



adottata dal Commissario in data 24 SET. 2010

OGGETTO: Gara d'appalto procedura aperta affidamento triennale fornitura di reagenti per determinazione marcatori virali con service apparecchiatura - Gara n° 505673 - Ratifica verbali della Commissione di aggiudicazione - Aggiudicazione in favore della ditta Johnson & Johnson Medical Spa.

Su proposta del Responsabile del Servizio Acquisti il quale:

- Premesso** che con delibera n° 219/C del 18/02/2010 è stata indetto appalto a procedura aperta per la fornitura triennale di reagenti per determinazione marcatori virali con service apparecchiatura, approvando contestualmente il Capitolato Speciale di gara;
- Atteso** che in applicazione del D.Lgs. 163 del 12/04/06 è stata disposta la pubblicazione del bando di gara nella GURI 5ª Serie Speciale n°31 del 17/03/2010 e sulla GUCE S49/2010 del 11/03/2010; nonché sul sito informatico del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti, e dell'avviso per estratto sui quotidiani Gazzetta Aste e Appalti Pubblici, Il Sole 24 Ore, La Nuova Sardegna e Il Sardegna del 29/03/2010;
- Dato atto** che con disposizione amministrativa n° 35/2010 del 04/05/2010 è stata nominata la Commissione di aggiudicazione;
- Visti** i verbali in data 06/05/2010 - 08/06/2010 e 16/06/2010 della Commissione di aggiudicazione;
- Visto** il Capitolato Speciale di gara;
- Preso atto** della proposta di aggiudicazione della Commissione in favore della offerta della ditta Johnson & Johnson Medical Spa, risultata la più vantaggiosa ai sensi dell'art. 83 del D.Lgs. 163/2006;
- Considerato** che la Ditta Abbott Srl, con note del 13/07/2010 e del 30/07/2010, ha presentato richiesta di revisione degli atti di gara argomentando la mancata rispondenza al Capitolato Speciale dell'offerta della ditta Johnson & Johnson Medical Spa, risultata aggiudicataria;
- Dato atto** che la Commissione di aggiudicazione, come risulta dai verbali allegati del 20/07/2010 e 21/09/2010, rigettando l'opposizione della ditta Abbott Srl ha confermato le risultanze di gara;
- Considerato** che le operazioni svolte in sede di pubblicazione e in sede di gara sono avvenute nel rispetto della normativa vigente, in particolare del D.Lgs.163/2006 e s.m.i.;
- Ritenuto** di dover procedere all'affidamento triennale della fornitura sulla base delle risultanze determinate in sede di appalto dalla apposita Commissione;
- Visto** il D.Lgs. 163/2006 e successive modificazioni e integrazioni;

atto di aggiudicazione della gara a procedura aperta per l'affidamento della fornitura triennale di reagenti per determinazione marcatori virali con service apparecchiatura, come si evince dai verbali della Commissione di aggiudicazione.

IL COMMISSARIO

Preso atto dell'istruttoria svolta dal Responsabile del Servizio Acquisti

Sentiti il Direttore Amministrativo e il Direttore Sanitario

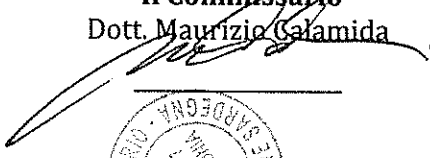
DELIBERA

per i motivi esposti in premessa:

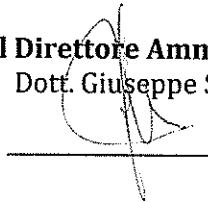
- di ratificare i verbali in data in data 06/05/2010 - 08/06/2010 - 16/06/2010 - 20/07/2010 e 21/09/2010 della Commissione di aggiudicazione della gara a procedura aperta per l'affidamento della fornitura triennale di reagenti per determinazione marcatori virali con service apparecchiature.
- di disporre l'aggiudicazione in favore della ditta Johnson & Johnson Medical Spa così come risulta in dettaglio nel prospetto allegato costituito da n° 3 fogli e parte integrante del presente atto deliberativo.
- di dare atto che l'affidamento in favore della ditta Johnson & Johnson Medical Spa è soggetto a stipula contrattuale, per cui si dispone l'affidamento provvisorio nelle more della stipula del relativo contratto a far data dal 01 dicembre 2010, stabilendo che tale decorrenza deve essere dichiarata in sede di stipula contrattuale quale validità del contratto medesimo.
- di imputare la spesa triennale presunta complessiva di € 681.848,21 inclusa IVA al cod. 0501010601 "Acquisti di materiale diagnostici e prodotti chimici" del piano dei conti del Bilancio ripartita come segue:
 - anno 2010 € 18.940,23 IVA inclusa
 - anno 2011 € 227.282,74 IVA inclusa
 - anno 2012 € 227.282,74 IVA inclusa
 - anno 2013 € 208.342,51 IVA inclusa
- di dare atto che nei movimenti di scarico informatico da parte dei magazzini competenti saranno individuati gli effettivi Centri di Rilevazione utilizzatori dei diagnostici oggetto del presente atto.

Il Commissario

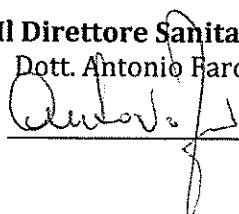
Dott. Maurizio Calamida



Il Direttore Amministrativo
Dott. Giuseppe Serra

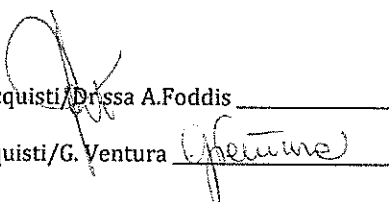


Il Direttore Sanitario
Dott. Antonio Farci



Resp.le Serv. Acquisti/Dr.ssa A.Foddis

Coord. Sett. Acquisti/G. Ventura



Il Responsabile del Servizio Affari Generali,

Attesta che la deliberazione
n. 1235/C del 24 SET. 2010

è stata pubblicata

nell'Albo pretorio dell'Azienda USL n. 7
a partire dal 27 SET. 2010 al 11 OTT. 2010

Resterà in pubblicazione per 15 giorni consecutivi
ed è stata posta a disposizione per la consultazione.

