto con i liquidi biologici devono essere conformi alle caratteristiche di sterilità stabilite al "capitolo 8" (Punto 8.1 e 8.2) delle ISO 6710 e "capitolo 9" (punto 9.1, 9.2 e 9.3) delle EN14820 - Contenitori monouso per il prelievo di campioni di sangue venoso umano.	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
	I prodotti del presente lotto che sono richiesti sterili dovranno essere dotati di un confezionamento primario che assicuri la sterilità fino alla data di scadenza.	si	si	si	si
	I prodotti devono essere sottoposti ad un continuo controllo di qualità e la struttura produttiva deve avere ottenuto e mantenuto la piena conformità agli standard qualitativi previsti dalle normative vigenti.	si	si	si	si
	Tutti i dispositivi devono essere prodotti secondo le prescrizioni particolari delle normative UNI EN ISO 13485 che definiscono i requisiti specifici del sistema di gestione qualità per quei costruttori che operano nell'ambito dei dispositivi medici e dei diagnostici in vitro.	si	si	si	si
	L'etichettatura di tutti i prodotti deve essere conforme a quanto previsto dal D.Lgs 46/97 e smi e dal D.Lgs 332/2000.	si	si	si	si
	Devono essere fornite le schede di sicurezza di tutti i prodotti utilizzati ove previsto dalla normativa.	si	si	si	si
	Per ogni prodotto offerto, dovrà essere fornita la dichiarazione attestante la presenza/assenza di lattice (latex free) e di ftalati (ftalato free) sia nella sua composizione, sia nel confezionamento primario.	si	si	si	si
	Il sistema dovrà essere compatibile con le procedure in essere e non alterare in modo sostanziale il normale svolgimento dell'esecuzione dei prelievi.	si	si	si	si
	Le aziende dovranno garantire la compatibilità delle provette e dei contenitori in generale con le strumentazioni analitiche presenti nei laboratori nonché l'adeguamento agli aggiornamenti tecnologici relativi, per l'intera durata della fornitura. Saranno a carico delle ditte gli adattamenti strumentali, le quali, oltre a ciò, dovranno garantire l'adeguamento agli aggiornamenti tecnologici relativi.	si	si	si	si
	La fornitura dovrà essere corredata da corsi di aggiornamento sulle "buone pratiche" di utilizzo dei dispositivi e da corsi di addestramento all'uso dei dispositivi di sicurezza per gli operatori sanitari. L'Azienda si impegna a fornire un documento completo e dettagliato delle caratteristiche del Corso al fine di permettere alla Commissione Giudicatrice di valutare la completezza e la specificità dello stesso.	si	si	si	si
I corsi saranno svolti in accordo con la Direzione Sanitaria dei singoli Enti al fine di garantire il corretto utilizzo del sistema. Più specificamente sarà obbligo delle Aziende produrre la documentazione relativa alla registrazione delle presenze e delle date.	si	si	si	si	
Caratteristiche del meccanismo di sicurezza	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.	
1) Deve essere parte integrante del dispositivo e non un accessorio.	si	si	si	si	
2) Deve essere attivato con una sola mano in modo facile ed intuitivo, con posizione delle mani arretrata rispetto all'ago.	si	si	si	si	
3) L'attivazione del meccanismo di sicurezza deve essere verificabile da parte dell'operatore mediante un segnale sonoro e visivo.	si	si	si	Si su sistema pre-assemblato. Il segnale sonoro solo su ago a farfalla 21 G dichiarato ma non udibile (testato su più campioni)	
4) Deve attivare una barriera permanente tra le mani dell'operatore e l'ago.	si	si	si	si	
5) Non dovrà compromettere in nessun modo la qualità, l'efficacia e la sicurezza dell'intervento diagnostico terapeutico e non deve comportare rischi addizionali per il paziente.	si	si	si	si	
6) Il meccanismo di sicurezza deve avere un'attivazione irreversibile, non si deve disattivare	si	si	si	si	
Caratteristiche tecniche del prodotto	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.	
I prodotti devono essere classificati come "Dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD)", come previsto dal D. Lgs 332/2000 (attuazione della direttiva 98/79/CE).	si	si	si	si	
Il confezionamento deve essere tale da garantire il mantenimento delle caratteristiche e delle prestazioni dei prodotti durante il trasporto e l'immagazzinamento per il periodo di tempo indicato.	si	si	si	si	
Sulla singola confezione devono essere riportate, in lingua italiana, tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire una sicura identificazione del prodotto. In particolare devono essere riportati: • nome o ragione sociale ed indirizzo del fabbricante; • denominazione/nome commerciale del prodotto; • codice prodotto; • marchio CE; • dicitura "STERILE"; • metodo di sterilizzazione; • dicitura o simbologia "MONOUSO"; • numero di lotto/posizione e data di scadenza. ogni altro dato previsto dalla normativa vigente al momento della fornitura.	si	si	si	si	
Su ogni confezione secondaria, oltre alle indicazioni segnate sulla singola unità, devono essere indicati: • il numero di pezzi contenuti; • eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione.	si	si	si	si	
Nelle confezioni, ove previsto, deve essere presente il foglio illustrativo con le istruzioni per l'uso in lingua italiana.	presenti sulla confezione secondaria con sequenza di immagini	presenti sulla confezione secondaria con sequenza di immagini	presenti all'interno della confezione secondaria dell'ago a farfalla. Per il set sono descritte sulla confezione secondaria con sequenza di immagini	presenti su foglietto illustrativo con sequenza di immagini	

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 7354121C9F - LOTTO 1 Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venosone

