



AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA

Il giorno 12 NOV. 2010 nella sede dell'Azienda Sanitaria Locale di Pescara

IL DIRETTORE GENERALE

Dr. **ARMANDO MANCINI**, nominato dalla Giunta Regionale con deliberazione n.ro 119 del 29/02/2016, acquisiti i pareri allegati del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario, su proposta del Dirigente Responsabile dell'Ufficio Acquisizioni Beni e Servizi, ha adottato il seguente provvedimento:

N. 1224

OGGETTO: AGGIUDICAZIONE, AI SENSI E PER GLI EFFETTI DI CUI ALL'ART. 32, COMMA 5 DEL D.LGS 50/2016, A FAVORE DELLA DITTA BECKMAN COULTER, DEL LOTTO 1 DELLA PROCEDURA AD EVIDENZA PUBBLICA AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA IN SERVICE DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER ESAMI DI CHIMICA CLINICA PER I LABORATORI ANALISI DELLA ASL DI PESCARA.

IL DIRETTORE GENERALE

- vista la relazione di cui all'allegato A, parte integrante e sostanziale della presente deliberazione;
- acquisiti i pareri espressi nell'allegato B, parte integrante e sostanziale del presente atto deliberativo

DELIBERA

1. di aggiudicare, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 32, comma 5 del D.Lgs 50/2016, a favore della Ditta Beckman Coulter, il LOTTO 1 della procedura ad evidenza pubblica avente ad oggetto la fornitura in service di sistemi diagnostici per esami di chimica clinica per i Laboratori Analisi della ASL di Pescara,;
2. di dare atto che l'aggiudicazione del Lotto 2 avverrà in esito alle verifiche tese ad escludere ragioni di anomalia dell'offerta della Ditta prima classificata;
3. di dare atto che per il Lotto 1:
 - o i prezzi di aggiudicazioni sono quelli risultanti dalla offerta economica allegata alla presente;
 - o l'importo della fornitura, per il periodo di durata triennale, è pari ad € 2.693.381,40 (iva esclusa);
 - o l'Amministrazione si è riservata la facoltà, in base a sopravvenute esigenze e secondo le proprie necessità, di incrementare l'importo presunto di cui sopra, di ciascun lotto di aggiudicazione, nella misura del 20%;
 - o ai sensi dell'art. 216, comma 11, del D. Lgs 50/2016, (e fino alla data indicata nel decreto di cui all'articolo 73, comma 4 del D. Lgs 50/2016) , l'aggiudicatario del lotto n. 1 dovrà rimborsare le spese di pubblicazione del presente bando sulla Gazzetta ufficiale e sui quotidiani, entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione, in proporzione al valore dell'aggiudicazione del lotto n. 1 sui valore della gara complessiva;
 - o ai sensi dell'art.32 del D. Lgs 50/2016:
 - l'aggiudicazione definitiva diventa efficace dopo la verifica del possesso dei prescritti requisiti,
 - il contratto non può, comunque, essere stipulato prima di trentacinque giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni definitive;
4. di autorizzare la UOC ABS:
 - a prorogare, con proprio atto, i contratti di fornitura corrispondenti a quelli oggetto della presente proposta di aggiudicazione e sino all'avvio delle nuove forniture;
 - ad esercitare, con propri atti, le opzioni (proroga tecnica, estensione di un quinto) che si rendessero necessarie in fase di esecuzione contrattuale;
 - ad imputare la spesa nei bilanci degli esercizi corrispondenti al periodo di validità del contratto, nei limiti della capienza delle autorizzazione di spesa relative.

