

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° 10

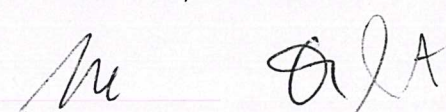
**Procedura aperta annuale, per la fornitura quinquennale con eventuale periodo di rinnovo di due anni, nonché con eventuale ulteriore proroga di dei mesi, di sistemi, in service, per laboratori di analisi dell’Azienda.**

L'anno duemiladiciasette , il giorno quattro del mese di maggio, alle ore 11,00 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.

La Commissione prende atto dei certificati di buona esecuzione del contratto rilasciati dalle Aziende Sanitarie, con i quali si accerta che le ditte sorteggiate hanno le capacità tecnico- economiche richieste per l’espletamento del contratto di gara, che si allegano al presente verbale.

A questo punto il Presidente della commissione di gara fa presente di aver ricevuto, nella detta veste, la nota prot.n.58 del 2/5/2017 a firma del Direttore dell’U.O. di Microbiologia e Virologia D.ssa Francesca Di Bernardo, che viene acquisita ed allegata al presente verbale, con la quale viene richiesta la rivalutazione della esclusione del concorrente Biomerieux relativamente al lotto n.32, per le considerazioni indicate ai numeri 1), 2), 3) e 4) della nota stessa. La commissione ritiene che le considerazioni sottoposte ai numeri 1), 2) e 3) della nota in esame sono del tutto irrilevanti, tenuto conto dei requisiti minimi espressamente richiesti dal capitolato di appalto, relativamente al lotto n.32 che, per quanto concerne il “Pannello patogeni gastroenterici”, impone la previsione della possibilità di ricerca di almeno 24 patogeni gastrointestinali mentre la concorrente Biomeieux offre la possibilità di ricercarne soltanto 22. La commissione ritiene, altresì, non fondata la considerazione sottoposta dal Direttore della U.O. di Microbiologia e Virologia del nosocomio al punto 4) della nota Prot.n.58 del 2/5/2017, posto che, a termini di capitolato, nell’ipotesi di aggiornamento tecnologico successivo all’aggiudicazione, la ditta aggiudicataria non è affatto “tenuta a fornire la nuova configurazione senza aggravio di costi”, come si afferma nella richiamata nota; in proposito la commissione osserva che l’art.8 del capitolato speciale di appalto prevede soltanto che, qualora la ditta aggiudicataria ponga in commercio, durante il periodo di fornitura, nuovi kits o



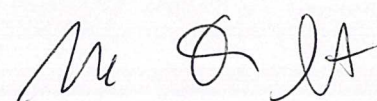


nuove apparecchiature con migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità “potrà” proporre all’Ente di sostituire i prodotti nuovi in luogo di quelli aggiudicati, senza variazioni di prezzo. Ciò comporta, all’evidenza, una mera facoltà e non un obbligo per la ditta aggiudicataria di proporre nuovi prodotti, in corso di contratto, in luogo di quelli offerti ed aggiudicati.

Viene, pertanto, confermata dalla commissione l’esclusione dell’offerta della concorrente Biomereux relativamente al lotto n.32.

La commissione decide, a questo punto, di riesaminare la valutazione ed il conseguente punteggio attribuito al concorrente STAGO, relativamente al lotto n.3, sulla scorta dei rilievi formulati dalla detta concorrente a mezzo messaggio di posta elettronica certificata (pec) del 3/5/2017, indirizzata al presidente della commissione di gara, che viene allegata in copia al presente verbale. La commissione rileva che l’osservazione della concorrente relativa al punto 7 della scheda di valutazione è infondata, poiché il punteggio ivi previsto (3 punti) è attribuibile unicamente ai concorrenti che offrono prodotti che non utilizzano il metodo di coagulazione meccanico, qual è, invece, il metodo di coagulazione del prodotto offerto dalla STAGO. Per quanto concerne l’osservazione relativa al punteggio attribuito al punto 14 della scheda di valutazione, la commissione ritiene che il rilievo è fondato, in quanto, in effetti, la scheda tecnica del prodotto offerto prevede un rotore con la possibilità di alloggiare n.30 provette; sicché deve essere attribuito alla concorrente STAGO il punteggio di 3 punti. L’osservazione relativa al punto 17 della scheda di valutazione, induce la commissione al riesame della valutazione stessa, con conseguente attribuzione alla concorrente di punti zero, posto che il reattivo offerto dalla STAGO non rientra nella previsione del punto 17, lettera “a”, non essendo attivato con “miscela” di fosfolipidi vegetali e animali, bensì soltanto di origine animale; né rientra nella previsione del punto 17, lettera “b” (attivazione con silicio e fosfolipidi sintetici). Qui di seguito, a parziale modifica della precedente valutazione tecnica, si inserisce la tabella dei punteggi, coerentemente corretti, attribuiti alla concorrente STAGO relativamente all’offerta per il lotto n.3

