



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Sede legale: Via del Vespro n.129 - 90127 Palermo
CF e P.IVA: 05841790826

U.O.C. AREA PROVVEDITORATO

Via Enrico Toti n 76 - 90128 Palermo

Tel. 091.6555503/5749

Email: area.provveditorato@policlinico.pa.it

Pec: provveditorato@cert.policlinico.pa.it

Web: www.policlinico.pa.it

VERBALE N. 8 COMMISSIONE GIUDICATRICE del 12.12.2024 (Seduta Riservata)

OGGETTO: *“Procedura telematica aperta, ai sensi degli art. 25 e 71 D. lgs. 36/2023, suddivisa in 30 Lotti, per la fornitura in noleggio di un Service di laboratorio comprensivo del servizio di manutenzione full risk e del materiale di consumo occorrente all’U.O.C. di Medicina di Laboratorio e all’U.O.C. di Medicina Trasfusionale dell’A.O.U. Policlinico Paolo Giaccone di Palermo”.*

L’anno **duemilaventiquattro** il giorno **dodici** del mese di **dicembre** alle ore 11:30, presso i locali dell’Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico *“Paolo Giaccone”* U.O.C. Area Provveditorato, sita al piano ammezzato in via Enrico Toti n.76 Palermo, si riunisce in sede riservata la Commissione giudicatrice giusta delibera n.919 del 27.08.2024.

CIO’ PREMESSO

Sono presenti tutti i membri della Commissione che risulta essere così composta:

1. *Dott.ssa Elisabetta Scirè* con funzioni di Presidente;
2. *Prof.ssa Chiara Bellia* in qualità di Componente;
3. *Dott.ssa Rosalia Caldarella* in qualità di Componente;
4. *Prof.ssa Bruna Lo Sasso* in qualità di Componente;
5. *Ing. Daniela Salvaggio* in qualità di Componente;
6. *Dott.ssa Fabiola Scarpello* in qualità di Segretario verbalizzante;

La Commissione Tecnica prende atto che secondo quanto previsto nel Disciplinare di Gara l’offerta economicamente più vantaggiosa sarà individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo nel seguente rapporto:

- offerta tecnica punteggio massimo 70;
- offerta economica punteggio massimo 30.

La Commissione, nella seduta odierna, procede all’esame delle risposte ai chiarimenti richiesti alle ditte Bioset S.r.l. relativamente al lotto n. 7 e Roche Diagnostics S.p.a. relativamente al lotto n. 16, pervenute tramite piattaforma certificata Net4market, entro i termini stabiliti, come segue:

Lotto 7: *“Sistema diagnostico automatizzato per la determinazione del Fattore V Leiden e del Fattore II in Biologia Molecolare per l’UOC Medicina di Laboratorio”:* In rela-



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

zione al secondo chiarimento fornito dalla ditta Bioset S.r.l. tramite piattaforma certificata Net4market (prot. 018/CC del 28/11/2024), si rileva che non è possibile ottenere controlli di qualità dedicati, come richiesto nelle caratteristiche oggetto di valutazione qualitativa alla voce "controlli di qualità dedicati con evidenza dell'allele mutato in eterozigosi per entrambe le mutazioni G1691A Fattore V di Leiden e G20210A del Fattore II", in quanto la ditta dichiara che: "[...] non è possibile fornire controlli di qualità dedicati.". Pertanto, relativamente alla caratteristica "ut supra" citata, si attribuiscono punti 0.

La ditta **BIOSSET S.R.L.** viene ammessa in quanto soddisfa i requisiti minimi richiesti dal Capitolato Tecnico e di cui si allega la griglia di valutazione qualitativa ottenendo il punteggio di **60/70 (All. Q- lotto 7)**.

Lotto 16: "Sistema diagnostico completo ad alta produttività "routine-urgenza-specialistica" per l'Area Siero dell'U.O.C. Medicina di Laboratorio"

La Commissione procede all'esame delle risposte ai chiarimenti forniti dalla Roche Diagnostics S.p.a. relativamente al Lotto n. 16 pervenuto tramite piattaforma certificata Net4market in data 10.12.2024 e prosegue all'esame della documentazione tecnica prodotta dalle ditte partecipanti al lotto in questione. Dalla documentazione tecnica si evince che le due ditte partecipanti, la Roche Diagnostics S.p.a. e la Ortho Clinical Diagnostics soddisfano i requisiti minimi richiesti dal Capitolato Tecnico.

Si rimanda alla seduta successiva per la definizione della valutazione qualitativa di entrambe le ditte con i relativi punteggi.


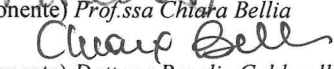

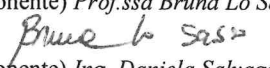
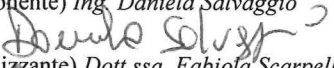
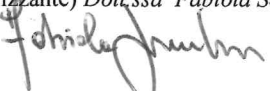
Alle ore 13:50 il Presidente dichiara chiusa le presente seduta di gara riservata.

La Commissione stabilisce di fissare la prossima seduta riservata per la prosecuzione delle attività di gara dandone comunicazione tempestiva ai componenti.