Caratteristiche minime	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kimia S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.
Il sistema preassemblato dovrà prevedere aghi retti mis. 21 e 22 G con destinazione d'uso specifica per prelievo ematico.	si	si	si	si
L'ago deve essere in acciaio inox, lubrificato, saldamente fissato al supporto, sterile all'interno ed all'esterno con la punta affilata su tre piani per consentire una buona atraumaticità, parete sottile, il lume dell'ago deve essere privo di imperfezioni e perfettamente levigato, dotato di copriago in materiale plastico atossico.	si	si	si	si
L'ago deve essere dotato di una valvola che consenta il "cambio delle provette" durante il prelievo senza che vi sia dispersione di sangue.	si	si	si	si
Ogni set deve essere in confezione singola con apertura facilitata, deve riportare sulla confezione secondaria e primaria: - la descrizione in italiano del set; - le misure espresse in gauge (G), in millimetri dell'ago; - il Numero di lotto; - La Data di scadenza; - Il Codice prodotto. - La dicitura "sterile" e "monouso" o il relativo simbolo; - il tipo di sterilizzazione; - il nome e la ragione sociale ed indirizzo del produttore; - la marcatura C.E. Ogni altro dato previsto dalla normativa vigente al momento della fornitura.	Il prodotto non è confezionato in bustina in quanto ogni singola unità, a garanzia dell'integrità e della sterilità, presenta doppio sigillo sull'ago e sulla campana. Quest'ultimo riporta le indicazioni richieste ma non è presente descrizione in italiano del set	non è presente descrizione in italiano del set	non è presente descrizione in italiano del set	non è presente descrizione in italiano del set
I dispositivi del presente sub-lotto devono essere, pena l'esclusione dalla gara, perfettamente adattabili con le provette sottovuoto per la raccolta ematica di seguito descritte ed offerte.	si	si	si	si
SUB LOTTO 1A: Camicia con ago retto preassemblato e di connettore luer, dotato di dispositivo di sicurezza				
Aghi a farfalla mis. 21 e 23 G con destinazione d'uso specifica per prelievo ematico, devono essere fabbricati con materiali inerti, apirogeni, atossici.	si	si	si	si
L' ago deve essere in acciaio inox lubrificato, con dispositivo di protezione integrato, saldamente fissato al supporto, con la punta affilata su tre piani per consentire una buona atraumaticità, parete sottile, il lume dell'ago deve essere privo di imperfezioni e perfettamente levigato, lunghezza di circa 20 mm, dotato di sistema copriago in materiale plastico atossico.	si	si	si	si
Prolunga trasparente in materiale termoplastico inerte atossico, priva di memoria, flessibile ma non collabente alla torsione o tensione, lunga 20 cm ±10%.	lunghezza 7" corrispondente a 17,8 mm	si	lunghezza 7" corrispondente a 17,8 mm	su dichiarazione di conformità pag. 248 lunghezza 180 mm (7 inch che in realtà corrisponde a 17,78 mm)
Alette antisclavo, flessibili; il colore delle alette deve rispondere al codice colore secondo gli standard convenzionali.	si	si	si	si
Gli aghi per prelievo venoso devono essere classificati come "Dispositivi medici sterili di Classe II A".	si	si	si	si (dato presente sulla dichiarazione di conformità)
Adattatore luer preassemblato, sterile, monouso, dotato di cappuccio di protezione.	si	si	si	si
Confezionamento non superiore a 100 pz per confezione.	si	si	si	si
Ogni ago deve essere in confezione singola con apertura facilitata.	si	si	si	si
Sulla confezione primaria porta-ago dovranno essere inoltre tassativamente indicati: - la descrizione in italiano dell'ago; - le misure espresse in gauge (G), in millimetri; - il Numero di lotto; - La Data di scadenza; - Il Codice prodotto. - La dicitura "sterile" e "monouso" o il relativo simbolo; - il tipo di sterilizzazione; - il nome e la ragione sociale ed indirizzo del produttore; - la marcatura C.E.; - ogni altro dato previsto dalla normativa vigente al momento della fornitura.	non è presente descrizione in italiano dell'ago	non è presente descrizione in italiano dell'ago	si	non è presente descrizione in italiano dell'ago
SUB LOTTO 1B Ago a farfalla con dispositivo di protezione integrato completo di adattatore luer (monouso, sterili, apirogeni, atossici, latex free, ftalato free)				
Camicia porta aghi monouso, in materiale plastico, deve essere compatibile con gli altri componenti del sistema.	si	si	si	si
Si richiede un confezionamento non superiore a 250 pz per confezione.	si	si	si	si
SUB LOTTO 1C Camicia Standard monouso per prelievo ematico				
Connettore luer monouso, sterile, munito di sigillo di integrità (cappucci di protezione).	si	si	si	si
Sulla confezione singola deve essere almeno indicata la data di scadenza, la marcatura di conformità CE.	si	si	si	si
Si richiede un confezionamento non superiore a 100 pz per confezione.	si	si	si	si
La camicia porta aghi e il connettore luer devono essere obbligatoriamente compatibili tra loro e con le provette sottovuoto per la raccolta ematica prodotte dai produttori ottemperanti alle norme di cui sopra, pena l'esclusione dalla gara.	si	si	si	si
SUB LOTTO 1D Connettore luer per prelievo ematico sottovuoto, sterile, monouso				
Provette per "uso diagnostico in vitro": - Dispositivi Medico-Diagnostici in Vitro (D. Lgs. 332/2000) W050101 dispositivi per raccolta di sangue; - Dispositivi medico-diagnostici in vitro (D. Lgs. 332/2000) W05010102 provette per raccolta di sangue; - Dispositivi medico-diagnostici in vitro (D. Lgs. 332/2000) W0501010199-Dispositivi per raccolta di sangue venoso o arterioso - altri.	si	si	si	si
Provetta chiusa, sottovuoto che deve permettere di eseguire il prelievo in modo semplice, rapido, minimizzando il rischio di emolisi e garantendo al personale sanitario ed al paziente adeguata protezione da rischi biologici (nel pieno rispetto delle normative indicate nel D.L. n°81/2008) essenti da lattice nei componenti (latex free) conformi alle norme EN 14820 e ISO 6710 (contenitori monouso per prelievi di campioni ematici di origine venosa).	si	si	si	si
Vuoto predeterminato, la Ditta dovrà fornire garanzia del mantenimento del vuoto fino alla data di scadenza delle provette;	si	si	spuntato su Mod. F4 pag. 5 relazione tecnica citato per provette per coagulazione	la garanzia non è esplicitata nella documentazione ma è presente la spunta sul mod. F4 - dichiarazione presenza requisiti e su ogni scheda tecnica è indicata la durata della validità delle provette
Provette sterili in PET (polietilene Tereftalato) o equivalente.	si	si	si	si
Le provette per coagulazione, dovranno garantire che il materiale a contatto con il campione non generi "attivazione da contatto" (tecnologia a doppia parete).	si	si	si	si
Le provette dovranno essere fornite con almeno due terzi di emività residua.	si	si	si	si
Chiusura di sicurezza (tappo antisclizzo esterno), perforabile e riposizionabile. La chiusura, deve in ogni caso garantire ed escludere il contatto con potenziali contaminanti durante le fasi di prelievo, trasporto e trattamento dei campioni biologici.	si	si	si	si
Il tappo dovrà essere colorato secondo gli standard ISO.	si	si	si	si
Su tutte le provette dovrà essere presente un indicatore di riempimento al fine di poter verificare il corretto riempimento (che per i laboratori avrà il significato di minima accettabilità del campione).	si	si	si	si
Trasparenza e neutralità del colore (simile al vetro), permettendo così un'affidabile ispezione visiva del contenuto (campione).	si	si	si	si
Leggerezza del manufatto, dotato di assoluta levigatezza della superficie interna a contatto con i liquidi biologici, tale da mantenere il campione in un ambiente quanto più assimilabile all'organismo umano, con una ridotta attivazione delle reazioni biologiche del sangue ed una totale stabilità durante il relativo trattamento.	si	si	si	si
Elevata resistenza alle sollecitazioni meccaniche, capace di ridurre al minimo le rotture in centrifuga o per caduta accidentale, ed alle sollecitazioni termiche, con particolare riferimento all'utilizzo della posta pneumatica a norma.	si	si	si	si
Deve essere presentata su ogni singola unità una etichetta riportante: - spazio adeguato per riportare gli estremi per l'identificazione del campione e la tracciabilità del prodotto; - codice del prodotto; - numero di lotto; - data di scadenza; - dicitura "sterile", monouso o il relativo simbolo; - tipologia dell'additivo se presente ed eventuale concentrazione, se previsto da normativa; - volume di prelievo; - marchio CE; ogni altro dato previsto dalla normativa vigente al momento della fornitura. - Le informazioni necessarie per garantire un'utilizzazione appropriata e del tutto sicura del dispositivo devono essere riportate, se possibile e opportuno, sul dispositivo stesso e / o, eventualmente, sull'imballaggio commerciale. Se l'etichettatura completa di ogni dispositivo non è fattibile le istruzioni devono figurare sull'imballaggio e/o sul manuale di istruzioni. Se del caso le istruzioni possono essere fornite sotto forma di simboli. - Deve essere garantita, attraverso il colore del tappo, la differenziazione di provette con identiche caratteristiche strutturali (adulte, pediatriche, tipi diversi di analisi, destinazioni produttive diverse).	si	si anche se lo spazio è limitato	si	si
Le dimensioni delle provette sono indicate per dettaglio e quantità nella tabella "prospetto tipologia provette".	tutte presenti	tutte presenti	tutte presenti	tutte presenti
Scadenza: Deve essere documentata da parte della ditta la durata espressa in mesi prima della scadenza, garantendo la consegna di almeno 2/3 del periodo di validità del prodotto	si	si	si	si
Deve essere garantita la fornitura di provette ad aspirazione ridotta per prelievi pediatrici.	si	si	si	si
Le provette con destinazioni d'uso speciali, per la determinazione di farmaci, droghe, ormoni e biologia molecolare dovranno possedere adeguata ed idonea certificazione.	si	si	si	si
La non interferenza dei gel contenuti nelle provette, con analiti importanti quali ormoni, marcatori cardiaci ecc. deve essere attestata sulla base di specifica documentazione scientifica.	si	si	si	si
Adattabilità delle tipologie di provette su tutte le strumentazioni presenti in Azienda, e su quelle che saranno aggiudicate a seguito di future procedure di acquisto, (gli eventuali interventi tecnici necessari saranno a totale carico dell'impresa).	si	si	si	si