Il Responsabile del Servizio

Affari Generali



A handwritten signature in black ink, appearing to read "Pasta".

Destinatari:

- *Collegio Sindacale*
- *Servizio Bilancio*
- *Servizio Acquisti*

Ditta Johnson & Johnson Medical Spa

Via Chiese 74 - 20126 Milano

P.I. 08082461008

tel. 02/647421 - fax 02/6439330

offerta n. 1003907 del 27/04/2010

Lotto Unico - CIG 04425969C3

		CND	Codice	n° test/conf.	n° conf.	Prezzo conf.	Parziale
1	Hbs Ag ES	W0105020201	6802131	100 test	153	€ 220,00	€ 33.660,00
	Calibratore HBsAg ES	W01050802	6802132	1x1 livello	6	€ 89,95	€ 539,70
	Vitros ECI HBsAg controls (controllo)	W01050802	6800598	3x2 livelli	2	€ 65,04	€ 130,08
	Vitros ECI HBsAg controls (controllo di qualità interno)	W01050802	6800598	3x2 livelli	18	€ 65,04	€ 1.170,72
2	Hbs Ag Es conferma	W0105020202	6802133	36 test	28	€ 162,00	€ 4.536,00
3	Hbs Ab quantitativo	W0105020203	1787753	100 test	51	€ 280,00	€ 14.280,00
	Calibratore ECI anti HBS	W01050802	1524693	1x3 livelli	6	€ 78,55	€ 471,30
	Vitros ECI anti HBS control (controllo)	W01050802	6800389	3x3 livelli	2	€ 65,05	€ 130,10
	Vitros ECI anti HBS control (controllo di qualità interno)	W01050802	6800389	3x3 livelli	18	€ 65,05	€ 1.170,90
4	Hbe Ag	W0105020501	8211880	52 test	89	€ 145,60	€ 12.958,40
	Calibratore ECI HBeAg	W01050802	1914498	3x1 livello	6	€ 170,18	€ 1.021,08
	Vitros ECI HBe/Anti HBe control (controllo)	W01050802	6800837	2x2 livelli	2	€ 65,04	€ 130,08
	Vitros ECI HBe/Anti HBe control (controllo di qualità interno)	W01050802	6800837	2x2 livelli	14	€ 65,04	€ 910,56
5	Hbe Ab	W0105020503	8864860	52 test	89	€ 145,60	€ 12.958,40
	Calibratore ECI Hbe	W01050802	1523984	3x1 livelli	6	€ 226,36	€ 1.358,16
	Vitros ECI Hbe/Anti HBe control (controllo)	W01050802	6800837	2x2 livelli	2	€ 65,04	€ 130,08
	Vitros ECI Hbe/Anti HBe control (controllo di qualità interno)	W01050802	6800837	2x2 livelli	14	€ 65,04	€ 910,56
6	HBc Ab	W0105020208	8496812	100 test	46	€ 280,00	€ 12.880,00
	Calibratore ECI anti HBc	W01050802	1256494	1x1 livello	6	€ 78,55	€ 471,30
	Vitros ECI anti HBc control (controllo)	W01050802	6800836	3x2 livelli	4	€ 65,04	€ 260,16
	Vitros ECI anti HBc control (controllo di qualità interno)	W01050802	6800836	3x2 livelli	18	€ 65,04	€ 1.170,72
7	HBc IgM	W0105020210	8577413	52 test	41	€ 145,60	€ 5.969,60
	Calibratore ECI anti HBc IgM	W01050802	1100387	1x1 livello	6	€ 78,55	€ 471,30
	Vitros ECI anti HBc/IgM control (controllo)	W01050802	6800834	3x2 livelli	6	€ 65,04	€ 390,24
	Vitros ECI HBc/IgM control (controllo di qualità interno)	W01050802	6800834	3x2 livelli	18	€ 65,04	€ 1.170,72

continua

	continua Ditta Johnson & Johnson Medical Spa	CND	Codice	n° test/ conf.	n° conf.	Prezzo conf.	Parziale
8	HIV 1/2 Ab	W0105080103	1241850	100 test	29	€ 290,00	€ 8410,00
	Calibratore ECI anti HIV1+2	W01050803	1700863	1x1 livello	6	€ 78,55	€ 471,30
	Vitros ECI anti HIV 1+2 control (controllo)	W01050803	6800586	3x3 livelli	4	€ 78,55	€ 314,20
	Vitros ECI anti HIV 1+2 control (controllo di qualità interno)	W01050803	6800586	3x3 livelli	18	€ 78,55	€ 1.413,90
9	HCV Ab	W0105020303	1318450	100 test	116	€ 330,00	€ 38.280,00
	Calibratore ECI anti HCV	W01050802	1940667	1x1 livello	6	€ 78,55	€ 471,30
	Vitros ECI anti HCV (controllo)	W01050802	6800731	3x2 livelli	4	€ 65,04	€ 260,16
	Vitros ECI anti HCV control (controllo di qualità interno)	W01050802	6800731	3x2 livelli	18	€ 65,04	€ 1.170,72
10	HAV	W0105020102	6801461	100 test	21	€ 280,00	€ 5.880,00
	Calibratore anti HVA total	W01050802	6801462	1x1 livello	6	€ 124,58	€ 747,48
	Vitros anti HVA (controllo)	W01050802	6801463	3x2 livelli	4	€ 152,45	€ 609,80
	Vitros anti HVA control (controllo di qualità interno)	W01050802	6801463	3x2 livelli	18	€ 152,45	€ 2.744,10
11	HAV IgM	W0105020104	8450124	100 test	21	€ 280,00	€ 5.880,00
	Calibratore anti HVA IgM	W01050802	1372101	1x1 livello	6	€ 124,58	€ 747,48
	Vitros anti HVA IgM (controllo)	W01050802	6800835	3x2 livelli	6	€ 65,04	€ 390,24
	Vitros anti HVA IgM (controllo di qualità interno)	W01050802	6800835	3x2 livelli	18	€ 65,04	€ 1.170,72
	Materiali di consumo						
	Versa Tips 1000	W0503020202	6801715	1000	19	€ 36,00	€ 684,00
	Wast Container Liner A	n.a.	6802888	10 pz.	6	€ 13,34	€ 80,04
	Wast Container Liner B	n.a.	6802889	10 pz.	6	€ 12,50	€ 75,00
	Vitros Eci Absorption filter	W0201010180	6800100	1 pz.	6	€ 40,59	€ 243,54
	Vitros Signal reagent	W0201010185	1072693	400 test	141	€ 27,20	€ 3.835,20
	Vitros Univ. Wash reagent	W0201010185	8389793	2x5 lt	71	€ 56,16	€ 3.987,36
	Vitros Maintenance Pack	W0201010185	1831312	2 pz.	2	€ 130,79	€ 261,58
	Vitros Eci conf. dil. B	W0201010185	8321200	100 test	22	€ 92,00	€ 2.024,00
	continua						