Rif.	Requisiti Tecnici strumentazione	Punti (0-35)		STAGO
1	Caricamento in continuo di controlli, reagenti e consumabili senza interruzione della routine	3	Si – 3 punti No- 0 punti	3
2	Esecuzione dei campioni urgenti (STAT) senza interruzione dell’analisi in corso.	2	Si – 2 punti No- 0 punti	2
3	Capacità di mantenere a bordo almeno 50 campioni contemporaneamente	1	Si – 1 punto No- 0 punti	1
4	Esecuzione completamente automatica delle curve di calibrazione per tutte le metodiche che lo richiedono, con	2	Si – 2 punti No- 0 punti	2





	possibilità di memorizzare almeno 2 curve per metodica			
5	Verifica preanalitica sul campione per ittero, lipemia, emolisi. Relazionare	4	Si - 4 punti No- 0 punti	0
6	Fornitura di strumento di backup semiautomatico con sistema di rilevazione meccanico/ottico in grado di eseguire i test coagulativi, comprensivo di pipetta automatica. Manutenzione e assistenza inclusa.	4	Si - 4 punti No- 0 punti	4
7	Nel caso in cui per il metodo coagulativo non si utilizzi la metodologia di tipo meccanico, gli strumenti devono essere in grado di visualizzare, memorizzare e stampare tutte le curve di reazione e di formazione del coagulo.	3	Si - 3 punti No- 0 punti	0
8	Presenza di tre aghi distinti per la dispensazione del plasma, dei reagenti d'incubazione, e reagenti starter	3	Tre aghi - 3 punti due aghi - 1 punto	3
9	Teleassistenza remota per la strumentazione con modalità di condivisione in tempo reale e in totale sicurezza del desktop dello strumento con lo specialista, rivolta a consentire attività di risoluzione problemi, prevenzione guasti e formazione a distanza. Relazionare	2	Si - 2 punti No- 0 punti	2
10	Caricamento contemporaneo di provette di tipo e dimensione diverse nonché di microtainer sullo stesso supporto o rack non dedicato	3	Si - 3 punti Necessità di supp. dedicato - 1 punto	3
11	Cap Piercing anche su provette pediatriche certificato	2	Si - 2 punti No- 0 punti	2
12	Area reagenti refrigerata con almeno 40 posizioni di reagenti	1	Si - 1 punto No- 0 punti	1
13	Presenza di un sistema esperto per la gestione dei pazienti pediatrici (possibilità di scrivere regole esperte che mettono in combinazione più parametri, che permettano di studiare i valori di normalità dei pazienti pediatrici validandoli in base alla loro età)- Relazionare	2	Si - 2 punti No- 0 punti	2