IL DIRETTORE DELLA UOC ABS

PREMESSO che:

- con delibera n. 1134 del 14.12.2017 è stata indetta una procedura ad evidenza pubblica sopra soglia comunitaria avente ad oggetto la fornitura in service di sistemi diagnostici per esami di chimica clinica per i Laboratori Analisi della ASL di Pescara, suddivisa in n. 2 lotti ad aggiudicazione distinta e separata CIG Lotto 1 = 7488930C87 Lotto 2 = 74889469BC nello specifico:
 - il 1° lotto dedicato all'area siero - preanalitica ed immunometria;
 - il 2° lotto dedicato all'area siero - sistema analitico chimica clinica e proteine specifiche;
- i documenti di gara hanno previsto l'aggiudicazione della gara a lotti singoli e separati, con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa stabilendo in 100 il punteggio massimo ripartito, distintamente per ciascun lotto di gara, nei seguenti criteri:
 - prezzo max punti 30
 - qualità: max punti 70, suddivisi nei sub criteri e sub pesi ponderali specificati nei documenti di gara.
- entro il termine di scadenza delle offerte fissato al 18.07.2018 hanno presentato offerta per il:
 - Lotto 1: RTI Beckman Coulter – Biomedical Service; Roche;
 - Lotto 2: Abbott, Beckman Coulter; Roche; Siemens;
- nella seduta pubblica del 31 luglio 2018, tutte le Ditte partecipanti venivano ammesse alla procedura, come riportato nella DD n. 368 del 7 agosto 2018, e per alcune di esse si disponeva l'ammissione con riserva e l'attivazione del soccorso istruttorio;
- successivamente – entro i termini offerti in soccorso istruttorio – tutte le Ditte ammesse con riserva integravano e/o chiarivano l'oggetto del soccorso e, pertanto, tutte sono state ammesse in via definitiva alla procedura;
- con Determina Dirigenziale n.389 del 30 Agosto 2018 è stata nominata la Commissione giudicatrice

Visti i verbali, tutti allegati alla presente per formarne parte integrante e sostanziale:

- ✓ della seduta pubblica del 31 luglio 2018;
- ✓ della relazione tecnica redatta dalla Commissione giudicatrice
- ✓ della seduta pubblica del 6 Novembre 2018 da cui risulta che per il:
 - Lotto 1: la Ditta prima classificata è la Ditta Beckman Coulter con un offerta pari ad €2.693.381,40 (iva esclusa) per la durata di anni tre Lotto 1: la Ditta prima classificata è la Ditta Beckman Coulter. Per questa offerta NON ricorrono le caratteristiche di cui all'art. 97, comma 3, del D.Lgs 50/2016 (con riferimento ad entrambi i punteggi ante riparametrazione), onde per essa l'Autorità di gara ha proposto l'aggiudicazione.
 - Lotto 2: La Ditta prima classificata è la Ditta Roche. Per questa offerta ricorrono le caratteristiche di cui all'art. 97, comma 3, del D. Lgs 50/2016 (con riferimento ad entrambi i punteggi ante riparametrazione), onde per essa è stato attivato il procedimento di verifica dell'anomalia.

Verificata la possibilità di procedere alla aggiudicazione dei singoli lotti, in maniera separata e successiva a partire dal lotto n. 1, al fine di accelerare la decorrenza dei tempi tecnico necessari per addoverire alla sottoscrizione del contratto (verifica dei requisiti e stand still)

Dato atto che:

- l'importo della fornitura, per il periodo di durata triennale, per il lotto n.1 è pari ad €2.693.381,40 (iva esclusa);
- la fornitura sarà disciplinata:
 - ✓ dal Disciplinare di Gara, dal Capitolato Tecnico e dal capitolato speciale (quest'ultimo allegato al presente atto);
 - ✓ dalle offerte tecnica ed economica della Ditta aggiudicataria, quest'ultima allegata al presente atto per formarne parte integrante e sostanziale;

Atteso che, l'art.32, c.9 del D.Lgs.50 del 2016 dispone che "il contratto non può comunque essere stipulato prima di trentacinque giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione".