Del che è redatto il presente verbale composto da n. 2 (due) pagine progressivamente numerate che, letto e confermato, viene sottoscritto.

Palermo, li 12.12.2024

LA COMMISSIONE DI GARA

(Presidente) Dott.ssa Elisabetta Scirè
Firma 
(Componente) Prof.ssa Chiara Bellia
Firma 
(Componente) Dott.ssa Rosalia Caldarella
Firma 
(Componente) Prof.ssa Bruna Lo Sasso
Firma 
(Componente) Ing. Daniela Salvaggio
Firma 
(Verbalizzante) Dott.ssa Fabiola Scarpello
Firma 



Spett.le
A.O.U. Policlinico Paolo Giaccone
Area Provveditorato
provveditorato@cert.policlinico.pa.it

Catanzaro, 28/11/2024
Prot. n° 018/CC







Oggetto: Procedura telematica aperta, ai sensi degli artt. 25 e 71 D.lgs. 36/2023, suddivisa in 30 lotti, per la fornitura in noleggio di Service di laboratorio comprensivo del servizio di manutenzione full-risk e del materiale di consumo occorrente all'U.O.C. Medicina di Laboratorio e all'U.O.C. Medicina TrASFusionale dell'A.O.U. Policlinico Paolo Giaccone di Palermo – Riscontro Vs richiesta integrazione chiarimenti lotto 7

Spett.le Amministrazione,
in riferimento a quanto in oggetto, ci preme riconoscere che per un mero errore procedurale interno è stata erroneamente inserita nella documentazione tecnica presentata in gara una versione non aggiornata della scheda tecnica del prodotto GXFIFV-10 e sulla base di questa sono state fatte tutte le deduzioni e le successive dichiarazioni di cui al nostro chiarimento prot. n° 014/CC del 12/11/2024.
Come da voi giustamente evidenziato va considerato quanto riportato nell'ultima revisione della scheda tecnica del prodotto in questione (301-0590-IT, Rev. E - 2024-01) e pertanto "non è possibile fornire controlli di qualità dedicati".
Scusandoci per il disagio arrecato rimaniamo a disposizione per ogni ulteriore chiarimento potesse necessitare.
Cordiali saluti

Bioset srl
L'Amministratore Unico
Pasquale Morrea

Scheda Q : Lotto 7 Valutazione tecnica DITTA BIOSET SRL

	HARDWARE e REAGENTI	PUNTI D	PUNTI Q	PUNTI T	MAX	Scirè			Bellia		Caldarella	Lo Sasso	Salvaggio	PUNTEGGIO
		MAX	MAX	MAX	PUNTI	C1	P1	C2	P2	C3	P3	C3	P3	
1	Sistema diagnostico in completo accesso random o in batch				5									5
2	Sistema dei reagenti a cartuccia				6									6
3	Capacità di esecuzione in contemporanea della mutazione G1691A Fattore V di Leiden e della mutazione G20210A del Fattore II				6									6
4	Sistema modulare in grado di processare indipendentemente e contemporaneamente fino a 4 campioni				6									6
5	Possibilità di conservazione dei reattivi anche a temperatura ambiente (20°-25° C) mantenendo invariata la stabilità e la performance degli stessi				5									5
6	Possibilità di operare senza l'ausilio di cappe aspiranti per evitare cross-contaminazioni				5									5
SOFTWARE														
7	Possibilità di esportare e stampare le curve di reazione				5									5
8	Identificazione e tracciabilità di eventuali errori prima e durante l'analisi (codice errore, testo del messaggio di errore e orario dell'errore)				6									6
9	Visualizzazione della tempistica dell'analisi				5									5
10	Controlli di qualità dedicati con evidenza dell'allele mutato in eterozigosi per entrambe le mutazioni G1691A Fattore V di Leiden e G20210A del Fattore II				5									0
11	Identificazione in automatico dell'interpretazione del risultato ottenuto				6									6
12	Possibilità di back-up di tutto il Data-Base				5									5
ASSISTENZA TECNICA														
13	Assistenza Tecnica e Specialistica con intervento entro le 24 ore lavorative dopo la chiamata con personale residente a Palermo e/o Provincia				5									0
TOTALE		0	5	5	65									60



Spettabile
AZ OSP UNIV P GIACCONE
VIA DEL VESPRO 129
90127 PALERMO PA

Monza, 10 dicembre 2024

OGGETTO: Procedura telematica aperta, ai sensi degli artt. 25 e 71 D.lgs. 36/2023, suddivisa in 30 lotti, per la fornitura in noleggio di Service di laboratorio comprensivo del servizio di manutenzione full-risk e del materiale di consumo occorrente, all'U.O.C. Medicina di Laboratorio e all' U.O.C. Medicina Trasfusionale dell'A.O.U. Policlinico "Paolo Giaccone" di Palermo – CHIARIMENTI LOTTO 16

In riferimento all'oggetto, al fine di poter valutare la proposta della Ditta Roche Diagnostics S.p. A. e di poter assegnare un adeguato punteggio alle caratteristiche di valutazione qualitativa relative al Lotto n. 16, si rende necessario chiedere i seguenti chiarimenti:

1. Valutata la documentazione inviata, si chiede di specificare in maniera chiara ed esaustiva la configurazione della strumentazione analitica proposta, specificando il numero delle unità analitiche (ISE, e-503, e-801) che compongono le singole linee del sistema richiesto. Tale chiarimento si rende necessario alla luce delle incongruenze descrittive e figurative relative alla configurazione della strumentazione analitica proposta, ed in particolare alle unità ISE ed e-801.