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 735413040F - LOTTO 2 Dispositivi sottovuoto - Contenitori per la raccolta delle urine

Caratteristiche minime		Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.
SUB LOTTO 2A Provette	1. Le provette sottovuoto per la raccolta delle urine devono essere in materiale PET (Polietilene Tereftalato) o equivalente, tappate sottovuoto e sterili, latex free compreso il confezionamento primario, monouso	Si	Si
	2. Il materiale deve essere trasparente e di colore neutro (simile al vetro), permettendo così un'affidabile ispezione visiva del campione.	Si	Si
	3. Manufatto, leggero, dotato di assoluta levigatezza della superficie interna a contatto con i liquidi biologici, tale da mantenere il campione in un ambiente quanto più assimilabile all'organismo umano.	Si	Si
	4. Di elevata resistenza alle sollecitazioni meccaniche, capace di ridurre al minimo le rotture in centrifuga o per caduta accidentale, ed alle sollecitazioni termiche, con particolare riferimento all'utilizzo della posta pneumatica.	Si	Si
	5. Perfetta compatibilità con le strumentazioni in uso presso le singole Aziende Sanitarie e che entreranno in uso a seguito di nuove procedure di acquisto.	Si	Si
	6. Le provette per esami culturali devono contenere batteriostatici (ad es. acido borico)..	Si	Si
	7. Sulle provette non devono essere presenti ostacoli all'applicazione di eventuali etichette adesive con il codice a barre per la conseguente lettura del campione da parte del sistema informatico del laboratorio.	Si	Si
	8. In confezioni da 50 o 100 pz.	Si	Si
	I tappi delle provette sottovuoto per raccolta urine, per garantire un elevato grado di sicurezza agli operatori ed al fine di evitare qualsiasi tipo di contatto con il liquido biologico, devono: 1. Essere dotati di una membrana facilmente perforabile dall'operatore e dalle attrezzature in uso presso le Aziende Sanitarie. 2. Garantire una perfetta tenuta della chiusura della provetta ed il suo mantenimento sottovuoto fino alla data di scadenza. 3. Essere sempre facilmente riposizionabili con un sistema di chiusura che comunque riduca al minimo l'effetto schizzo o di aerosol del campione con conseguente rischio biologico. 4. Essere realizzati in materiale inerte, che, al pari della superficie interna delle provette, eviti la attivazione delle reazioni biologiche.	Si	Si
I colori dei tappi delle provette, devono essere conformi con lo standard previsto dalla normativa ISO 6710.	Si	Si	
SUB LOTTO 2B Contenitore per urine e sonde	1) Contenitore per la raccolta urine, di idoneo materiale plastico e resistente agli urti, con tappo a vite, sterile, monouso, volume 100-120 ml, con sonda integrata per il trasferimento in provetta. Confezione sterile.	Si	Si
	2) Sonda sterile monouso di campionamento urina confezionata singolarmente.	Si	Si
	3) Sonda non sterile monouso di campionamento urina.	Si	Si
	L'etichettatura deve essere posta, nel rispetto della normativa vigente, sul singolo prodotto.	Si	Si

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner of the page, including a large signature at the top and several smaller ones below it.

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 7354121C9F - LOTTO 1 Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venoso

Scala dei coefficienti:	
eccellente:	coeff. 1,0
ottimo:	coeff. 0,7
buono:	coeff. 0,5
discreto:	coeff. 0,3
sufficiente:	coeff. 0,0