DATO ATTO che, ai sensi dell'art. 216, comma 11, del D. Lgs 50/2016, (e fino alla data indicata nel decreto di cui all'articolo 73, comma 4 del D. Lgs 50/2016), l'aggiudicatario dovrà rimborsare le spese di pubblicazione del presente bando sulla Gazzetta ufficiale e sui quotidiani, entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione,

PROPONE

Per tutto quanto esposto in premessa :

1. di aggiudicare, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 32, comma 5 del D.Lgs 50/2016, a favore della Ditta Beckman Coulter, il LOTTO 1 della procedura ad evidenza pubblica avente ad oggetto la fornitura in service di sistemi diagnostici per esami di chimica clinica per i Laboratori Analisi della ASL di Pescara,;
2. di dare atto che l'aggiudicazione del Lotto 2 avverrà in esito alle verifiche tese ad escludere ragioni di anomalia dell'offerta della Ditta prima classificatasi;
3. di dare atto che per il Lotto 1:
 - i prezzi di aggiudicazioni sono quelli risultanti dalla offerta economica allegata alla presente;
 - l'importo della fornitura, per il periodo di durata triennale, è pari ad € 2.693.381,40 (iva esclusa);
 - l'Amministrazione si è riservata la facoltà, in base a sopravvenute esigenze e secondo le proprie necessità, di incrementare l'importo presunto di cui sopra, di ciascun lotto di aggiudicazione, nella misura del 20%;
 - ai sensi dell'art. 216, comma 11, del D. Lgs 50/2016, (e fino alla data indicata nel decreto di cui all'articolo 73, comma 4 del D. Lgs 50/2016) , l'aggiudicatario del lotto n. 1 dovrà rimborsare le spese di pubblicazione del presente bando sulla Gazzetta ufficiale e sui quotidiani, entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione, in proporzione al valore dell'aggiudicazione del lotto n. 1 sui valore della gara complessiva;
 - ai sensi dell'art.32 del D. Lgs 50/2016:
 - l'aggiudicazione definitiva diventa efficace dopo la verifica del possesso dei prescritti requisiti,
 - il contratto non può, comunque, essere stipulato prima di trentacinque giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni definitive;
4. di autorizzare la UOC ABS:
 - a prorogare, con proprio atto, i contratti di fornitura corrispondenti a quelli oggetto della presente proposta di aggiudicazione e sino all'avvio delle nuove forniture;
 - ad esercitare, con propri atti, le opzioni (proroga tecnica, estensione di un quinto) che si rendessero necessarie in fase di esecuzione contrattuale;
 - ad imputare la spesa nei bilanci degli esercizi corrispondenti al periodo di validità del contratto, nei limiti della capienza delle autorizzazione di spesa relative.

Direttore UOC ABS
Dott.ssa TIZIANA PETRELLA

08 NOV. 2018

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN SERVICE DI SISTEMI
DIAGNOSTICI PER ESAMI DI CHIMICA CLINICA E IMMUNOMETRIA PER I LABORATORI ANALISI
DELLA ASL DI PESCARA**

VERBALE SEDUTA PUBBLICA

Fase 1) Apertura documenti di partecipazione

L’anno 2018, il giorno 31 del mese di LUGLIO, alle ore 10,40 , presso la UOC ABS sita in Pescara, alla Via Paolini, relativamente alla procedura di gara per la fornitura in service di sistemi diagnostici per esami di chimica clinica e immunometria, per le esigenze dei Laboratori Analisi della ASL di pescara, si è svolta la seduta pubblica per l’apertura della documentazione di partecipazione:

La procedura di gara è stata avviata a seguito di Delibera del Direttore Generale n. 1134 del 14 Dicembre 2017 e s.m.i., avente ad oggetto: *“ Indizione gara d’appalto mediante procedura aperta, ai sensi dell’art. 60 del D. Lgs 50/2016, finalizzata alla acquisizione in service di sistemi diagnostici per esami di chimica clinica, per il Laboratorio Analisi della ASL di Pescara, suddivisi in n. 2 lotti, di cui il primo per esami di immunometria ed il secondo per esami i analisi chimiche, e relativi reagenti e materiali di consumo”*.