continua Ditta Johnson & Johnson Medical Spa	GND	Codice	
<i>In Service:</i>			
n° 2 Analizzatori automatici "Vitros 3600" completi di stampanti e gruppo di continuità elettrica e interfacciamento bidirezionale con il sistema informatico centrale del Laboratorio. Per la gestione della stazione analitica saranno forniti n° 2 personal computer di ultima generazione.	W0201020102	6802783	
Ciascun strumento, nuovo di fabbrica e di ultima generazione, è corredato da:			
stampante laser			
toner			
scheda rete			
penna ottica			
stampante di codice a barre per l'identificazione del campione			
Fornitura annuale IVA esclusa			€ 189.402,28
Importo triennale			€ 568.206,84
IVA 20%			€ 113.641,37
Totale triennale			€ 681.848,21



Oggetto: Verbale della Commissione di aggiudicazione gara d'appalto procedura aperta affidamento triennale fornitura di reagenti per determinazione marcatori virali con service apparecchiatura - Gara n° 505673.

Addì 6 del mese di maggio 2010 alle ore 10.00 nella sede della ASL in Via Dalmazia a Carbonia si è riunita in seduta pubblica, regolarmente costituita, la commissione di aggiudicazione nominata con disposizione amministrativa n° 35/2010 del 04/05/2010. Sono presenti il Presidente Dott.ssa Agnese Foddìs, Responsabile Servizio Acquisti e Patrimonio, i componenti Dott.ssa Maria Cristina Garau, Responsabile del Laboratorio Analisi, Dott. Gesuino Mulas, Responsabile del Centro Trasfusionale, e la Sig.na Gigliola Ventura, Collaboratore Amministrativo Servizio Acquisti, con funzioni di segretaria verbalizzante.

Premesso

- che l'appalto è stato indetto con delibera n° 219/C del 18/02/2010, approvando contestualmente il Capitolato speciale di gara;
- che, ai sensi del D.Lgs. 163/2006, è stata disposta la pubblicazione del Bando di gara sulla GURI 5^a Serie speciale n° 31 del 17/03/2010 e sulla GUCE S49/2010 del 11/03/2010, nonché sul sito informatico del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti, e dell'avviso per estratto sui quotidiani Gazzetta Aste e Appalti Pubblici, Il Sole 24 Ore, La Nuova Sardegna e Il Sardegna del 29/03/2010;
- si è provveduto alla pubblicazione della documentazione di gara nel sito aziendale;
- che il bando di gara stabilisce il termine di scadenza per la presentazione delle offerte alle ore 13 del giorno 4 maggio 2010 e l'esperimento pubblico in data odierna;
- che entro il suddetto termine risultano pervenuti i plichi contenenti l'offerta delle seguenti Ditte:

- | | |
|---|--------------------------------|
| 1. Ditta Roche Diagnostics Spa | Prot. ASL 10072 del 29/04/2010 |
| 2. Ditta Siemens Healthcare Diagnostics Srl | Prot. ASL 10209 del 30/04/2010 |
| 3. Ditta Abbott Srl | Prot. ASL 10414 del 04/05/2010 |
| 4. Ditta Johnson & Johnson Medical Spa | Prot. ASL 10481 del 04/05/2010 |

Tutto ciò premesso

Il Presidente dichiara aperta la seduta alla presenza dei seguenti testi:

- Dr. Efsio Giovanni Diana in qualità di Procuratore Speciale della ditta Abbott Srl come da Procura Rep. 45550 racc. n. 15470 del 21/01/2010 a firma del notaio Dr. Roberto Giacobini
- Sig. Francesco Marongiu in qualità di Procuratore della ditta Johnson & Johnson Medical Spa come da Procura 64989 del 30/04/2010 a firma del notaio dr. Claudio Guidobono Cavalchini.
- Dr. Luigi Pintus in qualità di procuratore Speciale della ditta Siemens Healthcare Diagnostics Srl come da procura speciale rep. 62197/13693 del 02/02/2009 a firma del notaio dr. Claudio Guidobono Cavalchini.
- Dr.ssa Marina Pantano in qualità di Procuratore Speciale della ditta Roche Diagnostics come da procura speciale Rep. 69195/14494 del 08/01/2010 a firma del notaio dr. Claudio Guidobono Cavalchini.

Verificata la regolarità formale nella presentazione dei plichi così come disciplinato dall'art. 9 del Capitolato Generale, la Commissione procede al controllo della documentazione amministrativa e tecnica indicata nell'art. 3 del Capitolato Speciale. Si constata quanto segue:

- Ditta Roche Diagnostics Spa documentazione conforme alle indicazioni del Capitolato Speciale. La ditta è ammessa alle fasi successive fasi del procedimento di gara.
- Ditta Siemens Healthcare Diagnostics Srl documentazione conforme alle indicazioni del Capitolato Speciale. La ditta è ammessa alle fasi successive fasi del procedimento di gara.
- Ditta Abbott Srl documentazione conforme alle indicazioni del Capitolato Speciale. La ditta è ammessa alle fasi successive fasi del procedimento di gara.
- Ditta Johnson & Johnson Medical Spa documentazione conforme alle indicazioni del Capitolato Speciale. La ditta è ammessa alle fasi successive fasi del procedimento di gara.