Parametri soggetti a valutazione		Becton Dickinson Italia S.p.A.		Vacutest Klima S.r.l.		Greiner Bio-One Italia S.p.A.		Pro.Lab. S.r.l.	
Modalità dell' apertura/chiusura delle provette con particolare riguardo alla sicurezza, saranno valutate soluzioni documentate che impediscano apertura fortuita (tappo a vite, a pressione, altre tipologie)	1	0,3 Dott. Luca Nanni 0,3 Dott.ssa Susanna Oddera 0,3 Dott. Mirco Maneschi 0,300 MEDIA 0,429 COEFF.	0,429	0,3 Dott. Luca Nanni 0,3 Dott.ssa Susanna Oddera 0,3 Dott. Mirco Maneschi 0,300 MEDIA 0,429 COEFF.	0,429	disponibili tappo di sicurezza a pressione e tappo a vite 0,7 Dott. Luca Nanni 0,7 Dott.ssa Susanna Oddera 0,7 Dott. Mirco Maneschi 0,700 MEDIA 1,000 COEFF.	1,000	0,3 Dott. Luca Nanni 0,3 Dott.ssa Susanna Oddera 0,3 Dott. Mirco Maneschi 0,300 MEDIA 0,429 COEFF.	0,429
Sistemi di sicurezza presenti atti ad evitare punture accidentali per ago retto (efficacia, facilità d'uso)	10	dispositivo solido, si attiva agevolmente, segnale sonoro ben udibile 1 Dott. Luca Nanni 1 Dott.ssa Susanna Oddera 1 Dott. Mirco Maneschi 1,000 MEDIA 1,000 COEFF.	10,000	l'ingaggio del sistema non è immediato 0,5 Dott. Luca Nanni 0,5 Dott.ssa Susanna Oddera 0,5 Dott. Mirco Maneschi 0,500 MEDIA 0,500 COEFF.	5,000	maggior ingombro del dispositivo 0,7 Dott. Luca Nanni 0,7 Dott.ssa Susanna Oddera 0,7 Dott. Mirco Maneschi 0,700 MEDIA 0,700 COEFF.	7,000	dispositivo fragile nel punto di connessione, si presenta lasco con tendenza alla rotazione anche in assenza di sollecitazioni. 0,3 Dott. Luca Nanni 0,3 Dott.ssa Susanna Oddera 0,3 Dott. Mirco Maneschi 0,300 MEDIA 0,300 COEFF.	3,000
Sistemi di sicurezza presenti atti ad evitare punture accidentali per ago a farfalla (efficacia, facilità d'uso)	10	0,7 Dott. Luca Nanni 0,7 Dott.ssa Susanna Oddera 1 Dott. Mirco Maneschi 0,800 MEDIA 1,000 COEFF.	10,000	Il meccanismo di sicurezza si attiva parzialmente già al momento dell'estrazione del cappuccio di copertura dell'ago 0,3 Dott. Luca Nanni 0,5 Dott.ssa Susanna Oddera 0,3 Dott. Mirco Maneschi 0,367 MEDIA 0,458 COEFF.	4,583	0,3 Dott. Luca Nanni 0,7 Dott.ssa Susanna Oddera 0,7 Dott. Mirco Maneschi 0,667 MEDIA 0,708 COEFF.	7,083	0,7 Dott. Luca Nanni 0,3 Dott.ssa Susanna Oddera 0,3 Dott. Mirco Maneschi 0,433 MEDIA 0,642 COEFF.	5,417
Caratteristiche di duttilità all'uso degli aghi a farfalla (atraumaticità, facilità di inserimento nei tessuti, semplicità di gestione, morbidezza delle alette)	10	Buona atraumaticità ed inserimento nei tessuti 0,5 Dott. Luca Nanni 0,5 Dott.ssa Susanna Oddera 0,5 Dott. Mirco Maneschi 0,500 MEDIA 0,714 COEFF.	7,143	Alette più rigide e maggiore resistenza alla penetrazione 0,3 Dott. Luca Nanni 0,3 Dott.ssa Susanna Oddera 0,3 Dott. Mirco Maneschi 0,300 MEDIA 0,429 COEFF.	4,286	Buona atraumaticità ed inserimento nei tessuti 0,5 Dott. Luca Nanni 0,5 Dott.ssa Susanna Oddera 0,5 Dott. Mirco Maneschi 0,500 MEDIA 0,714 COEFF.	7,143	l'ago presenta un doppio collo d'oca che rende l'inserimento particolarmente agevole e atraumatico 0,7 Dott. Luca Nanni 0,7 Dott.ssa Susanna Oddera 0,7 Dott. Mirco Maneschi 0,700 MEDIA 1,000 COEFF.	10,000
Caratteristiche di duttilità all'uso degli aghi retti (atraumaticità, facilità di inserimento nei tessuti, semplicità di gestione)	10	Ottima atraumaticità ed inserimento nei tessuti 1 Dott. Luca Nanni 1 Dott.ssa Susanna Oddera 1 Dott. Mirco Maneschi 1,000 MEDIA 1,000 COEFF.	10,000	l'inserimento risulta essere meno fluido, la dimensione dell'ago risulta essere difficilmente visibile in quanto presente unicamente un collarino di differente colore all'attaccatura dell'ago 0,3 Dott. Luca Nanni 0,3 Dott.ssa Susanna Oddera 0,3 Dott. Mirco Maneschi 0,300 MEDIA 0,300 COEFF.	3,000	Buona atraumaticità ed inserimento nei tessuti 0,5 Dott. Luca Nanni 0,5 Dott.ssa Susanna Oddera 0,5 Dott. Mirco Maneschi 0,500 MEDIA 0,500 COEFF.	5,000	Ottima atraumaticità. La manovra d'inserimento è intralciata dal dispositivo di sicurezza 0,5 Dott. Luca Nanni 0,5 Dott.ssa Susanna Oddera 0,5 Dott. Mirco Maneschi 0,500 MEDIA 0,500 COEFF.	5,000

B4	0,7 MAX tra le medie
B5	1 MAX tra le medie
B7	0,8 MAX tra le medie
B7	0,7 MAX tra le medie
B7	1 MAX tra le medie

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 7354121C9F - LOTTO 1 Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venoso

Ditte concorrenti			
Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.
5,692	0,969	6,600	0,200

Parametri soggetti a valutazione

Dott. Luca Nanni

Caratteristiche del corso di formazione presentato: contenuti, ore di intervento sul campo, modalità di somministrazione, tipologia e numero di professionalità coinvolte, materiale grafico a supporto prelevatori, Attestazione dell'esecuzione dei programmi di formazione di addestramento (referenze), corsi ECM rilasciati

Aziende	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.	Note	
Becton Dickinson Italia S.p.A.	3	0	0	2	4	0
Vacutest Kima S.r.l.			0	5	2	0
Greiner Bio One Italia S.p.A.					6	0
Pro.Lab. S.r.l.						
Totale	7	2	13	0		

Controllo visivo di corretto accesso in vena con camera di visualizzazione, praticità di visione.

Aziende	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.	Note		
Becton Dickinson Italia S.p.A.	6	0	3	0	6	0	Aghi butterfly: non si evincono sostanziali differenze
Vacutest Kima S.r.l.			0	4	1	1	Sistemi pre-assemblati: Ditte Vacutest Kima S.r.l. e Pro.Lab. S.r.l. sprovvisti. Nel confronto fra Ditte Greiner Bio One Italia S.p.A. e Becton Dickinson Italia S.p.A. quest'ultima presenta migliore visibilità
Greiner Bio One Italia S.p.A.					4	0	
Pro.Lab. S.r.l.							
Totale	15	1	8	1			

Dott.ssa Susanna Oddera

Caratteristiche del corso di formazione presentato: contenuti, ore di intervento sul campo, modalità di somministrazione, tipologia e numero di professionalità coinvolte, materiale grafico a supporto prelevatori, Attestazione dell'esecuzione dei programmi di formazione di addestramento (referenze), corsi ECM rilasciati

Aziende	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.	Note	
Becton Dickinson Italia S.p.A.	3	0	0	2	4	0
Vacutest Kima S.r.l.			0	5	2	0
Greiner Bio One Italia S.p.A.					6	0
Pro.Lab. S.r.l.						
Totale	7	2	13	0		

Controllo visivo di corretto accesso in vena con camera di visualizzazione, praticità di visione.

Aziende	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.	Note		
Becton Dickinson Italia S.p.A.	6	0	3	0	6	0	Aghi butterfly: non si evincono sostanziali differenze
Vacutest Kima S.r.l.			0	4	1	1	Sistemi pre-assemblati: Ditte Vacutest Kima S.r.l. e Pro.Lab. S.r.l. sprovvisti. Nel confronto fra Ditte Greiner Bio One Italia S.p.A. e Becton Dickinson Italia S.p.A. quest'ultima presenta migliore visibilità
Greiner Bio One Italia S.p.A.					4	0	
Pro.Lab. S.r.l.							
Totale	15	1	8	1			

Dott. Mirco Maneschi

Caratteristiche del corso di formazione presentato: contenuti, ore di intervento sul campo, modalità di somministrazione, tipologia e numero di professionalità coinvolte, materiale grafico a supporto prelevatori, Attestazione dell'esecuzione dei programmi di formazione di addestramento (referenze), corsi ECM rilasciati

Aziende	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.	Note	
Becton Dickinson Italia S.p.A.	3	0	0	2	4	0
Vacutest Kima S.r.l.			0	6	2	0
Greiner Bio One Italia S.p.A.					6	0
Pro.Lab. S.r.l.						
Totale	7	2	13	0		

Controllo visivo di corretto accesso in vena con camera di visualizzazione, praticità di visione.