14	Centrifuga refrigerata, dotata di motore a induzione senza spazzole, esente da manutenzione, provvista di camera del rotore in acciaio inossidabile e rotore in alluminio, velocità impostabile sia in RPM sia in RCF (x g) velocità massima 3000 per gravità (4.400 per RPM), dotata di un rotore di almeno 25 posizioni ad angolo fisso (assistenza e manutenzione garantita per tutta la durata della fornitura).	3	Si – 3 punti No- 0 punti	3
			<b>TOTALE</b>	<b>28</b>
<b>Rif.</b>	<b>Requisiti Tecnici strumentazione</b>	<b>Punti (0-25)</b>		
15	Curve precalibrate per Pt, Fibrinogeno e D-Dimero	2	Si – 2 punti No- 0 punti	2
16	Tromboplastina ricombinante umana attivata con fosfolipidi sintetici/vegetali	3	Si – 3 punti No- 0 punti	3
17	<b>a-</b> APTT: reagente liquido pronto all'uso attivato con miscela di fosfolipidi vegetali e animali (5 punti) <b>b -</b> APTT: silicio e fosfolipidi sintetici (2 punti)	5	a . Si – 5 pt No – 0 pt b. Si - 2pt No – 0 pt	0
18	Capacità di gestire on board 2 lotti di reagenti diversi contemporaneamente	4	Si – 4 punti No- 0 punti	4
19	ANTITROMBINA liquida pronta all'uso con attivatore FXa di origine umana	4	Si – 4 punti No- 0 punti	0
20	D-DIMERO reagente con linearità superiore a 3000 ng/ml (senza rerun). Indicare il CV% al cut-off, sensibilità e specificità (allegare documentazione)	2	Si – 2 punti No- 0 punti	2
21	PROTEINA C test funzionale cromogenico che valuti la capacità della proteina C dopo attivazione con veleno di serpente e di misurare la velocità di idrolisi del substrato cromogenico	2	Si – 2 punti No- 0 punti	2
22	REAGENTI PRONTI ALL'USO (prodotti da inserire direttamente on board sulla macchina senza necessità di preparazione da parte dell'operatore)	3	Tutti i richiesti – 3 punti ≤ 50% dei richiesti 1 punto	3
			<b>TOTALE</b>	<b>16</b>



A questo punto, sempre con riferimento al lotto n.3, viene riesaminata dalla commissione la valutazione tecnica della concorrente DASIT ed in particolare la valutazione relativa al punto 15 ed al punto 17. Al punto 15 della scheda tecnica vengono attribuiti punti zero, in quanto le curve per i test PT, Fibrinogeno e D-Dimero offerti dalla concorrente non sono precalibrati. Al punto 17 della scheda tecnica vengono attribuiti punti zero, posto che il reattivo offerto dalla DASIT non rientra nella previsione del punto 17, lettera "a", non essendo attivato con "miscela" di fosfolipidi vegetali e animali, bensì soltanto di origine animale; né rientra nella previsione del punto 17, lettera "b" (attivazione con silicio e fosfolipidi sintetici). Qui di seguito, a parziale modifica della precedente valutazione tecnica, si inserisce la tabella dei punteggi, coerentemente corretti, attribuiti alla concorrente DASIT relativamente all'offerta per il lotto n.3

Rif.	Requisiti Tecnici strumentazione	Punti (0-35)		DASIT
1	Caricamento in continuo di controlli, reagenti e consumabili senza interruzione della routine	3	Si - 3 punti No- 0 punti	3
2	Esecuzione dei campioni urgenti (STAT) senza interruzione dell'analisi in corso.	2	Si - 2 punti No- 0 punti	2
3	Capacità di mantenere a bordo almeno 50 campioni contemporaneamente	1	Si - 1 punto No- 0 punti	1
4	Esecuzione completamente automatica delle curve di calibrazione per tutte le metodiche che lo richiedono, con possibilità di memorizzare almeno 2 curve per metodica	2	Si - 2 punti No- 0 punti	2
5	Verifica preanalitica sul campione per ittero, lipemia, emolisi. Relazionare	4	Si - 4 punti No- 0 punti	4
6	Fornitura di strumento di backup semiautomatico con sistema di rilevazione meccanico/ottico in grado di eseguire i test coagulativi, comprensivo di pipetta automatica. Manutenzione e assistenza inclusa.	4	Si - 4 punti No- 0 punti	4
7	Nel caso in cui per il metodo coagulativo non si utilizzi la metodologia di tipo meccanico, gli strumenti devono essere in grado di visualizzare, memorizzare e stampare tutte le curve di reazione e di formazione del coagulo.	3	Si - 3 punti No- 0 punti	3
8	Presenza di tre aghi distinti per la	3	Tre aghi - 3	1



