

REPUBBLICA ITALIANA
REGIONE SICILIANA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
OSPEDALI CIVICO – G. DI CRISTINA – BENFRATELLI
Piazza N. Leotta n. 4 – 90127 PALERMO – P.Iva n. 05841770828

VERBALE DI GARA n° 8

Procedura aperta annuale, per la fornitura quinquennale con eventuale periodo di rinnovo di due anni, nonché con eventuale ulteriore proroga di dei mesi, di sistemi, in service, per laboratori di analisi dell'Azienda.

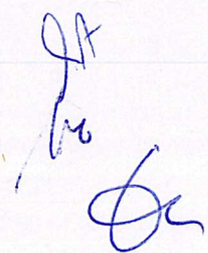
L'anno duemiladiciasette , il giorno cinque del mese di aprile, alle ore 9,30 in Palermo, presso la sede dell' ARNAS Civico Di Cristina e Benfratelli, si riunisce in seduta riservata la commissione di gara così composta:

- Dott. Gaetano Amato nella qualità di presidente;
- Ing. Costanza Tarzia , nella qualità di componente;
- Avv. Domenico Nicolosi nella qualità di componente

e procede all'esame della valutazione tecnica delle offerte in ordine di arrivo.

Si procede alla valutazione del plico n.12 - ditta Pantec per i lotti 11 e 36

Si procede all'esame del lotto 11. Esaminando la documentazione tecnica la ditta risulta conforme ai requisiti di minima, e quindi si procede all'attribuzione dei punteggi tramite la scheda valutazione qualità presente nel capitolato



LOTTO 11			PANTEC
Rif.	Requisito	Punti	Punteggio
1	Dosaggio in un'unica provetta di pannelli analitici completi	10	10
2	Volume morto ridotto	3	3
3	Area reagenti refrigerata e controllata	3	3
4	Reagenti e consumabili pronti all'uso e continuamente stabili a bordo	7	7
5	Monitoraggio continuo reagenti e consumabili	3	3
6	Test opzionali	5	5
7	Dosaggio della 25 OH vit.D standardizzata contro il programma denominato VDSP	4	4
8	Dosaggio dell'IGF1 con standard 02/254 e valori normali suddiviso per sesso, età e basati su ampia popolazione di riferimento	7	7
9	Dosaggio del cortisolo salivare	7	7
10	Basse cross-reattività del dosaggio BAP per la fosfatasi intestinale, placentare ed epatica	4	4
11	Dosaggio del GH umano specifico per l'isoforma 22kDa, con basse cross-reattività per 20kDa, lattogeno placentare, prolattina e analoghi terapeutici del gh (pegvisomant)	7	7
			60