Infatti a pag. 16 della relazione tecnica si evince una configurazione di un cobas pro (singola linea) costituita da n. 2 unità analitiche ISE, n. 2 unità c-503 e n. 2 unità e-801, a pag. 20, si conferma che nel cobas pro (singola linea) saranno presenti n. 2 unità analitiche e-801.

Di contro, a pag. 67 della medesima relazione tecnica, sono rappresentate per ogni singola linea n. 2 unità analitiche ISE, n. 2 unità c-503 e n. 1 unità e-801. Infine, a pag. 72, in contrapposizione alle precedenti configurazioni, per ogni linea analitica sono chiaramente descritte e rappresentate n. 1 unità analitica ISE, n. 2 unità c-503 e n.1 unità e-801.

Pertanto, si chiede conferma della effettiva configurazione proposta sia per singola linea analitica che per l'intera area analitica connessa (numero due linee).

Si conferma la seguente configurazione **per singola linea** :
ISE 900 + c503 + ISE 900 + c503 + e801

Si conferma la seguente configurazione **per l'intera area analitica connessa** :
n. 2 cobas pro: ISE 900 + c503 + ISE 900 + c503 + e801

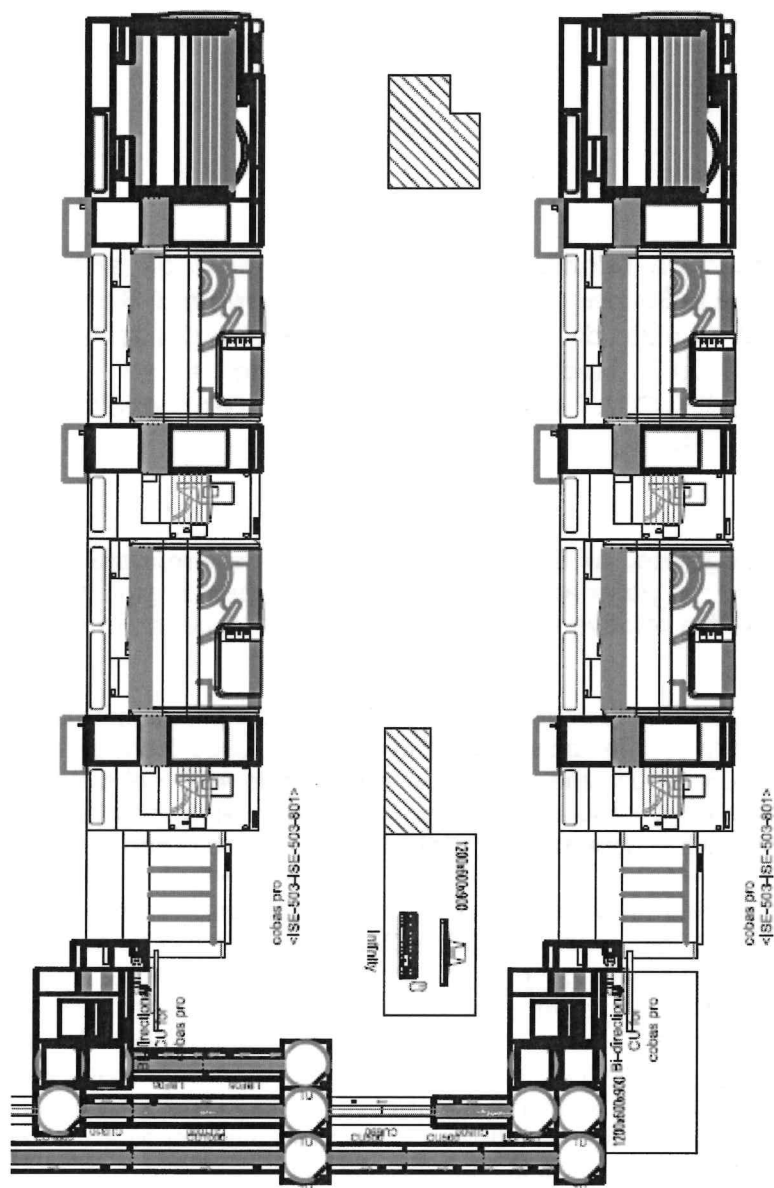
Roche Diagnostics S.p.A.
- società unipersonale

Sede Legale: 20900 Monza MB
Viale G.B. Stucchi, 110
Capitale sociale EUR 18.060.000 i.v.
C.F./P.IVA/Registro Imprese Milano -
Monza/Brianza - Lodi 10181220152

Finance & Business Operation

Tel.
Numero verde 800-650651
Fax +039/2817670 - 039/2817678
www.roche.it
ilaria.vergani@contractors.roche.com

Per maggiore chiarezza si riprende un estratto del layout dell'elaborato allegato "ELAB 02_PLANIMETRIA GENERALE LAYOUT STATO DI PROGETTO"



2. Tenuto conto del primo chiarimento, si richiede di specificare la **produttività oraria per tipologie di test delle singole unità analitiche** proposte nelle due configurazioni cobas

Handwritten signatures and initials: le, S, S, S, CB, S

pro, al fine di poter assegnare un corretto punteggio qualitativo alle caratteristiche qualitative di seguito riportate.