	dispensazione del plasma, dei reagenti d'incubazione, e reagenti starter		punti due aghi - 1 punto	
9	Teleassistenza remota per la strumentazione con modalità di condivisione in tempo reale e in totale sicurezza del desktop dello strumento con lo specialista, rivolta a consentire attività di risoluzione problemi, prevenzione guasti e formazione a distanza. Relazionare	2	Si - 2 punti No- 0 punti	2
10	Caricamento contemporaneo di provette di tipo e dimensione diverse nonché di microtainer sullo stesso supporto o rack non dedicato	3	Si - 3 punti Necessità di supp. dedicato - 1 punto	3
11	Cap Piercing anche su provette pediatriche certificato	2	Si - 2 punti No- 0 punti	2
12	Area reagenti refrigerata con almeno 40 posizioni di reagenti	1	Si - 1 punti No- 0 punti	1
13	Presenza di un sistema esperto per la gestione dei pazienti pediatrici (possibilità di scrivere regole esperte che mettono in combinazione più parametri, che permettano di studiare i valori di normalità dei pazienti pediatrici validandoli in base alla loro età)- Relazionare	2	Si - 2 punti No- 0 punti	2
14	Centrifuga refrigerata, dotata di motore a induzione senza spazzole, esente da manutenzione, provvista di camera del rotore in acciaio inossidabile e rotore in alluminio, velocità impostabile sia in RPM sia in RCF (x g) velocità massima 3000 per gravità (4.400 per RPM), dotata di un rotore di almeno 25 posizioni ad angolo fisso (assistenza e manutenzione garantita per tutta la durata della fornitura).	3	Si - 3 punti No- 0 punti	3
			<b>TOTALE</b>	<b>33</b>
<b>Rif.</b>	<b>Requisiti Tecnici strumentazione</b>	<b>Punti (0-25)</b>		
15	Curve precalibrate per Pt, Fibrinogeno e D-Dimero	2	Si - 2 punti No- 0 punti	0

*me GJA*

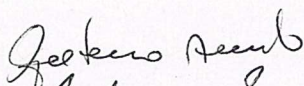


16	Tromboplastina ricombinante umana attivata con fosfolipidi sintetici/vegetali	3	Si - 3 punti No- 0 punti	3
17	<b>a-</b> APTT: reagente liquido pronto all'uso attivato con miscela di fosfolipidi vegetali e animali (5 punti) <b>b -</b> APTT: silicio e fosfolipidi sintetici (2 punti)	5	a . Si - 5 pt No - 0 pt b. Si - 2pt No - 0 pt	0
18	Capacità di gestire on board 2 lotti di reagenti diversi contemporaneamente	4	Si - 4 punti No- 0 punti	4
19	ANTITROMBINA liquida pronta all'uso con attivatore FXa di origine umana	4	Si - 4 punti No- 0 punti	4
20	D-DIMERO reagente con linearità superiore a 3000 ng/ml (senza rerun). Indicare il CV% al cut-off, sensibilità e specificità (allegare documentazione)	2	Si - 2 punti No- 0 punti	2
21	PROTEINA C test funzionale cromogenico che valuti la capacità della proteina C dopo attivazione con veleno di serpente e di misurare la velocità di idrolisi del substrato cromogenico	2	Si - 2 punti No- 0 punti	2
22	REAGENTI PRONTI ALL'USO (prodotti da inserire direttamente on board sulla macchina senza necessità di preparazione da parte dell'operatore)	3	Tutti i richiesti - 3 punti ≤ 50% dei richiesti 1 punto	1
<b>TOTALE</b>				<b>16</b>

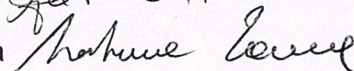
La commissione chiude la seduta alle ore 17,00 e rinvia le operazioni di gara alla seduta riservata in data 5 maggio ore 9,00.

Letto, confermato, e sottoscritto.

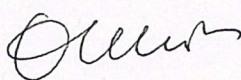
Il presidente Dott. Gaetano Amato



Il componente Ing. Costanza Tarzia



Il componente Avv. Domenico Nicolosi.