Aziende	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.	Note		
Becton Dickinson Italia S.p.A.	6	0	3	0	6	0	Aghi butterfly: non si evincono sostanziali differenze
Vacutest Kima S.r.l.			0	4	1	1	Sistemi pre-assemblati: Ditte Vacutest Kima S.r.l. e Pro.Lab. S.r.l. sprovvisti. Nel confronto fra Ditte Greiner Bio One Italia S.p.A. e Becton Dickinson Italia S.p.A. quest'ultima presenta migliore visibilità
Greiner Bio One Italia S.p.A.					4	0	
Pro.Lab. S.r.l.							
Totale	15	1	8	1			

Media	Valore p.f. Item	Punteggio
Becton Dickinson Italia S.p.A.	7	5
Vacutest Kima S.r.l.	2	0,7692308
Greiner Bio One Italia S.p.A.	13	5
Pro.Lab. S.r.l.	0	0

Media	Valore p.f. Item	Punteggio
Becton Dickinson Italia S.p.A.	15	3
Vacutest Kima S.r.l.	1	0,2
Greiner Bio One Italia S.p.A.	8	2
Pro.Lab. S.r.l.	1	0,2

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 7354121C9F - LOTTO 1 Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venoso

Parametri soggetti a valutazione

Parametro	Valore Becton Dickinson Italia S.p.A.	Peso Parametro	Punteggio	Note	Valore Vacutest Kima S.r.l.	Peso Parametro	Punteggio	Note	Valore Greiner Bio One Italia S.p.A.	Peso Parametro	Punteggio	Note	Valore Pro.Lab. S.r.l.	Peso Parametro	Punteggio	Note	Valore Max	Base d'asta
Disponibilità di colori multipli (Ampiezza cromatica offerta per le colorazioni dei tappi delle provette)	20	9	3,633	All. 1 + Doc. C3, paragrafo 3 a)	24	9	5,284	riportata tabella colori su mod. F4	33	9	9,00	dichiarato	14	9	1,160		33	11,2

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 7354121C9F - LOTTO 1 Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venoso

Parametri soggetti a valutazione										
Parametro	Punteggio massimo per sotto-criterio se presente	Punteggio per sotto-criterio se Assente	Punteggio Becton Dickinson Italia S.p.A.	NOTE	Punteggio Vacutest Kima S.r.l.	NOTE	Punteggio Greiner Bio One Italia S.p.A.	NOTE	Punteggio Pro.Lab. S.r.l.	NOTE
Presenza di documentazione attestante l'assenza di interferenze con le metodiche di analisi	10	0	10	presente	0	presenti solo documenti interni, non c'è evidenza di pubblicazione su riviste scientifiche	10	presente	10	presente
Aghi a farfalla: Disponibilità di diametro 25 G	2	0	2	si	2	si	2	si	2	si

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 7354121C9F - LOTTO 1 Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venoso

Caratteristiche del corso di formazione presentato	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.
contenuti	1) best practice pre-analitica 2) prevenzione punture accidentali 3) e-learning 4) corsi FAD	il prelievo e la gestione dei campioni biologici nelle strutture sanitarie: tipologie di materiale raccolto, modalità di raccolta, trasporto e conservazione, gestione scorte, rischio biologico	1) organizzazione e gestione laboratorio 2) analisi dei flussi di laboratorio e di magazzino 3) pre-analitica	1) istruzione all'uso 2) prevenzione punture accidentali 3) corretto smaltimento 4) corso specifico per personale direttivo
ore di intervento sul campo	1) 60/90 min./sessione (3/4 sessioni/ g/3gg.) 2) 45 min./sessione (3/4 sessioni/g/3gg.) 3) 10 moduli formativi a distanza	3 ore per corso per 3 gruppi/giorno distribuiti indicativamente dalle 09:00 alle 18:00, cadenza annuale	9 incontri formativi frontali da 5 h ciascuno	tempi da concordare
modalità di somministrazione	corsi in aula e a distanza	Formazione continua con cadenza annuale, lezioni teoriche ed esercitazioni pratiche, test verifica apprendimento, verifica dell'efficacia a tre mesi dalla messa in uso del materiale oggetto di gara Servizio di consulting Personale docente: responsabili vendite e biologo con esperienza pluriennale	lezioni teorico-pratiche personale docente universitario presente piattaforma e-learning	corsi teorici e pratici
tipologia e numero di professionalità coinvolte	operatori addetti ai prelievi	Rivolto a responsabili e personale addetto (20-30 partecipanti per struttura Sanitari) . A richiesta corso	caposala, prelevatori e personale di laboratorio	capo sala, infermieri reparti e centro prelievi)
materiale grafico a supporto prelevatori	DVD, manuali e CD	video, schede interattive, questionari	materiale grafico, audiovisivo e braccio artificiale	DVD, manuali e CD, tabelle codici colore provette, tabelle corretezione tipo provetta/analisi richiesti/ specifiche trattamento , braccio artificiale
Attestazione, da parte di enti terzi, dell'esecuzione dei programmi di formazione ed addestramento (referenze)	buone	no referenze, allega calendario corsi erogati	Non si evince.	non presenti
Corsi ECM rilasciati	sì	disponibilità a fornire il supporto necessario per l'accreditamento ECM dei corsi di formazione	sì inoltre disponibile a fornire supporto a clienti nell'accreditamento ISO 15189	no

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 7354121C9F - LOTTO 1 Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venoso

Parametri soggetti a valutazione	Peso Parametro Max 70,00 punti	Criterio di valutazione	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.
Caratteristiche del corso di formazione presentato: contenuti, ore di intervento sul campo, modalità di somministrazione, tipologia e numero di professionalità coinvolte, materiale grafico a supporto prelevatori, Attestazione, da parte di enti terzi, dell'esecuzione dei programmi di formazione ed addestramento (referenze), Corsi ECM rilasciati	punti max 5,00	Q2	3	0,769	5	0
Modalità dell' apertura/chiusura delle provette con particolare riguardo alla sicurezza, saranno valutate soluzioni documentate che impediscano apertura fortuita (tappo a vite, a pressione, altre tipologie)	punti max 1,00	Q1	0,429	0,429	1	0,429
Sistemi di sicurezza presenti atti ad evitare punture accidentali per ago retto (efficacia, facilità d'uso)	punti max 10,00	Q1	10	5	7	3
Sistemi di sicurezza presenti atti ad evitare punture accidentali per ago a farfalla (efficacia, facilità d'uso)	punti max 10,00	Q1	10	4,583	7,083	5,417
Presenza di documentazione attestante l' assenza di interferenze con le metodiche di analisi (Si - No)	punti max 10,00	Q5	10	0	10	10
Controllo visivo di corretto accesso in vena con camera di visualizzazione, praticità di visione.	punti max 3,00	Q2	3	0,200	2	0,200
Caratteristiche di duttilità all' uso degli aghi a farfalla (atraumaticità, facilità di inserimento nei tessuti, semplicità di gestione, morbidezza delle alette)	punti max 10,00	Q1	7,143	4,286	7,143	10
Aggi a farfalla: Disponibilità di diametro 25 G	punti max 2,00	Q5	2	2	2	2
Caratteristiche di duttilità all' uso degli aghi retti (atraumaticità, facilità di inserimento nei tessuti, semplicità di gestione)	punti max 10,00	Q1	10	3	5	5
Disponibilità di colori multipli (Ampiezza cromatica offerta per le colorazioni dei tappi delle provette)	punti max 9,00	Q3*	3,633	5,284	9	1,156
TOTALE			59,205	25,551	55,226	37,202