Di seguito le produttività di **ciascun singolo modulo analitico**, con relativa tipologia di test.

Modulo	Tipologia analitica	Produttività test/ora
c 503	chimica clinica	1.000
ISE 900	elettroliti	900
e 801	immunochimica	300

Le produttività orarie per singolo modulo analitico sono indicate a pag.16 del documento "Relazione tecnica servizi e forniture".

Ne deriva la seguente produttività **per singola linea**, ossia su un sistema cobas pro <ISE 900 + c503 + ISE 900 + c503 + e801>:

Modulo	Numero moduli	Tipologia analitica	Produttività test/ora per singola linea analitica
c 503	2	chimica clinica	2.000
ISE 900	2	elettroliti	1800
e 801	1	immunochimica	300

Ne deriva la seguente produttività per **l'intera area analitica connessa**, ossia sui due sistemi cobas pro <ISE 900 + c503 + ISE 900 + c503 + e801>:

Modulo	Numero moduli	Tipologia analitica	Produttività test/ora per l'intera area analitica connessa
c 503	4	chimica clinica	4.000
ISE 900	4	elettroliti	3600

Handwritten signatures and initials:
 G. Le, ~~AS~~, JF, GB
 B/A

e 801	2	immunochimica	600
-------	---	---------------	-----

Le produttività orarie per l'intera area analitica connessa sono indicate a pag.59 del documento "Relazione tecnica servizi e forniture", nei requisiti di valutazione relativi ai "nr.2 Sistemi Analitici Modulari e/o Sistemi Integrati".

"Produttività oraria totale per i test di Chimica-Clinica, esami potenziometri esclusi, maggiore di quella richiesta quale requisito minimo (1800 determinazioni /ora). Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente";

Considerando i due strumenti analitici cobas pro offerti, ciascuno dotato di 2 moduli <c503>, la produttività oraria totale per i test di Chimica-Clinica è dunque di **4000 determinazioni/ora (ISE escluso)**.

Modulo	Numero moduli	Tipologia analitica	Produttività test/ora per l'intera area analitica connessa
c 503	4	chimica clinica	4.000

A tal proposito, si faccia riferimento alla risposta al requisito a pag.59 del documento "Relazione tecnica servizi e forniture".

"Produttività oraria totale per i test Immunometrici maggiore di quella richiesta quale requisito minimo (500 determinazioni /ora). Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente"

Considerando i due strumenti analitici cobas pro offerti, ciascuno dotato di 1 modulo <e801>, la produttività oraria totale per i test Immunometrici è di **600 determinazioni/ora**.

Modulo	Numero moduli	Tipologia analitica	Produttività test/ora per l'intera area analitica connessa
e 801	2	immunochimica	600

A tal proposito, si faccia riferimento alla risposta al requisito a pag.59 del documento "Relazione tecnica servizi e forniture".

"Produttività oraria totale per i test Potenzimetrici maggiore di quella richiesta quale requisito minimo (900 determinazioni /ora). Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente"

Considerando i due strumenti analitici cobas pro offerti, ciascuno dotato di 2 moduli ISE, la produttività oraria totale per i test Potenzimetrici è di **3600 determinazioni/ora**. Tali determinazioni non sono compromesse dalla contemporanea esecuzione dei test fotometrici.

Modulo	Numero moduli	Tipologia analitica	Produttività test/ora per l'intera area analitica connessa
ISE 900	4	elettroliti	3600

A tal proposito, si faccia riferimento alla risposta al requisito a pag.59 del documento "Relazione tecnica servizi e forniture".

Inoltre, si richiede di indicare, oltre alle singole produttività orarie per tipologia di test delle singole unità analitiche, anche la produttività complessiva in relazione al numero dei moduli proposti (ISE, e-503, e-801) nella configurazione delle due linee.

Viste le precedenti risposte, ne deriva la seguente produttività per **l'intera area analitica connessa**, ossia sui due sistemi cobas pro <ISE 900 + c503 + ISE 900 + c503 + e801>:

Modulo	Numero moduli	Tipologia analitica	Produttività test/ora per l'intera area analitica connessa
c 503	4	chimica clinica	4.000
ISE 900	4	elettroliti	3600
e 801	2	immunochimica	600

3. Relativamente alla caratteristica di valutazione qualitativa di seguito riportata: *"Capacità di eseguire calibrazioni automatiche senza l'uso di calibratori per il 50% dei parametri di Chimica-Clinica (Relazionare)"*, si chiede di precisare in maniera inequivocabile la % dei Test di Chimica -Clinica calibrati in automatico dallo strumento, senza bisogno di calibratori fisici tenuto conto della incongruenza tra il dato riportato a pag. 26 della relazione tecnica, che riporta testualmente [...] *"il 70% dei test di routine della CC sono calibrati in automatico dallo strumento, senza bisogno di calibratori fisici"* [...] e quanto indicato nella Vostra risposta in relazione alla caratteristica di valutazione qualitativa sopra citata e presente a pag. 65 della relazione tecnica, di seguito riportata: *"Circa il 42% dei parametri di Chimica Clinica offerti consentono di eseguire un'autocalibrazione (AutoCal) senza l'uso di calibratori fisici in quanto tutti i dati necessari alla calibrazione sono immagazzinati nell'RFID della cassetta reagente"*. Pertanto, si chiede di indicare la corretta percentuale.