Spett.le

Commissione UREGA  
c/o A.R.N.A.S. - Uff Provveditorato  
P.zza N. Leotta, 4  
90127 Palermo

[ape.ospedalecivicopa@pec.it](mailto:ape.ospedalecivicopa@pec.it)  
[provveditorato@arnascivico.it](mailto:provveditorato@arnascivico.it)

Cassina de' Pecchi , 28/04/2017  
Ns. Prot. 506/2017 SL.pr

**Oggetto: Procedura aperta per la fornitura quinquennale con eventuale periodo di rinnovo di due anni, nonché con eventuale ulteriore proroga di sei mesi, di sistemi, in service, per laboratori di analisi dell'Azienda - Lotto 18**

In relazione a quanto pubblicato nel verbale di gara n° 9 a pag. 3, relativamente alla valutazione della documentazione tecnica del lotto 18, si vuole portare l'attenzione della commissione che sul capitolato tecnico a pag 61, al punto d. veniva richiesto:

*d. Il sistema analitico deve utilizzare tecnologia citofluorimetrica o tecnica microscopica ad analisi di immagine.*

di conseguenza relativamente al requisito di minima sopra descritto, la Beckman Coulter, sarebbe di diritto stata ammessa, utilizzando la tecnica microscopica ad analisi immagine.

Il capitolato tecnico riportava inoltre due caratteristiche di seguito riportate, al punto g. dove si richiede:

*g. Sistemi con tecnica citofluorimetrica in grado di eseguire eventuali revisioni mediante generazione e analisi di scattergram e istogrammi dedicati.*

e nel successivo punto h., dove si richiede:

*h. Sistemi con tecnica ad immagini in grado di eseguire eventuali revisioni a video.*

L'esclusione di fatto sulla base del punto g. presa in assoluto è in contrasto con il punto d.

Entrambe le due caratteristiche si riferiscono, invece sempre in relazione al punto d. e non in assoluto.

In caso contrario i due punti porterebbero l'esclusione di tutti i concorrenti, inclusa la Beckman Coulter, che utilizzano la tecnologia microscopica ad analisi immagine, ad eccezione di una sola ditta .

Beckman Coulter S.r.l. con unico Socio  
Via Roma, 108 – Edificio F/1  
20060 Cassina de' Pecchi (MI)  
ITALY

Tel. +39-02.95.39.21 r.a.  
Fax +39-02.95.30.14.23  
Intesa San Paolo S.p.A.  
agenzia Cassina de' Pecchi  
Cod. IBAN IT43 E030 6932 8111 0000 0005 642

Capitale sociale € 7.020.000,00  
Registro Imprese C.F. 04185110154  
REA Mi n. 997662  
P. IVA 04185110154





Quest'unica ditta, che in realtà utilizzando la tecnica citofluorimetrica come principale tecnologia, con il nuovo sistema offerto, ha ampliato per la revisione dei campioni dubbi, la tecnica microscopica che in passato (sistema attualmente in uso presso il laboratorio del P.O. Civico) costringeva la revisione manuale previa centrifugazione e lettura al microscopio classico.

Si rilevi inoltre a sostegno di questa interpretazione, che nella scheda dedicata alla valutazione dei requisiti tecnici a pag.63 al punto 1 si giudica una tecnologia e la punto 14 l'altra, proprio a pesare qualitativamente entrambe le tecnologie.

Certi di un vs approfondimento, chiediamo quindi la possibilità di essere riammessi alla procedura, con la relativa attribuzione dei punteggi.

Distinti Saluti.

BECKMAN COULTER S.r.l.

Un Procuratore

Silvia Leoni

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Silvia Leoni", written in a cursive style.





Stago Italia S.r.l. unipersonale  
via Giovanni Antonio Amadeo, 59  
20134 Milano  
Italia

Tel: +39 02 49 58 85 01  
Fax: +39 02 49 58 85 50  
info@it.stago.com  
www.stago.it

Spettabile  
ARNAS Ospedale Civico Di Cristina e Benfratelli  
Piazza Leotta, 2  
90129 PALERMO

Milano, 03/05/2017

**OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA QUINQUENNALE CON EVENTUALE PERIODO DI RINNOVO DI DUE ANNI , NONCHE' CON EVENTUALE ULTERIORE PROROGA DI SEI MESI, DI SISTEMI, IN SERVICE, PER LABORATORI DI ANALISI DELL'AZIENDA**

**Lotto n. 3 – CIG 68007604B0 - CPV 33124110-9 Coagulazione routine ed urgenza P.O. Di Cristina**

In relazione a quanto recentemente pubblicato nel verbale di gara n° 7, vogliamo portare alla cortese attenzione della Spett. Commissione, le seguenti considerazioni relative alle sotto specificate Caratteristiche Tecniche e Analitiche di Qualità del capitolato tecnico, oggetto di assegnazione punteggio qualitativo, in base alle quali chiediamo cortesemente una revisione delle rispettive attribuzioni, in quanto, seppur la nostra offerta rispetti e soddisfi pienamente i requisiti indicati, riteniamo che l'attribuzione risultante dal sopraccitato verbale, non ne abbia adeguatamente tenuto conto.