	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.
RIPARAMETRIZZAZIONE DEFINITIVA	70,000	30,210	65,295	43,985

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 735413040F - LOTTO 2 Dispositivi sottovuoto - Contenitori per la raccolta delle urine

Scala dei coefficienti:	
eccellente:	coeff. 1,0
ottimo:	coeff. 0,7
buono:	coeff. 0,5
discreto:	coeff. 0,3
sufficiente:	coeff. 0,0

Parametri soggetti a valutazione		Vacutest Kima S.r.l.			Greiner Bio One Italia S.p.A.					
Caratteristiche del corso di formazione presentato : Contenuti. Ore di intervento sul campo, modalità di somministrazione, tipologia e numero di professionalità coinvolte, materiale grafico a supporto prelevatori, attestazione da parte di enti terzi, dell'esecuzione dei programmi di formazione ed addestramento (referenze) e Corsi ECM rilasciati	5		0,7	Dott. Luca Nanni	5,000		0,3	Dott. Luca Nanni	2,143	
			0,7	Dott.ssa Susanna Oddera			0,3	Dott.ssa Susanna Oddera		
			0,7	Dott. Mirco Maneschi			0,3	Dott. Mirco Maneschi		
			0,700	MEDIA			0,300	MEDIA		
			1,000	COEFF.			0,429	COEFF.		
Qualità e robustezza del materiale impiegato anche contro eventuali urti	12		1	Dott. Luca Nanni	12,000	Non vengono rilevate differenze significative fra le provette (Sub-lotto 2A) e le sonde (Sub-lotto 2B - voci 2 e 3) mentre i contenitori per urine con sonda integrata risultano meno resistenti		0,7	Dott. Luca Nanni	8,400
			1	Dott.ssa Susanna Oddera				0,7	Dott.ssa Susanna Oddera	
			1	Dott. Mirco Maneschi				0,7	Dott. Mirco Maneschi	
			1,000	MEDIA				0,700	MEDIA	
			1,000	COEFF.				0,700	COEFF.	
Funzionalità e sicurezza del sistema di stappatura/ritappatura manuale delle provette	12		0,7	Dott. Luca Nanni	8,400	Il sistema risulta più efficace anche in seguito a ripetute tappature/stappature		1	Dott. Luca Nanni	12,000
			0,7	Dott.ssa Susanna Oddera				1	Dott.ssa Susanna Oddera	
			0,7	Dott. Mirco Maneschi				1	Dott. Mirco Maneschi	
			0,700	MEDIA				1,000	MEDIA	
			0,700	COEFF.				1,000	COEFF.	
Funzionalità e sicurezza dei dispositivi per la raccolta urine (funzionalità e maneggevolezza del sistema di aspirazione del campione dal contenitore alla provetta)	15	Si rileva che le sonde di prelievo sono più maneggevoli perché dotate di alette più grandi che consentono una presa migliore		1	Dott. Luca Nanni	15,000		0,7	Dott. Luca Nanni	10,500
				1	Dott.ssa Susanna Oddera			0,7	Dott.ssa Susanna Oddera	
				1	Dott. Mirco Maneschi			0,7	Dott. Mirco Maneschi	
				1,000	MEDIA			0,700	MEDIA	
				1,000	COEFF.			0,700	COEFF.	
Sicurezza in termini di assenza di perdite del sistema e di assenza di rischio di contaminazione	12		1	Dott. Luca Nanni	12,000	Il sistema di chiusura del contenitore di raccolta delle urine, in entrambi i lotti campionati e sottoposti a verifica, non garantisce la tenuta e l'assenza di rischio di contaminazione		0	Dott. Luca Nanni	0,000
			0,7	Dott.ssa Susanna Oddera				0	Dott.ssa Susanna Oddera	
			1	Dott. Mirco Maneschi				0	Dott. Mirco Maneschi	
			0,900	MEDIA				0,000	MEDIA	
			1,000	COEFF.				0,000	COEFF.	

B4 0,7 MAX tra le medie

B5 1 MAX tra le medie

B7 1 MAX tra le medie

B7 1 MAX tra le medie

B7 0,9 MAX tra le medie

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

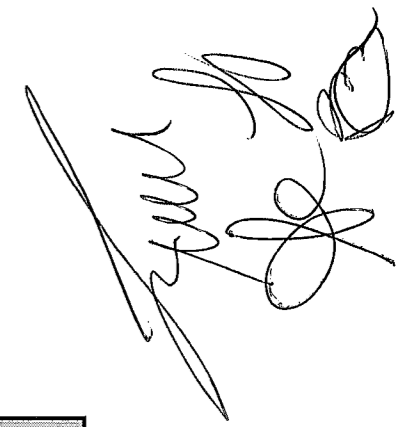
CIG 735413040F - LOTTO 2 Dispositivi sottovuoto - Contenitori per la raccolta delle urine

Caratteristiche del corso di formazione presentato

Parametri soggetti a valutazione	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.
Contenuti	il prelievo e la gestione dei campioni biologici nelle strutture sanitarie: tipologie di materiale raccolto, modalità di raccolta, trasporto e conservazione, gestione scorte, rischio biologico	principali tematiche dell'analisi del sedimento urinario, con particolare attenzione al rischio biologico associato. Supporto a clienti nell'accreditamento ISO 15189
Ore di intervento sul campo	3 ore per corso per 3 gruppi/giorno distribuiti indicativamente dalle 09:00 alle 18:00, cadenza annuale	La durata del corso prevista è di 4 ore per ogni centro afferente alla gara. Non si evince numero partecipanti
modalità di somministrazione	Formazione continua con cadenza annuale, lezioni teoriche ed esercitazioni pratiche, test verifica apprendimento, verifica dell'efficacia a tre mesi dalla messa in uso del materiale oggetto di gara Servizio di consulting	lezioni frontali. doppio monitoraggio (a tre mesi dall'inizio della fornitura e a 1 anno) per verificare l'efficacia delle azioni formative
tipologia e numero di professionalità coinvolte	Personale docente: responsabili vendite e biologo con esperienza pluriennale Rivolto a responsabili e personale addetto (20-30 partecipanti per struttura Sanitari) . A richiesta corso specifico per addestramento/affiancamento neoassunti o personale temporaneo	Personale docente: personale tecnico GBO Rivolto a personale infermieristico e tecnico
materiale grafico a supporto prelevatori	video, schede interattive, questionari	Non si evince. Viene fornita breve descrizione dell'analisi dei flussi di magazzino
attestazione da parte di enti terzi, dell'esecuzione dei programmi di formazione ed addestramento (referenze)	no referenze, allega calendario corsi erogati	Non si evince.
Corsi ECM rilasciati	disponibilità a fornire il supporto necessario per l'accreditamento ECM dei corsi di formazione	no

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 735413040F - LOTTO 2 Dispositivi sottovuoto - Contenitori per la raccolta delle urine