Le modalità di espletamento della gara è prevista dall’art. 4 del Disciplinare di gara. Il Seggio di gara è composto da:

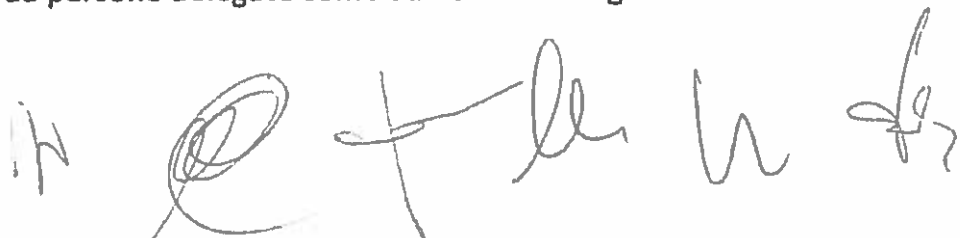
Responsabile del Procedimento = Dott.ssa Vilma Rosa;

Segretario = Dott. Marco Marchetti, funzionario della UOC ABS.

Sono presenti alle operazioni le ditte:

- Abbott S.r.l.
- Beckman Coulter S.r.l.
- Biomedical Service S.r.l.
- Roche Diagnostics S.p.A.
- Siemens Healthcare S.r.l.

rappresentate da persone delegate come da documenti agli atti d’ufficio.



Il RUP rammenta che:

Il Bando di gara è stato inviato per la pubblicazione sulla GUCE in data 28.05.2018, pubblicato sulla GURI n. 63 del 1.06.2018, nonché sui siti istituzionali del Ministero delle Infrastrutture e dell'Osservatorio Regionale e per estratto su due quotidiani a diffusione locale (Il Centro e Il Messaggero) e su due quotidiani a diffusione nazionale (Il Corriere della Sera e La Repubblica);

- la fornitura è suddivisa in n. 2 lotti:
- Il numero CIG è il seguente: **lotto 1 = 7488930C87; lotto 2 = 74889469BC**
- L'appalto verrà aggiudicato mediante procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs n. 50/2016, con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, secondo i criteri di valutazione individuati dal richiedente;
 - Il valore a base d'asta relativo al Lotto n. 1 è di € 3.845.250,00, per il Lotto n. 2 la base d'asta è di € 3.688.965,00; il valore del CIG è comprensivo delle opzioni: proroga tecnica semestrale e quinto d'obbligo; le predette opzioni sono state computate nel valore di gara, ai sensi dell'art. 35 del D. Lgs 50/2016, e su di esso è stato quantificato l'importo del contributo da corrispondere all'ANAC.

Si applica l'art. 83 comma 9, del D. Lgs 50/2016, così come modificato dal D. Lgs n. 56/2017 in vigore dal 20/05/2017, in materia di soccorso istruttorio, per il quale: *Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui al presente comma. In particolare, in caso di mancanza, incompletezza e di ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del documento di gara unico europeo di cui all'articolo 85, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, la stazione appaltante assegna al concorrente un termine, non superiore a dieci giorni, perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicandone il contenuto e i soggetti che le devono rendere. In caso di inutile decorso del termine di regolarizzazione, il concorrente è escluso dalla gara. Costituiscono irregolarità essenziali non sanabili le carenze della documentazione che non consentono l'individuazione del contenuto o del soggetto responsabile della stessa.*



Il RUP dà atto che entro il termine delle ore 13.00 del giorno 18 Luglio 2018, fissato dal bando di gara, sono pervenuti cinque plichi presentati dalle seguenti ditte:

- Abbott S.r.l.
- Beckman Coulter S.r.l.
- RTI Beckman S.r.l. /Biomedical Service S.r.l.
- Roche Diagnostics S.p.A.
- Siemens Healthcare S.r.l.