Il lotto 36 è stato ritirato con delibera n° 64 del 18.01.2017

Si procede alla valutazione del plico n. 13 - ditta Roche per il lotto 33

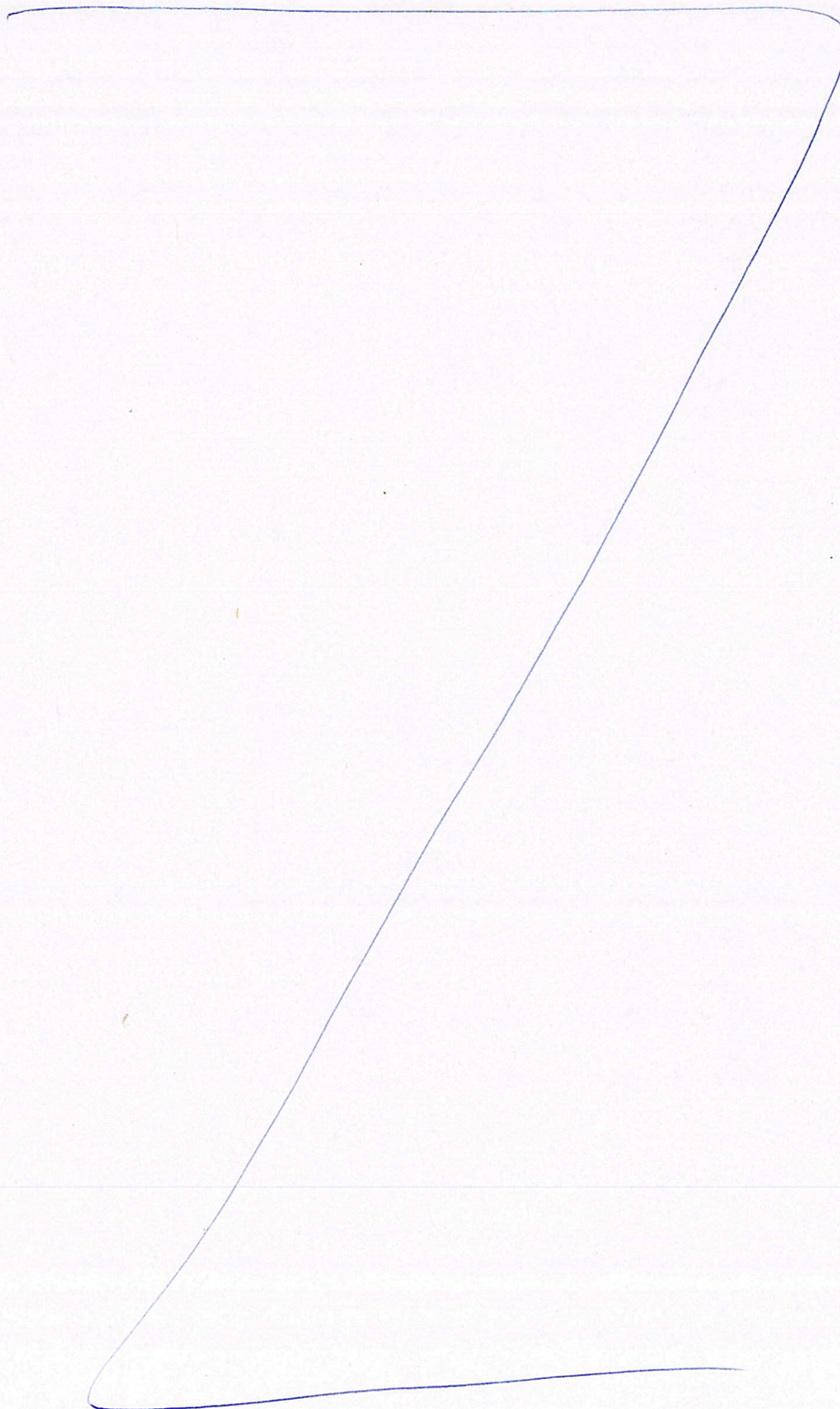
Esaminando la documentazione tecnica la ditta risulta conforme ai requisiti di minima, e quindi si procede all'attribuzione dei punteggi tramite la scheda valutazione qualità presente nel capitolato

Rif.	GRIGLIA QUALITATIVA	PUNTI	ROCHE
1	HIV Quantitativo: Sensibilità analitica almeno 20 copie/ml	4	4
2	Test HIV dual target con primer verso regioni non soggette all'attività di farmaci	4	4
3	Possibilità di eseguire sullo strumento principale almeno tre metodiche contemporaneamente e liberamente scelte dall'operatore tra quelle oggetto della fornitura	2	2
4	Reagenti pronti all'uso che non necessitano di ricostituzione	7	7
5	Estrazioni generiche di acidi nucleici effettuate su strumentazione principale	2	2
6	estrazione contemporanea di test a DNA e RNA	6	6
7	HCV Dual Probe con riconoscimento ottimale di tutti i genotipi	7	7
8	Esecuzione di piccole routine senza spreco di reagenti	6	6
9	Esperienza pluriennale dimostrata con pubblicazioni scientifiche Oltre 10 anni Da 5 a 10 anni meno di 5 anni	4 2 0	esperienza oltre 10 anni 4
10	Calibrazione automatica su barcod punti 6 Calibrazione automatica su chip punti 3	6	6
11	Possibilità di utilizzo di tubo primario	6	6
12	HPV: numero di genotipi identificati superiore a 35	6	6
	totale	60	60

A
Me
S

Si procede alla valutazione del plico n.15 - ditta Biomerieux per i lotti 19,27,28 e 32

Si procede all'esame del lotto 19. Esaminando la documentazione tecnica la ditta risulta conforme ai requisiti di minima, e quindi si procede all'attribuzione dei punteggi tramite la scheda valutazione qualità presente nel capitolato