Si conferma che la **corretta** % dei Test di Chimica Clinica calibrati in automatico dallo strumento, senza bisogno di calibratori fisici è pari al **70 %** (1.107.185 test calibrati in automatico senza bisogno di calibratori fisici su un totale di 1.574.196 test di chimica clinica eseguiti all'anno).

4. Tenuto conto del primo chiarimento richiesto relativo alle esatte unità analitiche fornite per le due configurazioni/linee e relativamente alla caratteristica di valutazione qualitativa di seguito riportata: "*Minor consumo di acqua deionizzata e produzione di reflui del Sistema offerto, da calcolare in proporzione. Punteggio massimo al minor consumo di acqua in litri/h per la soluzione proposta a garanzia dell'ecosostenibilità dell'intero processo diagnostico*", si richiede di indicare i volumi, in valore assoluto, sia in relazione al consumo di acqua deionizzata, così come riportato per l'unità analitica c-503 (31 L/h) che alla produzione dei liquidi reflui per i singoli moduli, in quanto l'utilizzo del **simbolo** " < " non rende agevole il calcolo "in proporzione" dei reali consumi (vedi pag. 64 Relazione Tecnica).

Per i sistemi offerti, l'acqua deionizzata è necessaria per garantire un risultato corretto e scientificamente valido. Di seguito sono elencati i **consumi medi** per i singoli moduli:

- Unità analitica ISE: 2 L/h
- Unità analitica c 503: 31 L/h
- Unità analitica e 801: 30 L/h

Di seguito sono invece elencati i **reflui relativi ai singoli moduli** in caso di **massima produttività di ciascun modulo**, ossia per 1000 test fotometrici/h, 900 test ISE/h e 300 test immunometrici/h :

Scarico concentrato:

- Unità analitiche ISE: 2,8 L/h
- Unità analitiche c 503: 2 L/h
- Unità analitiche e 801: 7 L/h

Scarico non concentrato

- Unità analitiche ISE: 0 L/h
- Unità analitiche c 503: 30 L/h
- Unità analitiche e 801: 24 L/h

5. Relativamente alla caratteristica di valutazione qualitativa di seguito riportata: "*Magazzino refrigerato con software gestionale in grado di gestire carico e scarico, sia dei reagenti refrigerati che a temperatura ambiente ove presenti*", si chiede di voler chiarire se il software del sistema MEDISTORE STD proposto sia in grado di gestire il carico e scarico di materiale reagentario, sia refrigerato che a temperatura ambiente, in considerazione del fatto che tali specifiche tecniche non siano chiaramente evidenziabili dal Manuale d'uso MEDISTORE STD, per quanto



nella relazione tecnica tale caratteristica viene riportata. In particolare, dalla documentazione relativa al manuale d'uso non si evince una sezione dedicata alla gestione del materiale refrigerato. A tal fine, si chiede di indicare specificatamente le parti (pagina e righe) della documentazione tecnica prodotta (Manuale d'uso Medistore STD) ove rinvenire quanto richiesto.

Si conferma che il sistema MEDISTORE STD proposto, con il relativo software, è in grado di gestire le operazioni di carico e scarico dei reagenti refrigerati. Il manuale del sistema MEDISTORE riporta le informazioni legate al funzionamento dello strumento e non le specifiche tecniche, che sono invece evincibili dalla allegata "Offerta Tecnica", documento ufficiale prodotto dall'azienda Label Automation. In particolare, i riferimenti sono a pag.1 (Oggetto), pag.2 righe 1,2 e 3, pag.4 riga 2.

In fede

ROCHE DIAGNOSTICS S.P.A.
Noemi Maria Brambilla

Concetta Patera

(Documento firmato digitalmente)

The image shows several handwritten signatures in black ink. There are four distinct signatures: one on the left, one in the upper middle, one in the lower middle, and one on the right. The signatures are stylized and cursive, typical of personal or professional signatures.



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Sede legale: Via del Vespro n.129 - 90127 Palermo
CF e P.IVA: 05841790826

U.O.C. AREA PROVVEDITORATO

Via Enrico Toti n 76 - 90128 Palermo

Tel. 091.6555503/5749

Email: area.provveditorato@policlinico.pa.it

Pec: provveditorato@cert.policlinico.pa.it

Web: www.policlinico.pa.it

VERBALE N. 9 COMMISSIONE GIUDICATRICE del 17.12.2024 (Seduta Riservata)

OGGETTO: *“Procedura telematica aperta, ai sensi degli art. 25 e 71 D. lgs. 36/2023, suddivisa in 30 Lotti, per la fornitura in noleggio di un Service di laboratorio comprensivo del servizio di manutenzione full risk e del materiale di consumo occorrente all’U.O.C. di Medicina di Laboratorio e all’U.O.C. di Medicina Trasfusionale dell’A.O.U. Policlinico Paolo Giaccone di Palermo”.*

L’anno duemilaventiquattro il giorno diciassette del mese di dicembre alle ore 09:00, presso i locali dell’Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico “Paolo Giaccone” U.O.C. Area Provveditorato, sita al piano ammezzato in via Enrico Toti n.76 Palermo, si riunisce in sede riservata la Commissione giudicatrice giusta delibera n.919 del 27.08.2024.