Si procede al controllo a campione ai sensi dell'art. 48 del D.Lgs. 163/2006. Ai sensi della citata norma deve essere estratta n° 1 ditta. Il teste Dr.ssa Marina Pantano estrae il foglietto

[Handwritten signatures and notes on the right margin, including names like 'Pantano', 'Marongiu', and 'Pintus']

contenente il numero 1 corrispondente in base in ordine di arrivo alla ditta Roche Diagnostics Spa che dovrà comprovare, entro 10 giorni dalla richiesta, il possesso dei requisiti di capacità tecnico-organizzativa secondo quanto dispone l'art. 5 del Capitolato Speciale.

La commissione procederà in seduta riservata all'esame della documentazione presentata, alla valutazione tecnica dei prodotti e alla conseguente attribuzione del punteggio qualità ai sensi dell'art. 10 del Capitolato Speciale. Alle ore 11.45 il presidente dichiara chiusa la seduta aggiornandola a data da destinarsi.

Il presente verbale risulta costituito da n. 3 pagine dattiloscritte.

Letto, confermato e sottoscritto.

Il Presidente

Dott. Agnese Foddis

La Commissione

Dott. Gesuino Mulas

Dott.ssa M. Cristina Garau

La Segretaria

Sig.ra Gigliola Ventura

I testi

Dr. Efisio Giovanni Diana

Sig. Francesco Marongiu

Dr. Luigi Pintus

Dr.ssa Marina Pantano



REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
ASL N° 7 Carbonia

Oggetto: Verbale della Commissione di aggiudicazione gara d'appalto procedura aperta affidamento triennale fornitura di reagenti per determinazione marcatori virali con service apparecchiatura - Gara n° 505673.

Addi 8 del mese di giugno 2010 alle ore 10.00 nella sede della ASL in Via Dalmazia a Carbonia si è riunita in seduta riservata, regolarmente costituita, la commissione di aggiudicazione di cui al precedente verbale in data 06/05/2010. Sono presenti il Presidente Dott.ssa Agnese Foddis, i componenti Dott.ssa Maria Cristina Garau, Dott. Gesuino Mulas, e la Sig.na Gigliola Ventura, con funzioni di segretaria verbalizzante. Relativamente al possesso dei requisiti, ai sensi dell'art. 48 del D.Lgs. 163/2006, della ditta Roche Diagnostics Spa, sorteggiata nella precedente seduta, la Commissione prende atto che la medesima ha già presentato in sede di gara, unitamente alla restante documentazione, le attestazioni di diverse pubbliche amministrazioni comprovanti il buon esito delle principali forniture prestate a favore delle stesse negli ultimi tre anni con indicazione dei relativi importi. Si conferma, quindi, l'ammissione della ditta. Si procede all'esame delle proposte tecniche presentate dalle ditte e alla conseguente valutazione qualitativa secondo i parametri previsti dall'art. 10 del Capitolato Speciale.

Ditta Abbott Srl offre i reattivi, controlli e calibratori necessari per l'esecuzione dei test richiesti e il relativo materiale di consumo e in service la seguente strumentazione:

- n° 1 Abbott Architect i2000SR quale strumentazione principale
- n° 1 Abbott Architect i1000SR quale strumentazione di backup

La ditta, a termini di Capitolato, dichiara che la strumentazione sarà interfacciata bidirezionalmente all'Host computer del Laboratorio. L'offerta risulta rispondente alle indicazioni del Capitolato Speciale. La ditta è ammessa alle successive fasi del procedimento di gara.

Ditta Johnson & Johnson Medical Spa offre i reattivi necessari per l'esecuzione dei test richiesti e il relativo materiale di consumo e in service la seguente strumentazione:

- n° 2 analizzatori OrthoVitros 3600 cod. 6802783 completi di interfacciamento bidirezionale con il sistema informativo centrale in uso nel laboratorio.

L'offerta risulta rispondente alle indicazioni del Capitolato Speciale. La ditta è ammessa alle successive fasi del procedimento di gara.

Ditta Roche Diagnostics Spa offre i reattivi necessari per l'esecuzione dei test richiesti e il relativo materiale di consumo e in service la seguente strumentazione:

- n° 2 sistemi Cobas 6000 completi di interfacciamento.

L'offerta non risulta rispondente alle indicazioni del Capitolato Speciale relativamente al test HCV. Nella scheda tecnica del prodotto Elecsys Anti-HCV cod.03290352190 risulta che i reattivi non sono pronti all'uso e devono essere preparati. Trattandosi di caratteristica richiesta a pena di esclusione, la ditta non è ammessa alle successive fasi del procedimento di gara.

Ditta Siemens Healthcare Diagnostics Srl offre i reattivi necessari per l'esecuzione dei test richiesti e il relativo materiale di consumo e in service la seguente strumentazione:

- n° 2 Advia Centaur XP con i collegamenti ad Host.

L'offerta risulta rispondente alle indicazioni del Capitolato Speciale. La ditta è ammessa alle successive fasi del procedimento di gara.

I punteggi per la qualità, riportati in dettaglio per ciascun parametro ai sensi dell'art. 10 del Capitolato Speciale nel prospetto allegato, risultano i seguenti:

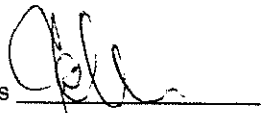
Ditta Abbott Srl	41/60
Ditta Johnson & Johnson Medical Spa	53/60
Ditta Siemens Healthcare Diagnostics Srl	41/50

Il presente verbale risulta costituito da n. 2 pagine dattiloscritte, oltre che dal prospetto citato.

Letto, confermato e sottoscritto.