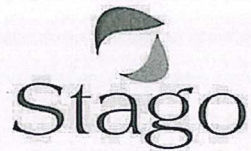
**Punto 7:** *Nel caso in cui per il metodo coagulativo non si utilizzi la metodologia di tipo meccanico, gli strumenti devono essere in grado di visualizzare, memorizzare e stampare tutte le curve di reazione e di formazione del coagulo.*

Come da richiesta preferenziale presente nel punto 7, l'azienda Stago utilizza la tecnologia con lettura meccanica per i test coagulativi, come descritto nella Relazione tecnico progettuale e nei progetti tecnici allegati, pertanto non è richiesta la lettura delle curve; di conseguenza riteniamo che il punteggio attribuito non sia corretto.

**Punto 14:** *Centrifuga refrigerata, dotata di motore a induzione senza spazzole, esente da manutenzione, provvista di camera del rotore in acciaio inossidabile e rotore in alluminio, velocità impostabile sia in RPM sia in RCF (x g) velocità massima 3000 per gravità (4.400 per RPM), dotata di un rotore di almeno 25 posizioni ad angolo fisso (assistenza e manutenzione garantita per tutta la durata della fornitura).*

Nella valutazione dalla commissione viene indicato, "non si evince che la centrifuga abbia 25 posizioni ad angolo fisso"; in realtà la documentazione allegata, (scheda tecnica), chiaramente evidenzia che la centrifuga offerta, (Eppendorf codice H5703000012), dispone di rotore da 30 posizioni ad angolo fisso, (modello F35-30 provette-17, codice H5702705004), rispondendo pienamente al requisito; di conseguenza riteniamo che il punteggio attribuito non sia corretto.





**Punto 15: Curve pre-calibrate per Pt, Fibrinogeno e D-Dimero**

Per quanto a nostra conoscenza, Stago è l'unica azienda in grado di offrire curve pre-calibrate per i test Pt, Fibrinogeno e D-Dimero; di conseguenza si chiede cortesemente di rivalutare l'assegnazione dei punti ad azienda concorrente.

**Punto 17: a- APTT: reagente liquido pronto all'uso attivato con miscela di fosfolipidi vegetali e animali (5 punti) b - APTT: silicio e fosfolipidi sintetici (2 punti).**

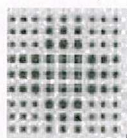
Come da progetto Tecnico e istruzioni per l'uso allegate dalla azienda Stago, si evince che il reattivo offerto per APTT è liquido e pronto all'uso, contenente fosfolipidi di origine animale, (reagente contenente cefalina estratta dal tessuto cerebrale di coniglio); di conseguenza riteniamo che il punteggio attribuito non sia corretto.

Distinti saluti.

**STAGO ITALIA S.R.L.**  
Dr. Angelo Battézzati  
Procuratore

A handwritten signature in black ink, enclosed within a hand-drawn oval. The signature is stylized and appears to read "A. Battézzati".





SERVIZIO SANITARIO REGIONALE  
EMILIA-ROMAGNA  
Azienda Unità Sanitaria Locale di Modena

Servizio Unico Acquisti e Logistica

Modena, lì 21 Aprile 2017

Spett.le  
Civico Di Cristina Benefratelli  
Area Provveditorato  
Palermo

PEC: [ape.ospedale.civicopa@pec.it](mailto:ape.ospedale.civicopa@pec.it)

**CERTIFICATO DI BUONA ESECUZIONE DEL CONTRATTO**  
resa ai sensi e per gli effetti della normativa vigente sui contratti pubblici

In riferimento alla Vostra richiesta prot. 2017/287 del 10/04/2017.