Il RUP procede:

A. previa verifica della loro integrità, all'apertura dei plichi secondo il seguente ordine:

- 1 Abbott;
- 2 Beckman;
- 3 RTI Beckman/Biomedical Service;
- 4 Roche Diagnostics
- 5) Siemens Healthcare

B. all'apertura, in ordine alfabetico della busta A) Documenti per la partecipazione alla gara, presente in tutti i plichi.

Valuta quindi, per ciascuna ditta, la documentazione amministrativa contenuta nella busta A) Documenti per la partecipazione alla gara, e verifica la completezza della documentazione presentata.

Risulta che le ditte partecipano ai seguenti lotti:

- 1 Abbott = lotto n.2
- 2 Beckman = lotto n.2
- 3 RTI Beckman/Biomedical Service = lotto n.1
- 4 Roche Diagnostics = lotto n. 1 e 2
- 5) Siemens Healthcare = lotto n.2



A conclusione della fase di valutazione documentale il RUP ammette tutte le ditte alla fase successiva della gara.

Procede, quindi, all'apertura della busta B) Documentazione tecnica al fine dell'accertamento dei documenti contenuti che risultano essere i seguenti:

Ditta Abbott - lotto n. 2

- Relazione progettuale e descrizione dell'offerta
- Assistenza tecnica
- Certificazioni
- Installazione
- Elenco reattivi e schede di sicurezza
- Offerta economica senza prezzi
- Documentazione coperta da riservatezza
- Accettazione della clausola di riempimento
- Schede tecniche dei prodotti offerti
- CD ROM

Ditta Beckman = lotto n. 2

- Relazione progettuale e descrizione dell'offerta
- Assistenza tecnica
- Certificazioni
- Installazione
- Elenco reattivi e schede di sicurezza
- Offerta economica senza prezzi
- Documentazione coperta da riservatezza
- CD ROM
- Schede tecniche dei prodotti offerti

The image shows five handwritten signatures in black ink, arranged horizontally. From left to right, they are: a stylized signature starting with a large 'A', a signature starting with a large 'R', a signature starting with a large 'M', a signature starting with a large 'L', and a signature starting with a large 'L'.

RTI Beckman/Biomedical Service = lotto n.1

- Relazione progettuale e descrizione dell'offerta
- Assistenza tecnica
- Certificazioni
- Installazione

- Elenco reattivi e schede di sicurezza
- Offerta economica senza prezzi
- Documentazione coperta da riservatezza
- Dichiarazione in cui vengono specificate le parti della fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese costituenti il raggruppamento

- CD ROM

- Schede tecniche dei prodotti offerti

Ditta Roche Diagnostics = lotti n. 1 e 2

- Relazione progettuale e descrizione dell'offerta
- Assistenza tecnica
- Certificazioni
- Installazione
- Elenco reattivi e schede di sicurezza
- Offerta economica senza prezzi
- Documentazione coperta da riservatezza

Handwritten signatures and initials in black ink, including a stylized 'M', a signature, a plus sign, and the initials 'lh' and 'fs'.

- CD ROM
- Schede tecniche dei prodotti offerti

Ditta Siemens Healthcare = lotto n. 2

- Relazione progettuale e descrizione dell'offerta
- Assistenza tecnica
- Certificazioni
- Installazione
- Elenco reattivi e schede di sicurezza
- Offerta economica senza prezzi
- Documentazione coperta da riservatezza
- CD ROM
- Schede tecniche dei prodotti offerti

Il Responsabile del Procedimento, sigla la documentazione presentata.

Il Seggio di gara rileva che le ditte: Beckman , Roche e Siemens, pur non avendo offerto tutti i prodotti relativi al lotto 2, non hanno reso la dichiarazione di accettazione della clausola di riempimento.

Ai sensi dell'articolo 83, comma 9, il RUP chiederà alle ditte la integrazione della predetta documentazione entro il termine che verrà assegnato.

