

**AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
CIVICO DI CRISTINA BENFRATELLI**

VERBALE CONSTATANTE LA OTTAVA SEDUTA (PUBBLICA) CONCERNENTE LA PROCEDURA APERTA INDETTA PER LA FORNITURA QUINQUENNALE, CON EVENTUALE PERIODO DI RINNOVO DI DUE ANNI, DI SISTEMI PER IL LABORATORIO SPECIALISTICO DI ONCOLOGIA, PER ANATOMIA PATOLOGICA E PER U.O. PATOLOGIA CLINICA P.O. CIVICO E PER L'U.O. MICROBIOLOGIA VIROLOGIA DA AGGIUDICARE CON IL CRITERIO DELL'OFFERTA ECONOMICAMENTE PIÙ VANTAGGIOSA – N. DI GARA PER AVCP 6865134

L'anno 2018, il giorno 21 del mese di marzo nei locali dell'A.R.N.A.S. Civico Di Cristina Benfratelli di Palermo, siti in p.zza N. Leotta 4,

SIA NOTO CHE

In data odierna (21 marzo 2018) alle ore 09.30 nei locali dell'ARNAS sono presenti i Sig.ri:

- Dott.ssa Rosalia Agliastro, Presidente della Commissione di gara;
- Avv. Marco Gaetano Pulvirenti, componente giuridico, anche quale verbalizzante;
- Ing. Mario Presti, componente tecnico.

Il presidente dichiara regolarmente costituita la Commissione.

Il Presidente informa la Commissione che le imprese partecipanti sono state avvertite della presente seduta con comunicazione telematica del 12 marzo 2018.

A questo punto il presidente dichiara aperta la seduta pubblica con inizio alle ore 09.40.

Si dà atto che è presente il dott. Francesco Fradale, nato a Catania il 24.01.1981, riconosciuto a mezzo carta di identità n. AS9048193 rilasciata dal Comune di Francavilla di Sicilia, munito di delega rilasciata dal legale rappresentante della ditta Qiagen S.r.l.

La Commissione prosegue alla presa d'atto della documentazione tecnica.

Il Presidente, verificatane l'integrità, procede all'apertura della busta contenente i documenti tecnici (busta n. 2 – B) della ditta n. 5 Illunima Italy S.r.l. lotto n. 2, accertandone il seguente contenuto:

Documento denominato “Dichiarazione Doc A,C,D” che viene numerato dalla Commissione “5.1” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 1 fogli;

Documento contenente listino senza prezzi denominato “Doc B” che viene numerato dalla Commissione “5.2” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Doc E” che viene numerato dalla Commissione “5.3” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 95 fogli;

Documento denominato “Relazione tecnica – Illunia MiSeq System Doc F-2” che viene numerato dalla Commissione “5.4” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 9 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione” che viene numerato dalla Commissione “5.5” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 1 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione” che viene numerato dalla Commissione “5.6” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 1 fogli



La documentazione tecnica, siglata su ogni foglio da tutti i componenti della Commissione, completa rispetto alle previsioni dell'avviso della presente procedura, viene riposta nella busta originaria.

Il Presidente, verificatane l'integrità, procede all'apertura della busta contenente i documenti tecnici in caso di accesso agli atti (busta n. 2 bis – C) della ditta n. 5 Illunima Italy S.r.l. lotto n. 2, accertandone il seguente contenuto:

Documento costituita da fogli singoli che la Commissione procede a collazionare in un unico plico che viene numerato dalla Commissione "5.7" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 107 fogli.

Detta documentazione, siglata su ogni foglio da tutti i componenti della Commissione, viene riposta nella busta originaria.

Il Presidente, verificatane l'integrità, procede all'apertura della busta contenente i documenti tecnici (busta n. 2 – B) della ditta n. 6 Werfen Instrumentation Laboratory Sp.A. lotto n. 1, accertandone il seguente contenuto:

Documento che viene numerato dalla Commissione "6.1" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 11 fogli;

Documento che viene numerato dalla Commissione "6.2" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 136 fogli;

Documento denominato "Dichiarazione sostitutiva di certificazione" che viene numerato dalla Commissione "6.3" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento che viene numerato dalla Commissione "6.4" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 6 fogli;

Documento denominato "Rotor-Gene Q Mdx 5 Plex HRM" che viene numerato dalla Commissione "6.5" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato "Scheda tecnica Rotor-Gene Q Mdx 5 Plex HRM" che viene numerato dalla Commissione "6.6" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 6 fogli;

Documento denominato "Scheda tecnica ChemiDoc XrS+ Documentation System with ImageLab, PC" che viene numerato dalla Commissione "6.7" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 7 fogli;