CIO’ PREMESSO

Sono presenti tutti i membri della Commissione che risulta essere così composta:

1. *Dott.ssa Elisabetta Scirè* con funzioni di Presidente;
2. *Prof.ssa Chiara Bellia* in qualità di Componente;
3. *Dott.ssa Rosalia Caldarella* in qualità di Componente;
4. *Prof.ssa Bruna Lo Sasso* in qualità di Componente;
5. *Ing. Daniela Salvaggio* in qualità di Componente;
6. *Dott.ssa Fabiola Scarpello* in qualità di Segretario verbalizzante;

La Commissione Tecnica prende atto che secondo quanto previsto nel Disciplinare di Gara l’offerta economicamente più vantaggiosa sarà individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo nel seguente rapporto:

- offerta tecnica punteggio massimo 70;
- offerta economica punteggio massimo 30.

La Commissione, nella seduta odierna, continua la valutazione della documentazione tecnica presentata dalle ditte partecipanti al lotto n. 16, riportando le valutazioni in apposite tabelle allegate, una o più per ciascun lotto, indicate con progressione alfabetica, al presente verbale quali parti integrante:



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Lotto 16: “Sistema diagnostico completo ad alta produttività “routine-urgenza-specialistica” per l’Area Siero dell’U.O.C. Medicina di Laboratorio” tenuto conto dei chiarimenti forniti in data 10/12/2024, pervenuti tramite piattaforma certificata Net4market dall’operatore economico ROCHE DIAGNOSTICS S.P.A. e valutata la documentazione, si ammette la ditta in questione, in quanto soddisfa i requisiti minimi richiesti dal Capitolato Tecnico. Si allega la griglia di valutazione qualitativa ottenendo il punteggio di **60,81/70 (All. V – lotto 16)**;

Lotto 16: “Sistema diagnostico completo ad alta produttività “routine-urgenza-specialistica” per l’Area Siero dell’U.O.C. Medicina di Laboratorio”: si valuta la documentazione dell’operatore economico ORTHO CLINICAL DIAGNOSTICS ITALY S.R.L., e si ammette in quanto soddisfa i requisiti minimi richiesti dal Capitolato Tecnico e di cui si allega la griglia di valutazione qualitativa ottenendo il punteggio di **58,72/70 (All. Z – lotto 16)**;

Lotto 17 – “Sistema diagnostico per lo Studio dell’Aggregazione Piastrinica per l’U.O.C. Medicina di Laboratorio”

La Commissione prende atto che il lotto n. 17 risulta deserto per mancanza di offerta.

Alle ore 15.30 il Presidente dichiara chiusa le presente seduta di gara riservata.

La Commissione stabilisce di fissare la prossima seduta riservata per la prosecuzione delle attività di gara dandone comunicazione tempestiva ai componenti.

Del che è redatto il presente verbale composto da n. 2 (due) pagine progressivamente numerate che, letto e confermato, viene sottoscritto.