Premesso che i dati di fatturato forniti dal Servizio Bilancio Aziendale sono complessivamente considerati per annualità senza possibilità di distinguere la categoria merceologica acquistata né il contratto di riferimento

**si attesta**

che la Ditta **BIOMERIEUX** ha effettuato nel triennio 2013/2014/2015 all'Azienda U.S.L. di Modena forniture per i seguenti importi (IVA inclusa):

anno 2013	€ 913.150,10 (IVA inclusa)
anno 2014	€ 987.302,17 (IVA inclusa)
anno 2015	€ 867.062,43 (imponibile IVA esclusa – split payment)

Si dichiara inoltre che le forniture sono state eseguite con correttezza, in conformità agli accordi contrattuali, secondo le disposizioni legislative vigenti in materia e senza dar luogo ad inconvenienti o contestazioni per l'arco di tempo qui considerato.  
Distinti saluti.

Il Dirigente del  
Servizio Unico Acquisti e Logistica  
Dott.ssa Cristina Rivi

Responsabile del procedimento  
Dott.ssa Roberta Ronchetti  
tel. 059/435912  
e-mail: [r.ronchetti@ausl.mo.it](mailto:r.ronchetti@ausl.mo.it)

Documento informatico predisposto, conservato e firmato digitalmente,  
ai sensi del D. Lgs. 82/2005 e s.m.l.

Dipartimento Amministrativo e Tecnico Centrale  
Servizio Acquisti e Logistica  
Via S. Giovanni del cantone, 23 - 41121 Modena  
T. +39. 059/435722 - F. +39.059.435666  
[c.rivi@ausl.mo.it](mailto:c.rivi@ausl.mo.it)

Azienda Unità Sanitaria Locale di Modena  
Sede legale: Via S. Giovanni del cantone, 23 - 41121 Modena  
T. +39.059.435111 - F. +39.059.435604 - [www.ausl.mo.it](http://www.ausl.mo.it)  
Partita IVA 02241850367





Regione  
Lombardia  
ASST Lecco

**Provveditorato-Economato**

Direttore: Dr. Enrico Guido Ripamonti  
Via dell'Eremo 9/11, 23900 Lecco  
Tel. 0341.489049  
Fax 0341.489059  
e-mail [e.ripamonti@asst-lecco.it](mailto:e.ripamonti@asst-lecco.it)

ASST Lecco



Protocollo n. 0018552/17U

1.6.3.12/04/2017

C.IPA: asst1 A00: asst1

COD.REG.PROT: RP02

UOR: PROVVEDITORATO ECONOMATO LECCO

Spett.le  
Civico di Cristina Benfratelli  
Area Provveditorato  
Piazza Nicola Leotta, 4  
90127 Palermo

Con riferimento alla Vostra comunicazione in data 06/04/2017 prot. n. 2017/276 si conferma che la ditta ABBOTT con sede in Roma, viale Giorgio Ribotta, 9, ha fornito a questa azienda ospedaliera prodotti linea Retrovirus negli anni 2013-2014-2015 per i seguenti importi (I.V.A. esclusa):

Anno 2013	€ 172.330,10
Anno 2014	€ 146.249,00
Anno 2015	€ 156.500,00

Si rilascia la presente dichiarazione in carta libera per gli usi consentiti dalla legge.

In fede.

Il Direttore  
Struttura Complessa  
Provveditorato - Economato  
*Dr. Enrico Guido Ripamonti*

Spedito via pec: [ape.ospedalecivicopa@pec.it](mailto:ape.ospedalecivicopa@pec.it)

Il Responsabile del Procedimento: Dr. Enrico Guido Ripamonti

Pratica seguita da: Agliati Marina – tel. 0341489041







**Provveditorato-Economato**

Direttore: Dr. Enrico Guido Ripamonti

Via dell'Eremo 9/11, 23900 Lecco

Tel. 0341.489049

Fax 0341.489059

e-mail [e.ripamonti@asst-lecco.it](mailto:e.ripamonti@asst-lecco.it)

ASST Lecco



Protocollo n.0018552/17U

1.6.3-12/04/2017

C.IPA:asst1 A00:asst1

COD.REG.PROT:RP02

UOR:PROVVEDITORATO ECONOMATO LECCO

Spett.le  
Civico di Cristina Benfratelli  
Area Provveditorato  
Piazza Nicola Leotta, 4  
90127 Palermo