Documento denominato "Centrifughe da laboratorio" che viene numerato dalla Commissione "6.8" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 8 fogli;

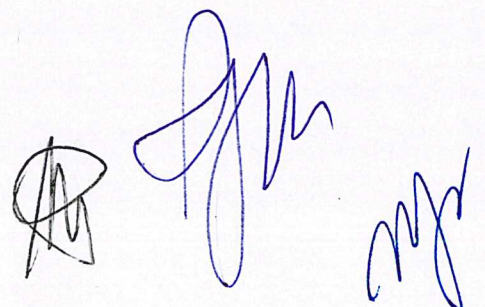
Documento denominato "Manutenzione preventiva sullo strumento RotorGene Q" che viene numerato dalla Commissione "6.9" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 1 fogli;

Documento denominato "Caratteristiche tecniche" che viene numerato dalla Commissione "6.10" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 1 fogli;

Documento denominato "Manuale utente Rotor-Gene Q Mdx" che viene numerato dalla Commissione "6.11" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 144 fogli;

Documento denominato "Dichiarazione" che viene numerato dalla Commissione "6.12" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato "Dichiarazione" che viene numerato dalla Commissione "6.13" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;



Documento denominato “Dichiarazione” che viene numerato dalla Commissione “6.14” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 1 fogli;

Documento denominato “Déclaration” che viene numerato dalla Commissione “6.15” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 4 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione di conformità CE” che viene numerato dalla Commissione “6.16” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione di conformità CE” che viene numerato dalla Commissione “6.17” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione di conformità” che viene numerato dalla Commissione “6.18” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione di conformità” che viene numerato dalla Commissione “6.19” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione di conformità” che viene numerato dalla Commissione “6.20” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione di conformità” che viene numerato dalla Commissione “6.21” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione di conformità CE” che viene numerato dalla Commissione “6.22” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione di conformità CE” che viene numerato dalla Commissione “6.23” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione di conformità” che viene numerato dalla Commissione “6.24” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione di conformità” che viene numerato dalla Commissione “6.25” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Dichiarazione di esclusività di distribuzione – gamma ipsogen” che viene numerato dalla Commissione “6.26” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento che viene numerato dalla Commissione “6.27” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato “Lettera di Autorizzazione” che viene numerato dalla Commissione “6.28” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento che viene numerato dalla Commissione “6.29” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

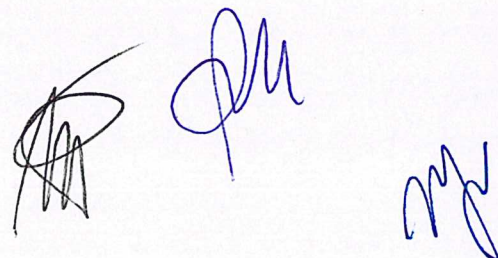
Foglio denominato “Schede tecniche reagenti” che viene numerato dalla Commissione “6.30” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 1 fogli;

Documento denominato “LymphoTrack Dx IGH (FR1, FR2, & FR3) Assays - PGM” che viene numerato dalla Commissione “6.31” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 22 fogli;

Documento denominato “LymphoTrack Dx IGH (FR1, FR2, & FR3) MiSeq” che viene numerato dalla Commissione “6.32” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 23 fogli;

Documento denominato “LymphoTrack Dx IGK Assays - PGM” che viene numerato dalla Commissione “6.33” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 20 fogli;

Documento denominato “LymphoTrack Dx” che viene numerato dalla Commissione “6.34” mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 19 fogli;



Documento denominato "LymphoTrack Dx TRG Assay - MiSeq" che viene numerato dalla Commissione "6.35" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 17 fogli;

Documento denominato "LymphoTrack Dx IGK Assay - MiSeq" che viene numerato dalla Commissione "6.36" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 17 fogli;

Documento denominato "Premix Ex Taq (Perfect Real Time)" che viene numerato dalla Commissione "6.37" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 15 fogli;

Documento denominato "Manuale del kit ipsogen BCR-ABL1 Mbc" che viene numerato dalla Commissione "6.38" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 28 fogli;

Documento denominato "Manuale del kit ipsogen BCR-ABL1 Mbc IS-MMR" che viene numerato dalla Commissione "6.39" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 24 fogli;

Documento denominato "Manuale del kit ipsogen JAK2 MutaQuant" che viene numerato dalla Commissione "6.40" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 25 fogli;

Documento denominato "Manuale del kit ipsogen RT" che viene numerato dalla Commissione "6.41" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 9 fogli;