Palermo, lì 17.12.2024

LA COMMISSIONE DI GARA

(Presidente) Dott.ssa Elisabetta Scirè

Firma

(Componente) Prof.ssa Chiara Bellia

Firma

(Componente) Dott.ssa Rosalia Caldarella

Firma

(Componente) Prof.ssa Bruna Lo Sasso

Firma

(Componente) Ing. Daniela Salvaggio

Firma

(Verbalizzante) Dott.ssa Fabiola Scarpello

Firma

Sineda V- Lotto 16 Valutazione tecnica Roche Diagnostics SPA

HARDWARE DEL SISTEMA(Automazione /Strumenti) e REAGENTI	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX	MAX PUNTI	Scire C1	Scire P1	Bellia			Caldarella			Lo Sasso			Salvagio C3	Salvagio P3	PUNTEGGIO
							C2	P2		C3	P3		C3	P3				
Stazione Pre-Analitica e Collegamento ai Sistemi Analitici																		
1	Capacità dell'area di caricamento provette al check-ite di 140 provette in contemporanea a bordo			2														2
2	Capacità dell'area di sorting per le provette da processare off line per altre aree diagnostiche ≥ a 420 provette			2														2
3	Capacità delle singole bascule della centrifuga on- line di allocare contemporaneamente e, senza alcun vincolo, provette di diametro differente			2														2
4	Capacità, durante la fase di check-in, di classificare e di indirizzare in specifica area di attesa le provette non idonee per indici del siero (HIL)			2														2
5	Capacità di produrre dalla stessa provetta primaria almeno 9 provette figlie			1														1
6	Stazione pre-analitica dotata di centrifuga in linea con almeno 90 posizioni			1														0
7	Presenza di minor numero di slot di collegamento tra catena di trasporto e sistemi analitici; necessari per il corretto funzionamento della fase analitica			2														0
8	Presenza di doppio binario di trasporto nella catena di collegamento (le soluzioni proposte sono alternative tra loro) ➤ In tutto il percorso 2 punti ➤ Solo per una parte di esso 1 punto			2														2
N.2 Sistemi Analitici Modulari e/o Sistemi Integrati																		
9	Produttività oraria totale per i test di Chimica-Clinica, esami potenziometri esclusi, maggiore di quella richiesta quale requisito minimo (1800 determinazioni /ora). Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente			3														2,64
10	Produttività oraria totale per i test Immunometrici maggiore di quella richiesta quale requisito minimo (500 determinazioni /ora). Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente			2														0,72
11	Produttività oraria totale per i test Potenzimetrici maggiore di quella richiesta quale requisito minimo (900 determinazioni /ora). Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente			2														1,60
12	Presenza di un sistema per la miscelazione del campione e del reagente nella cuvetta di reazione con tecnologia ad ultrasuoni che consenta una miscelazione interna e più omogenea			2														2
13	Migliore stabilità dei reattivi, valutata solo a bordo macchina, (media aritmetica delle stabilità dichiarate nei pack insert certificate CE IVD) per i test di Chimica-Clinica, senza alcuna movimentazione degli stessi. Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente			3														3
14	Migliore stabilità dei reattivi, valutata solo a bordo macchina, (media aritmetica delle stabilità dichiarate nei pack insert certificate CE IVD) per i test di Immunometria, senza alcuna movimentazione degli stessi. Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente			3														3
15	Aggiornamento dei valori di calibratori e controlli (le soluzioni proposte sono alternative tra loro) On line da remoto 2 punti Aggiornamento tramite lettura di barcode o altri sistemi 1 punto			2														2
16	Minor consumo di acqua deionizzata e produzione di reflui del Sistema offerto, da calcolare in proporzione. Punteggio massimo al minor consumo di acqua in litri/h per la soluzione proposta a garanzia dell'ecosostenibilità dell'intero processo diagnostico			2														0,10
17	Sistema di controllo per la presenza di interferenti nei sistemi analitici (emolisi, bilirubina, lipemia) nel campione o nel test per tutti gli strumenti			2														2
18	Utilizzo di puntale monouso per la fase di campionamento per l'esecuzione di test Fotometrici/Turbidimetrici (non saranno valutati sistemi alternativi al puntale)			2														0
19	Utilizzo di puntale monouso per la fase di campionamento per l'esecuzione di test Immunometrici (non saranno valutati sistemi alternativi al puntale)			2														2
20	Capacità di eseguire calibratori automatiche senza l'uso di calibratori per il 50% dei parametri di Chimica Clinica (Relazionare)			1														1
21	Presenza di canali aperti per metodiche di aziende terze (almeno 5)			1														0,75

22	Fornitura di test opzionali offerti: il numero più alto prenderà il punteggio massimo e i numeri più bassi verranno valutati proporzionalmente		4		4	1	4	1	4	1	4	1	4	1	4	1	4	4
23	Tempi di esecuzione nell'analizzatore per la Troponina I/7 hs: $\geq < 10$ minuti 3 punti $\geq \geq 10$ minuti 2 punti		3		3													3
24	Valutazione della soluzione tecnica in base alla qualità del layout proposto, agli aspetti organizzativi, tecnici e funzionali, e alle esigenze del Laboratorio. Sarà oggetto di valutazione la semplicità delle attività di manutenzione e il tempo per le calibrazioni dei parametri richiesti a carico dell'operatore, sul sistema di automazione proposto. (Relazionare nel merito)				3	1	3	1	3	1	3	1	3	1	3	1	3	3
Stazione Refrigerata stoccaggio campioni																		
25	Eliminazione automatica delle provette dallo storage, con scarico automatico senza intervento dell'operatore, secondo regole preimpostate e modificabili		1		1													1
26	Possibilità di richiamo via software di provette per recupero manuale da parte dell'operatore.		2		2													2
Magazzino reagenti refrigerato robotizzato																		
27	Possibilità di collegamento fisico dal magazzino posto al piano -1 direttamente all'area stero Corelab				3													3
28	Magazzino refrigerato con software gestionale in grado di gestire carico e scarico, sia dei reagenti refrigerati che a temperatura ambiente ove presenti		2		2													2
SOFTWARE																		
29	Connessione remota tra Analizzatori presenti in Laboratorio e Ditta fornitrice per aggiornamenti on line dei test, dei controlli e dei calibratori		1		1													1
30	Controllo di qualità interno mediante l'ausilio di carte di Levey-Jennings con possibilità di configurare regole di Westgard e gestire lotti diversi		1		1													1
31	Middleware di settore collegato al Sistema in grado di visualizzare i risultati critici, lo stato degli analizzatori e la gestione centralizzata dei controlli di qualità della strumentazione collegata		1		1													1
32	Possibilità di visualizzare la quantità dei test eseguiti in continuo		1		1													1
ASSISTENZA TECNICA e SPECIALISTICA																		
33	Assistenza tecnica con personale residente a Palermo e/o Provincia che preveda l'intervento tecnico in loco h24 7 giorni su 7 (incluso i prefestivi e festivi) 3 Punti		3		3													3
34	Servizio di telefonia 7 giorni su 7 per segnalazione guasto o fermo macchina		2		2													2
35	Assistenza Specialistica da remoto con possibilità di condividere in tempo reale il desktop degli Analizzatori per realizzare attività di troubleshooting a distanza (Relazionare e produrre certificazione nel merito)		2		2													2
TOTALE																		
		5	22	43	70													60,81