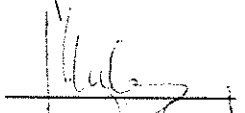
Il Presidente

Dott. Agnese Foddis

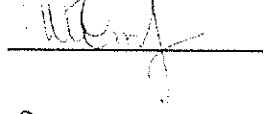


La Commissione

Dott. Gesuino Mulas

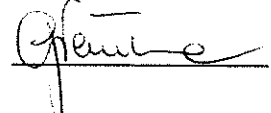


Dott.ssa M. Cristina Garau



La Segretaria

Sig.ra Gigliola Ventura



	Caratteristiche	Punteggio	Sub criteri	Abbott Srl		J & J Medical Spa		Siemens H.D. Srl	
1	Tecnologia MEIA, CMIA, Chemiluminescenza	8	Si: 8 punti	CMIA	8	CMIA	8	Chemilum.	8
			No: 0 punti						
2	Utilizzo di sistemi di reazione con cuvette monouso	5	Si: 5 punti	SI	5	SI	5	SI	5
			No: 0 punti						
3	Utilizzo di sistemi di campionamento con puntali monouso	5	Si: 5 punti	NO	0	SI	5	SI	5
			No: 0 punti						
4	Utilizzo di microprovetta pediatriche	4	Si: 4 punti	SI	4	SI	4	SI	4
			No: 0 punti						
5	Possibilità di rilevare il maggior numero di mutanti HBsAg (documentabile)	7	Si: 7 punti	SI	7	SI	7	SI	7
			No: 0 punti						
6	Automatica valutazione del campione per riconoscimento della presenza di emolisi, ittero, torbidità, con nota su ogni singolo test eseguito	7	Si: 7 punti	NO	0	SI	7	NO	0
			No: 0 punti						
7	Possibilità di rilevare con un unico test l'Anticorpo e l'Antigene P24 dell'HIV	7	Si: 7 punti	SI	7	NO	0	NO	0
			No: 0 punti						
8	Nel dosaggio HCV·Ab: antigene ricombinante anche per regione NS5	7	Si: 7 punti	NO	0	SI	7	SI	7
			No: 0 punti						
9	Stabilità reattivi stoccati a magazzino di almeno un anno	5	Si: 5 punti	SI	5	SI	5	NON SI EVINCE	0
			No: 0 punti						
10	Servizio tecnico e specialistico on line con assistenza remota o teleassistenza.	5	Si: 5 punti	SI	5	SI	5	SI	5
			No: 0 punti						
Totale punteggio qualità					41		53		41

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
ASL N° 7 Carbonia

Oggetto: Verbale della Commissione di aggiudicazione gara d'appalto procedura aperta affidamento triennale fornitura di reagenti per determinazione marcatori virali con service apparecchiatura - Gara n° 505673.

Addì 16 del mese di giugno 2010 alle ore 9.30 nella sede della ASL in Via Dalmazia a Carbonia si è riunita in seduta pubblica, regolarmente costituita, la commissione di aggiudicazione per la definizione degli adempimenti relativi alla gara in oggetto. Sono presenti il Presidente Dott.ssa Agnese Foddis, i componenti Dott.ssa Maria Cristina Garau, Dott. Gesuino Mulas, e la Sig.na Gigliola Ventura, con funzioni di segretaria verbalizzante. Le ditte sono state convocate con nota a mezzo telegramma Prot. ASL PI/13935 del 09/06/2010.

Il Presidente dichiara aperta la seduta alle presenza dei seguenti testi:

- Dr. Efisio Giovanni Diana in qualità di Procuratore Speciale della ditta Abbott Srl come da Procura Rep. 45550 racc. n. 15470 del 21/01/2010 a firma del notaio Dr. Roberto Giacobini
- Sig. Francesco Marongiu in qualità di Procuratore della ditta Johnson & Johnson Medical Spa come da Procura 64989 del 30/04/2010 a firma del notaio dr. Claudio Guidobono Cavalchini.
- Dr. Luigi Pintus in qualità di procuratore Speciale della ditta Siemens Healthcare Diagnostics Srl come da procura speciale rep. 62197/13693 del 02/02/2009 a firma del notaio Dr. Claudio Guidobono Cavalchini.
- Dr.ssa Marina Pantano in qualità di Procuratore Speciale della ditta Roche Diagnostics come da procura speciale Rep. 69195/14494 del 08/01/2010 a firma del notaio dr. Claudio Guidobono Cavalchini.

Dopo aver dato lettura del verbale in seduta privata relativo alla valutazione qualitativa, si procede alla apertura delle buste contenenti le offerte economiche.

- Ditta Abbott Srl propone costo complessivo annuo di € 169.776,73 + IVA
- Ditta Johnson & Johnson Medical Spa propone costo complessivo annuo di € 189.402,28 + IVA

- Ditta Siemens Healthcare Diagnostics Srl propone costo complessivo annuo di € 191.813,00+ IVA

Relativamente ai prezzi si attribuiscono i seguenti punteggi:

- Ditta Abbott Srl punti 40/40
- Ditta Johnson & Johnson Medical Spa punti 35,86/40
- Ditta Siemens Healthcare Diagnostics Srl punti 35,41/40

I punteggi totali qualità/prezzo risultano:

- Ditta Abbott Srl punti 81/100
- Ditta Johnson & Johnson Medical Spa punti 88,86/100
- Ditta Siemens Healthcare Diagnostics Srl punti 76,41/100

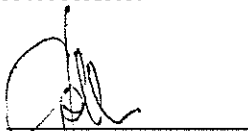
Sulla base dei punteggi ottenuti la Commissione propone la aggiudicazione in favore della Ditta Johnson & Johnson Medical Spa che ha presentato l'offerta più vantaggiosa ai sensi dell'art. 83 del D.Lgs. 163/2006.

Il presente verbale, costituito da n. 2 pagine dattiloscritte, viene inviato al Commissario per gli atti di competenza. Alle ore 11,15 il Presidente dichiara chiusa la seduta.

Letto, confermato e sottoscritto.