Documento denominato "Ipsogen CFBF-MYH11A FusionQuant Kit Cod. 504 676013" che viene numerato dalla Commissione "6.42" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 12 fogli;

Documento denominato "TaqMan Universal PCR Mater Mix" che viene numerato dalla Commissione "6.43" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 38 fogli;

Documento denominato "Scheda tecnica" che viene numerato dalla Commissione "6.44" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato "EcoRV in NE Buffer 3.1" che viene numerato dalla Commissione "6.45" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 3 fogli;

Documento denominato "Scheda tecnica" che viene numerato dalla Commissione "6.46" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 1 fogli;

Documento denominato "Scheda tecnica" che viene numerato dalla Commissione "6.47" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 1 fogli.

Alle ore 12,10 si allontana il dott. Fradale.

Foglio denominato "Schede di sicurezza reagenti" che viene numerato dalla Commissione "6.48" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 1 fogli;

Documento denominato "Scheda di sicurezza del prodotto EcoRV (W21BA0195L)" che viene numerato dalla Commissione "6.49" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 12 fogli;

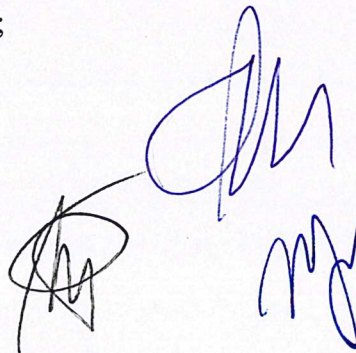
Documento denominato "Dichiarazione di assenza di pericolo" che viene numerato dalla Commissione "6.50" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli;

Documento denominato "C1-ABL FusionQuant" che viene numerato dalla Commissione "6.51" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 45 fogli;

Documento denominato "high positive RNAcontrol" che viene numerato dalla Commissione "6.52" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 46 fogli;

Documento denominato "M1-VF JAK2 MuraQuant" che viene numerato dalla Commissione "6.53" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 54 fogli;

Documento denominato "c1-abl FusionQuant" che viene numerato dalla Commissione "6.54" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 45 fogli;



Documento denominato "dNTP Mix" che viene numerato dalla Commissione "6.55" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 9 fogli;

Documento che viene numerato dalla Commissione "6.56" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 3 fogli;

Documento denominato "Scheda di sicurezza" che viene numerato dalla Commissione "6.57" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 5 fogli;

Documento denominato "Scheda di sicurezza" che viene numerato dalla Commissione "6.58" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 6 fogli;

Varie certificazioni ISO che vengono riunite e collazionate dalla Commissione in un unico documento che viene numerato dalla Commissione "6.59" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 23 fogli;

Documento denominato "Dichiarazione" che viene numerato dalla Commissione "6.59" mediante indicazione sul frontespizio composto da n. 2 fogli.

La documentazione tecnica, siglata su ogni foglio da tutti i componenti della Commissione, completa rispetto alle previsioni dell'avviso della presente procedura viene riposta nella busta originaria che viene risigillata dalla Commissione.

A questo punto il Presidente sentito gli altri commissari determina di chiudere la seduta pubblica individuando la data della prossima seduta pubblica nel giorno 28 marzo 2018 con inizio alle ore 9,30 stesso luogo per la prosecuzione della presa d'atto della documentazione tecnica presentata dalle imprese partecipanti.

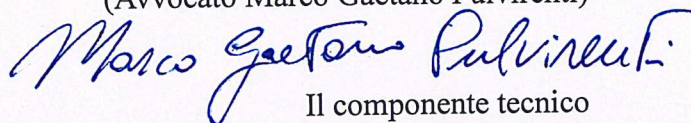
I plichi aperti nel corso delle odierne sedute vengono inseriti in un unico plico che viene sigillato con nastro adesivo controfirmato sui lembi di chiusura da tutti commissari.

Il presente plico è consegnato al RUP per la custodia in modo idoneo onde garantirne l'integrità.

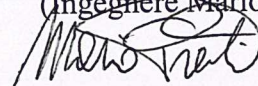
Il presente verbale, composto da n° 5 fogli scritti su una sola facciata, viene chiuso e sottoscritto dal Presidente e dai componenti giuridico e tecnico alle ore 13.15 del 21 marzo 2018.

Il presidente dà mandato al R.U.P. di effettuare le comunicazioni e le pubblicazioni di rito.

Il componente giuridico e verbalizzante
(Avvocato Marco Gaetano Pulvirenti)



Il componente tecnico
(Ingegnere Mario Presti)



Il Presidente

(Dott.ssa Rosalia Agliastro)