A
No
S

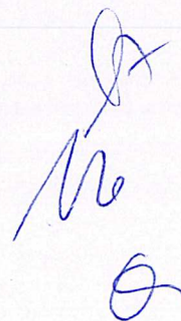
LOTTO 19			
Rif.	CARATTERISTICA	PUNTI	BIOMERIE UX
1	Tecnica ELISA con lettura finale in FLUORESCENZA	6	6
2	Reagenti monotest	6	6
3	Strumento da banco	2	2
4	Confezionamento ridotto: max 60 test/confezione per entrambi i parametri	5	5
5	Diluizione automatica dei campioni fuori range per entrambi i parametri	4	4
6	Procalcitonina: limite superiore di quantificazione senza diluizione del campione: almeno 200 ng/ml	6	6
7	D-Dimero: limite di rilevazione: \leq 45 ng/ml (FEU)	6	6
8	Assenza di tanche per raccolta rifiuti liquidi	5	5
9	Assenza di qualsiasi manutenzione quotidiana o settimanale, sia pre-analitica che post-analitica (es. lavaggi ad inizio o fine seduta, controllo ottica, avviniamenti, ecc.)	5	5
10	Assistenza tecnica da remoto	2	2
11	D-Dimero: ricalibrazione periodica su un solo livello (un solo calibratore)	3	3
12	Stabilità dei reagenti dalla data di apertura del kit: fino alla scadenza indicata sulla confezione	4	4
13	Il test del D-Dimero deve essere marchiato CE-IVD e approvato FDA per l'esclusione, in associazione ad un test di probabilità clinica, delle trombosi venose profonde (TVP) e delle embolie polmonari (EP) nei pazienti non ospedalizzati per i quali si sospetta una TVP od una EP, con probabilità pre-test (PTP) bassa o moderata. Queste performance cliniche devono essere indicate nella scheda tecnica del kit.	6	6
			60



Si procede all'esame del lotto 27. Esaminando la documentazione tecnica la ditta risulta conforme ai requisiti di minima, e quindi si procede all'attribuzione dei punteggi tramite la scheda valutazione qualità presente nel capitolato

LOTTO 27			
Rif.	SISTEMA PER IDENTIFICAZIONE ED ANTIBIOGRAMMA	punteggio	BIOMERIE UX
1	Capacità di lavorare con pannelli separati	10	10
2	Inoculo totalmente automatico	10	10
3	Pannelli sigillati ermeticamente	10	10
4	Completezza della gamma identificazioni automatizzate	10	10
5	Sistema Esperto integrato basato su distribuzioni di MIC	10	10
	SAGGIO DI ANTIBIOTICI IN TECNICA ETEST		
6	Strisce in plastica	10	10
			60

Si procede all'esame del lotto 28 Esaminando la documentazione tecnica la ditta risulta conforme ai requisiti di minima, e quindi si procede all'attribuzione dei punteggi tramite la scheda valutazione qualità presente nel capitolato



LOTTO 28			
Rif.	CARATTERISTICA DELLA STRUMENTAZIONE AUTOMATICA	PUNTI	BIOMERIEUX
1	Assenza di taniche di raccolta rifiuti liquidi	10	10
2	Tecnica Elisa con lettura in Fluorescenza	10	10
3	Confezionamento ridotto: max 60 test/confezione per tutti i parametri richiesti	10	10
4	Dispensatore dei campioni, tramite puntali monouso, dotato di sensore di pressione in grado di monitorare la corretta dispensazione	10	10
5	Reagenti pronti all'uso in formato monotest (tampone di lavaggio, coniugato e substrato in formato monotest)	10	10
6	Zona caricamento campioni, controlli e calibratori a temperatura controllata	10	10
			60

Si procede all'esame del lotto 32. Esaminando la documentazione tecnica la ditta non risulta conforme ai requisiti di minima, in quanto nei pannelli richiesti relativamente al pannello patogeni gastroenterici viene offerta la ricerca di 22 patogeni e non "almeno 24" come richiesto, per la ditta viene esclusa dal lotto 32

La Commissione, nella figura del presidente, provvederà alla richiesta di accertamento delle capacità tecniche-economiche dei tre concorrenti sorteggiati nel corso della seduta pubblica del 28.03.2017, e precisamente Euroimmun, Biomerieux ed Abbott.

La commissione chiude la seduta alle ore 14,30 e rinvia le operazioni di gara alla seduta riservata del 10.04.2017 ore 9,00

Letto, confermato, e sottoscritto.

Il presidente Dott. Gaetano Amato

Il componente Ing. Costanza Tarzia

Il componente Avv. Domenico Nicolosi.