Parametri soggetti a valutazione										
Parametro	Valore Vacutest Kima S.r.l.				Valore Greiner Bio One Italia S.p.A.				Valore Max	Base d'asta
	Peso Parametro	Punteggio	Note		Peso Parametro	Punteggio	Note			
Ampiezza cromatica offerta per le colorazioni alternative dei tappi delle provette	7	1,2			7	7			2	0,8

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 735413040F - LOTTO 2 Dispositivi sottovuoto - Contenitori per la raccolta delle urine



Parametri soggetti a valutazione						
Parametro	Punteggio massimo per sotto-criterio se presente	Punteggio per sotto-criterio se Assente	Punteggio Vacutest Kima S.r.l.	NOTE	Punteggio Greiner Bio One Italia S.p.A.	NOTE
Presenza dell'indicatore di livello di riempimento delle provette	7	0	7	presente	7	presente

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 735413040F - LOTTO 2 Dispositivi sottovuoto - Contenitori per la raccolta delle urine

Parametri soggetti a valutazione	Peso Parametro Max 70,00 punti	Criterio di valutazione	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.
Caratteristiche del corso di formazione presentato : Contenuti. Ore di intervento sul campo, modalità di somministrazione, tipologia e numero di professionalità coinvolte, materiale grafico a supporto prelevatori, attestazione da parte di enti terzi, dell'esecuzione dei programmi di formazione ed addestramento (referenze) e Corsi ECM rilasciati	punti max 5,00	Q1	5,000	2,143
Qualità e robustezza del materiale impiegato anche contro eventuali urti	punti max 12,00	Q1	12,000	8,400
Presenza dell'indicatore di livello di riempimento delle provette	punti max 7,00	Q5	7,000	7,000
Ampiezza cromatica offerta per le colorazioni alternative dei tappi delle provette	punti max 7,00	Q3*	1,167	7,000
Funzionalità e sicurezza del sistema di stappatura/ritappatura manuale delle provette	punti max 12,00	Q1	8,400	12,000
Funzionalità e sicurezza dei dispositivi per la raccolta urine (funzionalità e maneggevolezza del sistema di aspirazione del campione dal contenitore alla provetta)	punti max 15,00	Q1	15,000	10,500
Sicurezza in termini di assenza di perdite del sistema e di assenza di rischio di contaminazione	punti max 12,00	Q1	12,000	0,000
TOTALE			60,567	47,043

	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.
RIPARAMETRIZZAZIONE DEFINITIVA	70,000	54,370

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. 010/5488546
e-mail: loredana.lotti@regione.liguria.it
Referente: Sig. Roberto Boretti - tel. 010/5488535
e-mail: roberto.boretti@regione.liguria.it

Prot. n. 22210 del 16/11/2018

**Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura
"Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto occorrenti alle
AA.SS.LL., AA.OO e I.R.C.C.S della Regione Liguria ed AUSL Valle d'Aosta" per un periodo di anni
3 (con opzione di rinnovo per un ulteriore anno)
Lotti n. 2
Numero gara 6966174**

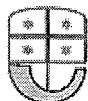
**Verbale di apertura delle buste contenenti l'offerta economica.
Verbale di proposta di aggiudicazione.
Seduta pubblica**

Il giorno 16 del mese di Novembre dell'anno duemiladiciotto, alle ore 10,05 presso la Sala riunioni di A.Li.Sa. Liguria – Area Centrale Regionale di Acquisto sita in via D'Annunzio 64, 2° piano, si sono riuniti il Seggio di gara della procedura in oggetto, nominato con determinazione n. 84 del 05/03/2018, e la Commissione Giudicatrice della procedura in oggetto, nominata con determinazione n. 245 del 29/06/2018 ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs. n. 50/2016, per la comunicazione degli esiti della valutazione tecnica, la lettura dei punteggi tecnici, l'apertura delle buste contenenti l'offerta economica e la formalizzazione della proposta di aggiudicazione.

Sono presenti i componenti della Commissione giudicatrice:

Dott. Luca Nanni	Direttore f.f. U.O. Medicina di Laboratorio Ospedale 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. Mirco Maneschi	Coordinatore tecnico S.C. Patologia Clinica c/o A.S.L. 5 Spezzino	in qualità di Componente

Sono presenti in rappresentanza di A.Li.Sa. Liguria – Area Centrale Regionale d'Acquisto i componenti del Seggio Dott. Luigi Moreno Costa, Dirigente della Centrale e RUP della procedura, la Sig.ra Loredana Lotti Collaboratore Amministrativo Professionale ed il Sig. Roberto Boretti, Assistente Amministrativo della Centrale.



AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

In rappresentanza delle Ditte offerenti sono presenti i Signori:

Nominativo	Ditta
Elena RAVAIOLI/Maurizio CHELI	Becton Dickinson Italia S.p.A.
Ramon BENETAZZO	Vacutest Kima S.r.l.
Filippo TACCIA/Maurizio LANNA/Giorgio FRANZOSI	Greiner Bio One Italia S.p.A.
Matteo TOMAT	Pro.Lab. S.r.l.

la cui identità è nota ai presenti, muniti delle necessarie procure che la Centrale si riserva di acquisire agli atti in caso di dichiarazione a verbale.

Verbalizza l'Ufficiale Rogante di A.Li.Sa. – Area Centrale Regionale d'Acquisto, Dott. Attilio PROFUMO.

La seduta è pubblica.

La Commissione rende noti ai presenti i punteggi di qualità assegnati a seguito della valutazione delle offerte tecniche per i lotti 1 e 2, come meglio evidenziato nelle schede punteggi/ammissioni allegate al presente verbale quali parti integranti e sostanziali e di cui si riporta di seguito tabella riepilogativa:

	Becton Dickinson Italia S.p.A.	Vacutest Kima S.r.l.	Greiner Bio One Italia S.p.A.	Pro.Lab. S.r.l.
LOTTO 1	70,00	30,210	65,295	43,985
LOTTO 2	No offerta	70,00	54,370	No offerta

Il Presidente del Seggio di gara ricorda ai presenti che il Disciplinare di gara ed i relativi allegati prevedono che la fornitura sarà aggiudicata in base al metodo disposto all'art. 95 comma 3 del D.Lgs n. 50/2016 e s.m.i, ossia a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, (comunemente detto qualità/prezzo) sulla base degli elementi valutativi indicati nel Disciplinare di gara e nel Capitolato tecnico e del prezzo offerto, come di seguito riportato.

Il prezzo offerto si intende per lotto (cfr offerte scheda economica) ed è determinato moltiplicando i prezzi unitari dei singoli dispositivi per i consumi quadriennali indicati per ciascun lotto nel capitolato tecnico e nelle schede di offerta.

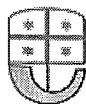
Per l'attribuzione del relativo punteggio, al prezzo più basso saranno assegnati punti 30, gli altri punteggi saranno attribuiti secondo le seguenti formule:

- per ribassi percentuali inferiori o uguali alla media aritmetica dei ribassi percentuali di tutte le offerte ammesse:

$$p = 30 \times 0,90 \times (R / R_{\text{Medio}})$$

- per ribassi percentuali maggiori della media aritmetica dei ribassi percentuali di tutte le offerte ammesse:

$$p = 30 \times \left[0,90 + (1,00 - 0,90) \times \frac{R - R_{\text{Medio}}}{R_{\text{Max}} - R_{\text{Medio}}} \right]$$



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Dove:

p = punteggio;

R = ribasso in percentuale dell'offerta da valutare rispetto alla base d'asta;

R_{Max} = ribasso in percentuale dell'offerta più bassa presentata rispetto alla base d'asta,

R_{Medio} = media dei ribassi rispetto alla base d'asta in percentuale delle offerte ammesse.

utilizzando anche nei rapporti tre decimali dopo la virgola.