Con riferimento alla Vostra comunicazione in data 06/04/2017 prot. n. 2017/276 si conferma che la ditta ABBOTT con sede in Roma, viale Giorgio Ribotta, 9, ha fornito a questa azienda ospedaliera prodotti linea Retrovirus negli anni 2013-2014-2015 per i seguenti importi (I.V.A. esclusa):

Anno 2013	€ 172.330,10
Anno 2014	€ 146.249,00
Anno 2015	€ 156.500,00

Si rilascia la presente dichiarazione in carta libera per gli usi consentiti dalla legge.

In fede.

Il Direttore  
Struttura Complessa  
Provveditorato - Economato  
*Dr. Enrico Guido Ripamonti*

Spedito via pec: [ape.ospedalecivicopa@pec.it](mailto:ape.ospedalecivicopa@pec.it)

Il Responsabile del Procedimento: Dr. Enrico Guido Ripamonti

Pratica seguita da: Agliati Marina – tel. 0341489041







SERVIZIO SANITARIO REGIONALE  
EMILIA-ROMAGNA  
Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna

Istituto delle Scienze Neurologiche  
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

UO Servizio Acquisti Metropolitan (SC)

Azienda Ospedaliera di rilievo nazionale  
alta specializzazione Civico di Cristina  
Benfratelli  
Piazza Nicola Leotta 4  
90127 Palermo

OGGETTO: ATTESTAZIONE ENTITA' DELLA FORNITURA DELLA DITTA EUROIMMUN ITALI S.R.L.

Con la presente si segnala che la ditta EUROIMMUN ITALIA S.r.l. ha avuto presso la nostra Azienda relativamente agli anni 2013-2014-2015, le forniture di prodotti ed attrezzature di "Sierologia" per i seguenti importi:

Anno 2013 € 250.857,92

Anno 2014 € 292.099,03

Anno 2015 € 191.883,22

Con l'occasione ci è gradito porgere cordiali saluti

per la Dr.ssa Rosanna Campa

Firmato digitalmente da:

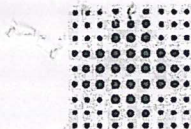
Pandolfo Petrucci

Responsabile procedimento:  
Anna Maria Testa

Patrizia Raspa  
UO Servizio Acquisti Metropolitan (SC)  
0516079909  
patrizia.raspa@ausl.bologna.it

Azienda USL di Bologna  
Sede legale: via Castiglione, 29 - 40124 Bologna  
Tel +39.051.6225111 fax +39.051.6584923  
Codice fiscale e partita Iva 02406911202





**SERVIZIO SANITARIO REGIONALE  
EMILIA-ROMAGNA**  
Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna

**Istituto delle Scienze Neurologiche**  
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

UO Servizio Acquisti Metropolitan (SC)

Azienda Ospedaliera di rilievo nazionale  
alta specializzazione Civico di Cristina  
Benfratelli  
Piazza Nicola Leotta 4  
90127 Palermo

**OGGETTO: ATTESTAZIONE ENTITA' DELLA FORNITURA DELLA DITTA ABBOTT DIAGNOSTICS  
S.R.L.**

Con la presente si segnala che la ditta ABBOTT DIAGNOSTICS S.r.l. ha avuto presso la nostra Azienda relativamente agli anni 2013-2014-2015, le forniture di prodotti ed attrezzature di "Epatite A,B e C" per i seguenti importi:

Anno 2013 € 455.059,44

Anno 2014 € 273.640,29

Anno 2015 € 211.271,20

Con l'occasione ci è gradito porgere cordiali saluti

per la Dr.ssa Rosanna Campa

Firmato digitalmente da:

Pandolfo Petrucci

Responsabile procedimento:  
Anna Maria Testa

**Patrizia Raspa**  
UO Servizio Acquisti Metropolitan (SC)  
0516079909  
patrizia.raspa@ausl.bologna.it

**Azienda USL di Bologna**  
Sede legale: via Castiglione, 29 - 40124 Bologna  
Tel +39.051.6225111 fax +39.051.6584923  
Codice fiscale e partita Iva 02406911202