



Procedura di gara aperta aggregata, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii., per l'affidamento della fornitura di Sistemi analitici per Esami di Coagulazione, occorrenti alla ASST della Brianza per le esigenze dell'Ospedale Pio XI di Desio (capofila) e alla ASST di Melegnano e Martesana (mandante).

Durata: 72 mesi con opzione di rinnovo di 24 mesi e proroga di 12 mesi

CIG: 9889104AC6 - ID SINTEL N. 170776988

Verbale di gara n. 3

ESAME COMMISSIONE GIUDICATRICE (seduta riservata)

Il giorno 31/10/2023, alle ore 11:00 si è riunita la Commissione Giudicatrice così composta:

Presidente: Dr.ssa Rosanna Falbo

Componente: Dr.ssa Silvia Besana

Componente: Ing. Eduardo Tarallo

Richiamati:

- il verbale di gara n. 1 del 3 agosto 2023 di apertura della Documentazione amministrativa (seduta pubblica);
- il verbale di gara n. 2 del 21 settembre 2023 di apertura delle Offerte Tecniche (seduta pubblica);
- gli atti di gara della procedura in oggetto, con particolare riferimento a:

- Capitolato Speciale di gara, che indica all'art. 3.1 le caratteristiche minime indispensabili, a pena di esclusione, per ciascun lotto;
- Disciplinare di gara, che indica all'art. 16.1 i criteri di valutazione dell'Offerta Tecnica, con i relativi punteggi previsti per ciascun lotto

la Commissione avvia in data odierna i lavori per l'esame delle Offerte Tecniche presentate dagli operatori concorrenti alla presente procedura:

- DASIT S.p.a

- SIEMENS Healthcare S.r.l.

secondo quanto previsto dal Capitolato Speciale e dal Disciplinare di gara.

In questa prima seduta riservata la Commissione ha preso in considerazione gli elementi previsti all'Art. 3.1 del Capitolato Speciale secondo questo ordine:

1. Punti relativi alla strumentazione analitica (dal punto 1 al 13 della tabella di cui sotto)
2. Assistenza tecnica strumentazione (vedi tabella di cui sotto)
3. Consegna della strumentazione (vedi tabella di cui sotto)
4. Collaudo della strumentazione (vedi tabella di cui sotto)

STRUMENTAZIONE ANALITICA

OPERATORE CONCORRENTE		DASIT S.p.a.		SIEMENS HEALTHCARE S.r.l.	
N.	CARATTERISTICA	Conforme	Non Conforme	Conforme	Non Conforme
1	Per ogni Presidio Ospedaliero: n. 2 Sistemi analitici da banco di ultima generazione in completa automazione ad accesso random e caricamento continuo dei campioni.	X		X	



2	Cadenza analitica per singolo analizzatore di almeno 180 PT/h, con caricamento contemporaneo di almeno 50 campioni.	X		X	
3	Campionamento da provetta primaria tappata (cap piercing).	X		X	
4	Principio di lettura: foto ottico / turbidimetrico.	X		X	
5	Collegamento bidirezionale al LIS di laboratorio.	X		X	
6	Sistema operativo Windows 7 o superiore.	X		X	
7	Possibilità di caricare contemporaneamente provette primarie di varie dimensioni e/o coppette.	X		X	
8	Funzione di autodiagnosi automatica all'accensione e allarmi di malfunzionamento con registrazione e tracciabilità degli errori.	X		X	
9	Ridotta manutenzione giornaliera ordinaria, programmabile come tempo e funzioni (indicare e documentare operazioni e tempo necessario).	X		X	
10	Allarme immediato in caso di insufficienza del campione o del reagente.	X		X	
11	Identificazione positiva dei campioni tramite codice a barre e tracciabilità del loro stato di lavorazione nell'intero processo analitico con indicazione dei tempi di completamento dell'analisi	X		*	
12	Programmi di controllo di qualità con analisi statistica e rappresentazione grafica dei valori dei controlli; possibilità di utilizzo di schemi multiregole, selezionabili (Westgard).	X		X	
13	Assistenza tecnica entro le 24 ore per cinque giorni a settimana e disponibilità alla reperibilità nei giorni di sabato e festivi: specificare le modalità organizzative del servizio.	X		X	
Assistenza Tecnica Strumentazione		*		*	
Consegna Strumentazione		X		X	
Collaudo Strumentazione		X		X	

Note:

* La Commissione rileva la necessità di porre, per tramite del RUP, alle Società concorrenti richiesta di chiarimento e pertanto, sospende per tali caratteristiche minimali la valutazione rinviandola ad avvenuta ricezione delle risposte.