Scheda 2 Lotto 16 Valutazione tecnica Ortho Clinical Diagnostic Italy srl

HARDWARE DEL SISTEMA (Automazione /Strumenti) e REAGENTI	PUNTI D		PUNTI Q		PUNTI T		MAX		Scirè		Bellia		Caldarella		Lo Sasso		Salvaggio		PUNTEGGIO	
	MAX		MAX		MAX		PUNTI	PUNTI	C1	P1	C2	P2	C3	P3	C3	P3	C3	P3		
Stazione Pre-Analitica e Collegamento ai Sistemi Analitici																				
1 Capacità dell'area di caricamento provette al check-in \geq di 140 provette in contemporanea a bordo					2		2													2
2 Capacità dell'area di sorting per le provette da processare off line per altre aree diagnostiche \geq a 420 provette					2		2													2
3 Capacità delle singole bascule della centrifuga on- line di allocare contemporaneamente e, senza alcun vincolo, provette di diametro differente					2		2													2
4 Capacità, durante la fase di check-in, di classificare e di indirizzare in specifica area di attesa le provette non idonee per indici del siero (HIL)					2		2													0
5 Capacità di produrre dalla stessa provetta primaria almeno 9 provette figlie					1		1													1
6 Stazione pre-analitica dotata di centrifuga in linea con almeno 90 posizioni					1		1													1
7 Presenza di minor numero di slot di collegamento tra catena di trasporto e sistemi analitici, necessari per il corretto funzionamento della fase analitica					2		2		1	2	1	2	1	2	1	2	1	2	1	2
8 Presenza di doppio binario di trasporto nella catena di collegamento (le soluzioni proposte sono alternative tra loro) > In tutto il percorso 2 punti > Solo per una parte di esso 1 punto					2		2													2
N.2 Sistemi Analitici Modulari e/o Sistemi Integrati																				
9 Produttività oraria totale per i test di Chimica-Clinica, esami potenziometri esclusi, maggiore di quella richiesta quale requisito minimo (1800 determinazioni /ora). Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente					3		3		1	3	1	3	1	3	1	3	1	3	1	3
10 Produttività oraria totale per i test Immunometrici maggiore di quella richiesta quale requisito minimo (500 determinazioni /ora). Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente					2		2		1	2	1	2	1	2	1	2	1	2	1	2
11 Produttività oraria totale per i test Potenzimetrici maggiore di quella richiesta quale requisito minimo (900 determinazioni /ora). Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente					2		2		1	2	1	2	1	2	1	2	1	2	1	2
12 Presenza di un sistema per la miscelazione del campione e del reagente nella cuvetta di reazione con tecnologia ad ultrasuoni che consenta una miscelazione interna e più omogenea					2		2													0
13 Migliore stabilità dei reattivi, valutata solo a bordo macchina, (media aritmetica delle stabilità dichiarate nei pack inserti certificate CE IVD) per i test di Chimica-Clinica, senza alcuna movimentazione degli stessi. Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente					3		3		0,46	1,38	0,46	1,38	0,46	1,38	0,46	1,38	0,46	1,38	0,46	1,38
14 Migliore stabilità dei reattivi, valutata solo a bordo macchina, (media aritmetica delle stabilità dichiarate nei pack inserti certificate CE IVD) per i test di Immunometrica, senza alcuna movimentazione degli stessi. Il valore più alto prenderà il punteggio massimo e i valori più bassi verranno valutati proporzionalmente					3		3		0,34	1,02	0,34	1,02	0,34	1,02	0,34	1,02	0,34	1,02	0,34	1,02
15 Aggiornamento dei valori di calibratori e controlli (le soluzioni proposte sono alternative tra loro) - On line da remoto 2 punti					2		2													2
16 Minor consumo di acqua deionizzata e produzione di rifiuti del Sistema offerto, da calcolare in proporzione. Punteggio massimo al minor consumo di acqua in litri/h per la soluzione proposta a garanzia dell'ecosostenibilità dell'intero processo diagnostico					2		2		1	2	1	2	1	2	1	2	1	2	1	2
17 Sistema di controllo per la presenza di interferenti nei sistemi analitici (emolisi, bilirubina, lipemia) nel campione o nel test per tutti gli strumenti					2		2													2
18 Utilizzo di puntale monouso per la fase di campionamento per l'esecuzione di test Fotometrici/Turbidimetrici (non saranno valutati sistemi alternativi al puntale)					2		2													2
19 Utilizzo di puntale monouso per la fase di campionamento per l'esecuzione di test Immunometrici (non saranno valutati sistemi alternativi al puntale)					2		2													2
20 Capacità di eseguire calibratori automatiche senza l'uso di calibratori per il 50% dei parametri di Chimica Clinica (Relazionare)					1		1													0