Nel caso in cui le offerte da valutare (ammesse all'apertura della busta economica) in un lotto **fossero soltanto due**, al fine di non frustrare la ratio del metodo di aggiudicazione adottato e garantire un idoneo rapporto ponderale tra gli elementi soggetti a valutazione, si utilizzerà per quel lotto la seguente formula:

- **PREZZO: massimo punti 30**, secondo la seguente formula:

$$p = (30 \times P_{\min}) / P \text{ con}$$

P = prezzo dell'offerta presa in considerazione; P_{min} = prezzo dell'offerta con valore assoluto più basso.

Al punteggio di qualità saranno attribuiti un massimo di 70 punti sulla base della valutazione dei parametri premianti così come previsto nella documentazione di gara.

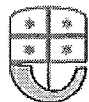
Il Presidente ricorda altresì che, **pena l'inammissibilità dell'offerta**, con conseguente esclusione dalla gara, il prezzo proposto dalle ditte dovrà essere uguale o minore rispetto al prezzo a base d'asta previsto nella documentazione di gara.

Ciò determinato, previa positiva verifica della integrità del plico contenente le buste di offerta economica e della regolarità delle buste e dei sigilli apposti sulle singole buste, accertata personalmente dai Sigg.ri Cheli per la Ditta Becton Dickinson Italia S.p.A., Lanna per la Ditta Greiner Bio One Italia S.p.A., il Presidente procede all'operazione d'apertura delle offerte economiche (busta n. 2) e alla verifica della presenza su tutte le offerte degli elementi previsti dal disciplinare di gara (sottoscrizione della scheda offerta, presenza del bollo, etc.).

Indi il Seggio delibera di procedere, lotto per lotto, offerta per offerta come segue:

1. alla lettura del punteggio di Qualità, in riferimento ai Lotti 1 2, così come formalizzato nel Verbale della Commissione Giudicatrice;
2. alla lettura dei prezzi proposti, dai concorrenti ammessi a questa fase di gara (in caso di difformità nell'offerta tra il prezzo offerto espresso in cifre e quello espresso in lettere, verrà preso in considerazione quello più vantaggioso per la Centrale);
3. a determinare, in base alla formula descritta, il punteggio relativo al Prezzo e ad individuare la Ditta che ha proposto l'offerta economicamente più vantaggiosa;
4. In caso di parità tra più offerte, l'aggiudicazione sarà a favore del prodotto a cui è stato attribuito un punteggio di qualità maggiore, e in caso di ulteriore parità si procederà ad una richiesta di miglioramento ai Legali Rappresentanti delle Ditte interessate concorrenti; qualora non siano presenti entrambe le Ditte che hanno presentato offerta uguale, sarà effettuato un sorteggio;
5. a dichiarare la migliore offerta salvo verifica dell'anomalia ai sensi dell'art. 97 D. Lgs. n. 50/2016.

L'operazione avviene in tempo reale attraverso la compilazione di un foglio di calcolo opportunamente predisposto e, allegato al presente verbale quale sua parte integrante e sostanziale, la cui visibilità è garantita ai presenti tramite consultazione.



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Per quanto sopra esposto, risultano migliori offerenti, salvo verifica dell'anomalia dell'offerta, le seguenti ditte:

LOTTO	Ditta aggiudicataria	Importo quadriennale IVA esclusa in euro	Ditta seconda classificata
1	Greiner Bio One Italia S.p.A.	€ 5.653.311,612	Pro.Lab. S.r.l.
2	Vacutest Kima S.r.l.	€ 497.635,600	Greiner Bio One Italia S.p.A.

Viene rilevato che l'offerta presentata dalla ditta Greiner Bio One Italia S.p.A. per il lotto 1 è sprovvista dell'indicazione dei costi della sicurezza.

Terminate le operazioni di gara il Presidente del Seggio ringrazia gli intervenuti e la Commissione Giudicatrice e rassegna gli atti al Segretario per gli adempimenti conseguenti.

La seduta è chiusa alle ore 10,32.

Il presente verbale, composto da n. 4 fogli (esclusi allegati), viene acquisito agli atti per gli adempimenti consequenziali.

Letto, confermato e sottoscritto.

Per la Commissione Giudicatrice

Presidente: Dott. Luca NANNI
Componente: Dott.ssa Susanna ODDERA
Componente: Dott. Mirco MANESCHI

Per il Seggio di Gara:

Presidente e RUP: Dott. Luigi Moreno COSTA
Componente: Sig.ra Loredana LOTTI (segretario)
Componente: Sig. Roberto BORETTI

L'Ufficiale Rogante: Dott. Attilio PROFUMO

Allegati: Tabelle riepilogative punteggi tecnici totali ed economici

Publicato sul sito www.acquistiliguria.it nella data del protocollo

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

CIG 7354121C9F - LOTTO 1 Sistema sottovuoto per raccolta ematica e dispositivi per l'accesso venosone

Ditta	Totale max punti "Qualità"	Valutazione Qualità	Base d'asta annuale	Base d'asta Quadriennale	Prezzo offerto quadriennale	% sconto	Totale max punti "Prezzo"	Valutazione Economica	Totale Punteggio	Aggiudicatario	Media della % di sconto	Massima % di sconto	Anomalia delle offerte
Becton Dickinson Italia S.p.A.	70	70,000	€ 1.461.860,09	€ 5.847.440,35	€ 5.842.960,32	0,077%	30	0,186	70,186	Greiner Bio One Italia S.p.A.	11,115%	23,151%	OK
Vacutest Klima S.r.l.		30,210			€ 4.493.709,84	23,151%		30,000	60,210				OK
Greiner Bio One Italia S.p.A.		65,295			€ 5.653.311,61	3,320%		8,065	73,360				OK
Pro.Lab. S.r.l.		43,985			€ 4.800.003,79	17,913%		28,694	72,679				OK

Handwritten signatures and initials, including a large 'R' and several scribbled marks, located in the bottom right area of the document.

Sistemi di prelievo ematica sottovuoto, dispositivi di raccolta urine sottovuoto

LOTTO 2 - Dispositivi sottovuoto Contenitori per la raccolta delle urine

Ditta	Totale max punti "Qualità"	Valutazione Qualità	Base d'asta Quadriennale	Prezzo offerto quadriennale	% sconto	Totale max punti "Prezzo"	Valutazione Economica	Totale Punteggio	Aggiudicatario	Media della % di sconto	Massima % di sconto	Anomalia delle offerte
Vacutest Kima S.r.l.	70	70,000	€ 646.926,28	€ 497.635,60	23,077%	30	30,000	100,000	Vacutest Kima S.r.l.	13,535%	23,077%	ANOMALIA
Greiner Bio One Italia S.p.A.		54,370		€ 621.099,10	3,992%		24,037	78,407				OK

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