Sono stati successivamente prese in considerazione le caratteristiche indispensabili relative a reagenti, calibratori e controlli (vedi tabella di cui sotto)

REAGENTI

			DASIT S.p.a.		SIEMENS HEALTHCARE S.r.l	
N.	Dispositivo	CARATTERISTICHE INDISPENSABILI	Conforme	Non Conforme	Conforme	Non Conforme
1	PT (Tempo di Protrombina)	Tromboplastina di origine umana. ISI strumento-dedicato, certificato da laboratorio di riferimento verso lo Standard di riferimento WHO e prossimo al valore 1.	*		X	
2	APTT (Tempo di Tromboplastina Parziale Attivato)	Reagente costituito da fosfolipidi sintetici o da estrazione vegetale, con attivatore solubile o in fase colloidale.	X		X	



		Reagente sensibile alle carenze dei fattori della coagulazione, alla presenza di lupus anticoagulant e a dosi terapeutiche di eparina.				
3	Antitrombina III (AT3)	Dosaggio basato sull'inibizione del fattore Xa (anti-Xa). Dosaggio cromogenico di tipo funzionale.	X		X	
4	Fibrinogeno (Clauss)	Dosaggio funzionale. Metodo Clauss con trombina di origine bovina. Concentrazione di trombina di circa 100 UI/mL	*		X	
5	D-Dimero	Test immunologico al lattice automatizzato basato sull'impiego di anticorpi monoclonali. Cut-off per tromboembolismo venoso validato da studi clinici indipendenti.	X		X	
6	Tempo di Trombina (TT)	Descrivere metodica	*		X	
7	Resistenza alla proteina C attivata APCR FVL	Metodica coagulativa basata su APTT e con prediluizione in plasma carente di Fattore V per la determinazione della resistenza alla Proteina C attivata dovuta alla mutazione Leiden del FV.	X		X	
8	Proteina C attività	Dosaggio con metodo cromogenico.	X		X	
9	Proteina S libera	Dosaggio immunologico della frazione libera della PS automatizzabile sugli strumenti proposti.	X		X	
10	Ricerca lupus anticoagulant (LAC) screening e conferma	Sistemi di reagenti a concentrazione differenziata (bassa e alta) di fosfolipidi per i test di screening e di conferma, basati su principi differenti secondo le raccomandazioni internazionali del <i>Scientific and Standardization Committee della International Society of Thrombosis and Hemostasis (Journal of Thrombosis and Haemostasis 2009 7,1737-40)</i> .	X		*	
CALIBRATORI			X		*	
PLASMI DI CONTROLLO			*		X	
CONTROLLI D-DIMERO			X		X	

Note:

* La Commissione rileva la necessità di porre, per tramite del RUP, alle Società concorrenti richiesta di chiarimento e pertanto, sospende per tali caratteristiche minimali la valutazione rinviandola ad avvenuta ricezione delle risposte.

La Commissione dispone l'invio del presente verbale al RUP per i seguiti di competenza.

Di quanto sopra è redatto il presente verbale in numero di 03 pagine totali che, previa lettura e conferma, viene sottoscritto come segue:

Presidente:	Dr.ssa Rosanna Falbo	firmato digitalmente
Componente:	Dr.ssa Silvia Besana	firmato digitalmente
Componente:	Ing. Eduardo Tarallo	firmato digitalmente

Documento prodotto in originale informatico e firmato digitalmente ai sensi del testo unico DPR 445/2000, del "Codice dell'Amministrazione Digitale" (D.L.vo n.82/2005) e norme collegate

Documento originale firmato in atti. Firme autografe sostituite a mezzo stampa ai sensi dell'art. 3, comma 2 del D.Lgs n. 39/93.