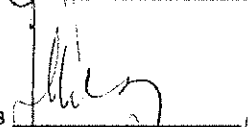
Il Presidente

Dott. Agnese Foddis



La Commissione

Dott. Gesuino Mulas

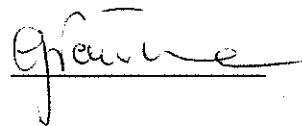


Dott.ssa M. Cristina Garau



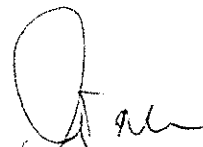
La Segretaria

Sig.ra Gigliola Ventura

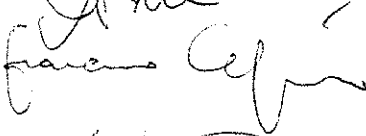


I testi

Dr. Efisio Giovanni Diana

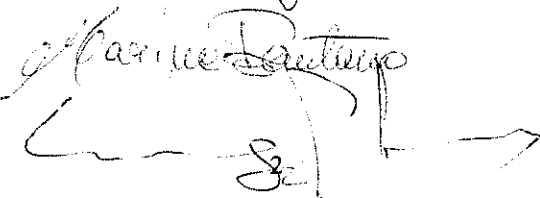


Sig. Francesco Marongiu



Dr. Luigi Pintus

Dr.ssa Marina Pantano





REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
ASL N° 7 Carbonia

Oggetto: Verbale della Commissione di aggiudicazione gara d'appalto procedura aperta affidamento triennale fornitura di reagenti per determinazione marcatori virali con service apparecchiatura - Gara n° 505673.

Addì 20 del mese di luglio 2010 alle ore 11.30 nella sede della ASL in Via Dalmazia a Carbonia si è riunita in seduta riservata, regolarmente costituita, la commissione di aggiudicazione della gara in oggetto. Sono presenti il Presidente Dott.ssa Agnese Foddis, i componenti Dott.ssa Maria Cristina Garau, Dott. Gesuino Mulas, e la Sig.na Gigliola Ventura, con funzioni di segretaria verbalizzante. La Commissione prende atto della comunicazione della ditta Abbott Srl del 13/07/2010 con la quale si chiede di verificare quanto segue:

"se la J&J abbia offerto il codice REF 680 2133 per l'**HBsAg di Conferma**, in quanto lo stesso non ci risulta essere "pronto all'uso" come evidenziato a pagina 2 della loro metodica in cui si afferma che vi sono "2 fiale di reagente dell'anticorpo di conferma ecc...ecc..." **che vanno ricostituite ed il reagente dell'anticorpo di conferma è fornito liofilizzato!**

Inoltre a pag 3 della stessa metodica (ultima riga) vi è scritto : "La procedura di conferma viene eseguita manualmente, fuori dal sistema in due provette come le cuvette di campioni VITROS".

Ciò indica che oltre a non rispondere al requisito minimo REAGENTI PRONTI ALL'USO, la metodica di conferma offerta è completamente o quasi del tutto manuale"

In riferimento a quanto esposto dalla ditta Abbott Srl la Dr.ssa Garau e il Dr. Mulas evidenziano quanto segue:

- Il capitolato di gara e' stato scritto basandosi sul concetto che il processo analitico sia quello che vede un analizzatore processare uno o piu' campioni caricati su di esso per ottenere un risultato mediante reagenti, specifici per ogni test programmato, opportunamente immagazzinati ed inventariati sull'analizzatore stesso.
- Tra le caratteristiche operative minime dell'analizzatore (e di quello di backup) si e' richiesto, tra le altre, un confezionamento dei reagenti per l'analisi ,tale che siano pronti per l'uso, in modo tale che il processo analitico, come sopra definito, non risultasse influenzato da manipolazioni dei reagenti tali da poter introdurre una potenziale variabilita' analitica.
- Tenendo come base tali principi tutti i partecipanti alla gara ammessi hanno risposto in maniera congruente alle caratteristiche richieste, fornendo reagenti pronti per l'uso, caricabili sull'analizzatore, dopo essere stati prelevati dal

magazzino, senza operazioni o manipolazioni particolari. Pur rilevando differenze sul tipo di operazioni da eseguire sui pack reagenti per essere caricati (per es. si va dalla immediata e diretta introduzione nell'analizzatore del pack reagenti senza bisogno di agitazione nel sistema Vitros della Ortho, alla preventiva miscelazione di ogni pack per almeno 30 volte e alla sua stappatura e interposizione di un setto forato da parte dell'operatore prima del carico per i sistemi Architect della Abbott), tali operazioni non sono state ritenute significative al punto da inficiare il buon esito analitico o da far considerare non rispettate le clausole ricordate nei punti precedenti o da creare differenze tangibili tra i vari sistemi in esame. Per analogo e opposto motivo si e' ritenuto che le procedure di ricostituzione necessarie per il kit reagenti dell'HCV Roche fossero tali e significative per considerare il suddetto kit come non pronto per l'uso, non rispondendo pertanto ai requisiti minimi richiesti.

- Analogamente si e' rilevato dalle documentazioni presentate dalle Ditte partecipanti che alcuni reagenti comuni a tutti i test, non facenti parte del confezionamento dei reagenti specifici per ognuno degli analiti richiesti, come ad es. soluzioni di lavaggio o soluzioni di decontaminazione, presentavano caratteristiche tali da richiedere procedure di preparazione da parte degli operatori: ad es. la soluzione di lavaggio concentrata da diluire 10 volte prima di essere caricata sull'analizzatore Architect della Abbott, la Cleaning Solution, anch'essa concentrata e da diluire, necessaria per l'analizzatore Centaur XP della Siemens.
- Tutti questi aspetti, pur nelle loro singole specificita', sono stati considerati in maniera cumulativa, semplificativa ed omogenea tra le varie Ditte partecipanti come facenti parte di generiche procedure **preanalitiche**, assimilabili a quelle che possono coinvolgere la manipolazione dei campioni o il loro pretrattamento per specifici test da parte dell'operatore prima del caricamento sull'analizzatore: procedure preanalitiche che non sono state prese mai in considerazione, all'interno del capitolato, ne' ai fini della determinazione delle caratteristiche minime degli analizzatori o dei reagenti, ne' come valutazione qualitativa delle performances analitiche.
- Quanto detto e' applicabile a maggior ragione, ed e' stato applicato analogamente ai casi citati in precedenza come principio, anche al kit HBCon ES Ortho, che e' un kit di esclusivo pretrattamento del campione in fase preanalitica per consentirne il dosaggio, sull'analizzatore, mediante un kit reagente, quello dell'HBsAg ES, pronto all'uso e rispondente quindi alle caratteristiche prima menzionate. Il kit di pretrattamento prevede proprie procedure da eseguire sempre off-board e sempre coinvolgenti i campioni per una loro preparazione all'analisi, **in maniera completamente indipendente dal processo analitico vero e proprio**. Tali caratteristiche sono ripetutamente esplicitate nelle Istruzioni per l'Uso del kit di pretrattamento, che fanno sempre esplicito riferimento al kit del reagente HBsAg ES per il dosaggio vero e proprio e alle caratteristiche di

quest'ultimo per il buon esito dell'analisi (calibrazione e sua verifica, controlli, corretto stoccaggio del reagente dell'HBsAg ES, ecc.).

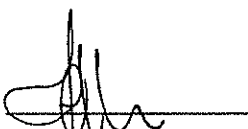
- La separazione tra le fasi preanalitiche ed analitiche, oltre ad essere esplicitate nelle Istruzioni per l'Uso, sono anche documentabili basandosi sul numero di test HBsAg ES offerto dalla Ortho, aumentato rispetto ai dosaggi di HBsAg richiesti dal capitolato (13000) di un numero sufficiente per poter eseguire anche gli HBsAg di conferma richiesti (1000) in base al protocollo previsto (esecuzione in doppio, con quindi 15000 (13000+2000) HBsAg ES offerti piu' le quantita' necessarie richieste per calibrazioni e controlli), mentre il kit di pretrattamento e' stato offerto nelle quantita' proprie delle specifiche caratteristiche d'uso di esso.

Il presente verbale risulta costituito da n. 3 pagine dattiloscritte. Alle ore 13.00 il Presidente dichiara chiusa la seduta.

Letto, confermato e sottoscritto.

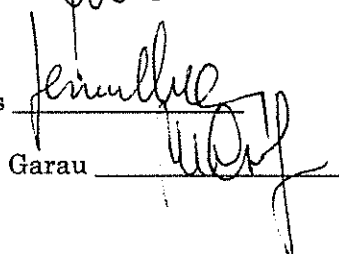
Il Presidente

Dott. Agnese Foddis

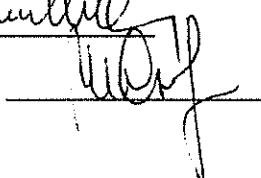


La Commissione

Dott. Gesuino Mulas

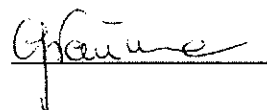


Dott.ssa M. Cristina Garau



La Segretaria

Sig.ra Gigliola Ventura





Oggetto: informativa gara Markers Virali

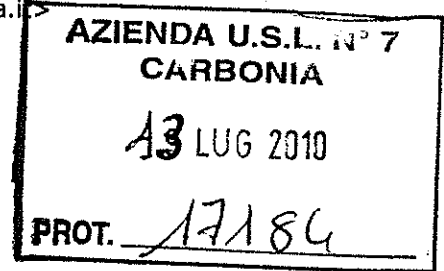
Mittente: Sergio Scorretti <Sergio.Scorretti@abbott.com>

Destinatario: gigliola.ventura@aslcarbonia.it <gigliola.ventura@aslcarbonia.it>

Cc: Efisio Diana <Efisio.Diana@abbott.com>

Data: Lun 20:55

- CARBONIA.doc (32 KB)



Gent.ma Sign.ra Ventura,
sono ad informarVi di quanto in allegato

Cordialmente

Sergio Scorretti Via Mar della Cina, 268 Phone +39 06529911
Area Manager Rome 00144 Fax +39 06929073263
Abbott Diagnostics Italy Mobile +39 3358245406
Sales Department Sergio.Scorretti@abbott.com



Spett.le Amm.ne ASL 7
Carbonia (CI)

Roma, 13.07.2010

Oggetto: informativa gara Markers Virali n. 505673

Spett.le Amministrazione,
il giorno 16 giugno si è svolta l'aggiudicazione provvisoria della Procedura aperta per la fornitura di sistemi diagnostici per la determinazione di markers virali con service di apparecchiatura -gara n. 505673 - CIG 04425969C3 nella quale ha presenziato il nostro collaboratore Dr.Ef시오 Giovanni Diana.

Le ditte partecipanti erano 4 a cui è stato dato il seguente punteggio totale:

Abbott: 81 punti (41 qualita')

J&J : 88,86 punti (53 qualita')

Siemens: 76,41 punti (41 qualita')

Roche: esclusa perchè non rispondente ai requisiti minimi del Capitolato. Infatti il reagente offerto HCV non è pronto all'uso.

Chiediamo pertanto di verificare se la J&J abbia offerto il codice REF 680 213 per l'**HBsAg di Conferma**, in quanto lo stesso non ci risulta essere "pronto all'uso" come evidenziato a pagina 2 della loro metodica in cui si afferma che vi sono "2 fiale di reagente dell'anticorpo di conferma ecc...ecc..." **che vanno ricostituite ed il reagente dell'anticorpo di conferma è fornito liofilizzato!**

Inoltre a pag 3 della stessa metodica (ultima riga) vi è scritto : "La procedura di conferma viene eseguita manualmente, fuori dal sistema in due provette come le cuvette di campioni VITROS".

Ciò indica che oltre a non rispondere al requisito minimo REAGENTI PRONTI ALL'USO , la metodica di conferma offerta è completamente o quasi del tutto manuale.

Per Vs. opportuna informazione e conoscenza

Cordialmente

Area Manager
Sergio Scorretti



REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
ASL N° 7 Carbonia

Oggetto: Verbale della Commissione di aggiudicazione gara d'appalto procedura aperta affidamento triennale fornitura di reagenti per determinazione marcatori virali con service apparecchiatura - Gara n° 505673.

Addì 21 del mese di settembre 2010 alle ore 10.30 nella sede della ASL in Via Dalmazia a Carbonia si è riunita in seduta riservata, regolarmente costituita, la commissione di aggiudicazione della gara in oggetto. Sono presenti il Presidente Dott.ssa Agnese Foddis, i componenti Dott.ssa Maria Cristina Garau, Dott. Gesuino Mulas, e la Sig.na Gigliola Ventura, con funzioni di segretaria verbalizzante. La Commissione prende atto della comunicazione della ditta Abbott Srl del 30/07/2010, Prot. ASL 19043 del 06/08/2010 con la quale si ribadisce che l'offerta della ditta Johnson & Johnson Medical Spa non risponda ai requisiti minimi richiesti dal capitolato speciale. In riferimento a quanto esposto dalla ditta Abbott Srl la Dr.ssa Garau e il Dr. Mulas evidenziano quanto segue:

“si ribadiscono, non essendo sostanzialmente variate in alcun punto le considerazioni sulla gara in oggetto, le risposte già fornite nel precedente verbale del 20/07/2010 . Tuttavia, vedi al punto 7, lascia perplessi la considerazione che “ la fase preanalitica ed analitica non siano contemplati nel capitolato ...”. Ci si chiede quando mai un capitolato speciale, che per definizione indica e coniuga specifiche tecniche che RISPONDONO sia ai processi di lavoro standard di qualsiasi laboratorio, universalmente accettati, sia ciò che il Responsabile del Laboratorio ritiene tecnicamente valido e necessario per lo standard di produzione che deve essere messo in atto, debba contemplare le elementari e fisiologiche sequenze dell'attività di laboratorio che, proprio perché tali, non possono essere oggetto di discrezionalità del capitolato speciale!

La commissione ritiene non condivisibili le valutazioni fatte dalla ditta Abbott, ribadendo le risposte già fornite nel luglio scorso”.

Il presente verbale risulta costituito da n. 2 pagine dattiloscritte. Alle ore 12.00 il Presidente dichiara chiusa la seduta.

Letto, confermato e sottoscritto.

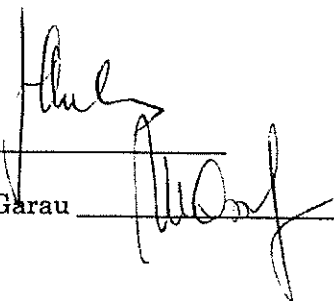
Il Presidente

Dott. Agnese Foddis

La Commissione

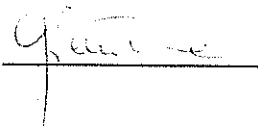
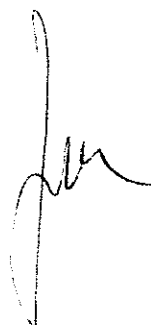
Dott. Gesuino Mulas

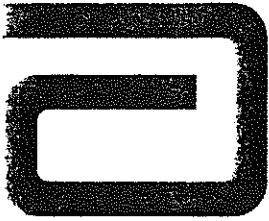
Dott.ssa M. Cristina Garau

Handwritten signatures of Dott. Gesuino Mulas and Dott.ssa M. Cristina Garau, each written over a horizontal line.

La Segretaria

Sig.ra Gigliola Ventura

Handwritten signature of Sig.ra Gigliola Ventura, written over a horizontal line.Handwritten signature, possibly 'Mulas', written in cursive.Handwritten signature, possibly 'Garau', written in cursive.Handwritten signature, possibly 'Ventura', written in cursive.



AZIENDA U.S.L. N° 7 CARBONIA
06 AGO 2010
PROT. 19043

a fide
R. Commissione

Spett.le ASL n. 7 Carbonia
C.A. Commissario Straordinario
p.c. Servizio Acquisti
Via Dalmazia n. 83
09013 CARBONIA

30202
35

Roma, 30/07/2010
ADD/LEP/10_0844

PERVENUTA IL 09 AGO 2010 ABS

Oggetto: procedura aperta per la fornitura di sistemi diagnostici per determinazione di marcatori virali con service apparecchiatura. Gara n.° 505673. vs. rif. GUCEE S 049/2010 del 11/03/2010

In riscontro alla Vostra nota Prot.PG/2010/17829 del 21/7/2010, a seguito di quanto espresso dalla Commissione di aggiudicazione (Dott.ssa Garau, Dr Mulas) si ritiene opportuno evidenziare quanto segue:

Al punto 2: la commissione ribadisce la richiesta di minima circa i "reagenti pronti all'uso"

Al punto 3: la commissione fa riferimento al modo di inserimento dei reagenti nella macchina Abbott e non al Reagente stesso in quanto pronto all'uso; nello stesso punto viene evidenziato che il Kit-reagente della Ditta Roche non corrisponde alle caratteristiche minime in quanto il reagente non e' pronto all'uso bensì deve essere ricostituito, per cui l'offerta andava esclusa.

Al punto 4: la commissione fa riferimento alle soluzioni di lavaggio e di decontaminazione che presentavano caratteristiche tali da richiedere procedure di preparazione da parte degli operatori: si rileva che tali soluzioni non sono da considerarsi reagenti.

Al punto 6: la commissione ribadisce il concetto che il reagente HbsAg test di Conferma ES della Ditta J & J Ortho e' un reagente che prevede il pretrattamento del campione per cui soggetto a manipolazione, quindi in antitesi con quanto espresso dalla stessa Commissione al sopra citato punto 2.

Al punto 7: la commissione di aggiudicazione fa riferimento alla fase analitica e preanalitica, aspetti non contemplati nel capitolato speciale.

Per Vostra informazione si riporta fedelmente la dicitura scritta a pag. 2 della metodica della J & J Ortho circa il test HbsAg test di conferma:

"2 fiale di reagente dell'anticorpo di conferma ecc...ecc..." che vanno ricostituite ed il reagente dell'anticorpo di conferma è fornito liofilizzato.

Inoltre a pag 3 della stessa metodica della J & J Ortho (ultima riga) vi è scritto: **"La procedura di conferma viene eseguita manualmente, fuori dal sistema in due provette come le cuvette di campioni VITROS"**.

Per quanto su esposto riteniamo vi siano elementi oggettivi agevolmente verificabili che devono portare alla conclusione che l'offerta della Ditta J & J Ortho non risponda ai requisiti minimi richiesti dal capitolato speciale di gara.

Cordiali saluti

ABBOTT s.r.l.
DIVISIONE DIAGNOSTICI
Un Procuratore Speciale
Dott. Luca Predolin

**AZIENDA U.S.L. N° 7
CARBONIA**

06 AGO 2010

**PROTOCOLLO
ARRIVO**