Le ditte Beckman, Roche e Siemens vengono ammesse con riserva, mentre la ditta Abbott viene ammessa alla fase successiva già dalla data odierna.

Alle ore 13,47 viene dichiarata chiusa la seduta.

I plichi contenenti le offerte economiche vengono inseriti all'interno di un plico maggiore il quale viene chiuso, sottoscritto su ciascun lembo di chiusura dai



rappresentanti delle ditte presenti, sigillato e pubblicamente riposto nell'armadio chiuso a chiave posto nella stanza del Direttore della UOC ABS, la cui chiave è detenuta esclusivamente dal medesimo e da questo custodita.

Le buste contenenti la documentazione tecnica vengono prese in consegna dal RUP, per essere custodite sino alla loro consegna alla commissione giudicatrice, che sarà nominata con successivo atto dirigenziale.

Copia del presente verbale, verrà pubblicato sul sito committente, oltre che consegnato in copia ai rappresentanti delle ditte presenti sino alla chiusura della seduta i quali, con la sottoscrizione in calce allo stesso, attestano la veridicità di quanto in esso contenuto e l'avvenuta consegna e ricezione del verbale medesimo.

LETTO, CONFERMATO E SOTTOSCRITTO

Il RUP Dott.ssa Vilma Rosa

Dott. Marco Marchetti

Firme rappresentanti Ditte presenti in seduta:

Ditta Abbott

Ditta Beckman Coulter

RTI Beckman/Biomedical Service

Ditta Roche Diagnostics

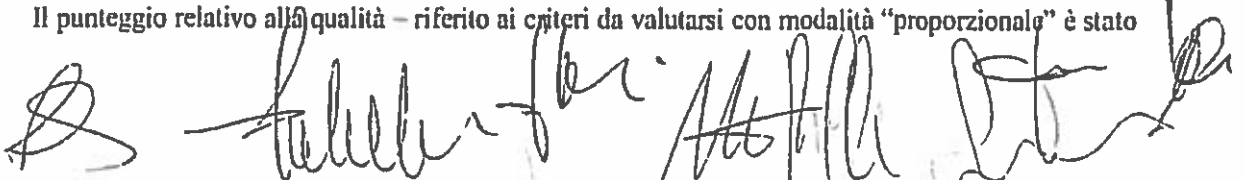
Ditta Siemens Healthcare

VERBALE SEDUTA PUBBLICA DI GARA

In data 6 novembre 2018, alle ore 11,40, presso l'ufficio del Direttore della UOC ABS, la sottoscritta Tiziana Petrella, assume il ruolo di Presidente del seggio della gara avente ad oggetto la fornitura in service di sistemi diagnostici per esami di chimica clinica per i Laboratori Analisi della ASL di Pescara, suddivisa in n. 2 lotti ad aggiudicazione distinta e separata, indetta con Deliberazione n. 1134 del 14.12.2017, assistita dalla d.ssa serena sette, alla presenza della Commissione giudicatrice e dei rappresentanti riportati nell'elenco allegato, procede all'apertura della seconda seduta pubblica.

Preliminarmente, l'Autorità di gara rammenta che:

- la fornitura si compone di 2 lotti:
 - il 1° lotto è dedicato all' area siero - preanalitica ed immunometria;
 - il 2° lotto è dedicato all' area siero - sistema analitico chimica clinica e proteine specifiche;
- per il lotto n. 2, è ammessa la partecipazione anche in caso di copertura non integrale del lotto ma, in ogni caso non inferiore all'80% del numero delle tipologie di test presenti nello stesso, con arrotondamento al numero intero inferiore. Ai soli fini della valutazione economica, i prodotti non offerti saranno valorizzati con il prezzo più alto tra quelli offerti dalle altre Ditte concorrenti di gara.
- Le Ditte partecipanti alla gara sono le seguenti:
 - Lotto 1: RTI Beckman Coulter – Biomedical Service; Roche;
 - Lotto 2: Abbott, Beckman Coulter; Roche; Siemens;
- La gara verrà aggiudicata a lotti singoli e separati, con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa. Stabilito in 100 il punteggio massimo, esso viene ripartito, distintamente per ciascun lotto di gara, nei seguenti criteri:
 - o prezzo max punti 30,
 - o qualità: max punti 70, suddivisi nei sub criteri e sub pesi ponderali specificati nei documenti di gara.
- nella seduta pubblica del 31 luglio 2018, tutte le Ditte partecipanti venivano ammesse alla procedura, come riportato nella DD n. 368 del 7 agosto 2018, e per alcune di esse si disponeva l'ammissione con riserva e l'attivazione del soccorso istruttorio;
- successivamente – entro i termini offerti in soccorso istruttorio – tutte le Ditte ammesse con riserva integravano e/o chiarivano l'oggetto del soccorso e, pertanto, tutte sono da considerare ammesse in via definitiva alla procedura;
- alla fine della predetta seduta – come risulta dal verbale relativo alla medesima - le offerte economiche venivano riposte all'interno di una scatola che veniva chiusa e sigillata alla presenza dei presenti e che, al termine seduta, veniva riposta nell'armadio chiuso a chiave - situato nella stanza dell'Autorità di gara e la cui chiave è stata detenuta e custodita, sino alla data odierna, dalla medesima;
- Con atto n. 389 del 30 agosto 2018, veniva nominata la Commissione giudicatrice deputata alla valutazione delle offerte e alla attribuzione dei punteggi tecnici nonché, qualora necessario, a supportare il RUP nella valutazione di anomalia delle offerte;
- Con nota prot. n. 85795 del 31 ottobre 2018 (notificata a mezzo PEC a tutte le Ditte concorrenti), le stesse venivano convocate a partecipare alla odierna seduta;
- L'odierna seduta è volta alla lettura dei punteggi tecnici, all'apertura e lettura delle offerte economiche, al calcolo dei punteggi economici e complessivi, alla individuazione di eventuali offerte anomale o incongrue; alla proposta di aggiudicazione delle migliori offerte non anomale né incongrue, all'avvio dei procedimenti di verifica, per gli altri casi;
- Il punteggio relativo alla qualità – riferito ai criteri da valutarsi con modalità "proporzionale" è stato



assegnato attribuendo il coefficiente pari ad uno al valore più alto, e attribuendo, in modo proporzionale, valori inferiori agli altri coefficienti. I coefficienti attribuiti ad ogni offerta valutata sono stati, quindi, poi moltiplicati per il punteggio massimo previsto per ogni parametro di valutazione, così come stabiliti nel disciplinare di gara. I punteggi relativi ai criteri di valutazione per i quali, sono state previste modalità di attribuzione del tipo "presenza/assenza" sono stati attribuiti con le modalità "automatiche" ivi previste (1=presenza; 0=assenza), senza necessità di riparametrazione sul singolo punteggio. I punteggi così ottenuti per ogni singolo parametro, sono stati quindi sommati. Laddove nessuna offerta abbia ottenuto il punteggio massimo previsto (70 punti), si è proceduto alla seconda riparametrazione, attribuendo 70 punti all'offerta che ha ottenuto il punteggio più elevato e alle altre, punteggi direttamente proporzionali.

Con riferimento al criterio del "Punteggio economico", il relativo punteggio - per ciascun Lotto di gara - sarà attribuito secondo la seguente formula:

$PE = PE_{max} * (1 - (Po/Pb)^3)$ dove:

- $(1 - (Po/Pb)^3)$ = coefficiente

- Po = prezzo offerto dal singolo concorrente;

Pb = prezzo posto a base d'asta, al di sopra del quale le offerte non sono accettate;

- 3 = esponente della formula.

Laddove nessuna offerta economica abbia ottenuto il coefficiente pari ad uno, si procederà alla riparametrazione, attribuendo "1" al coefficiente di valore + elevato, ed agli altri valori proporzionali;

- Il punteggio economico sarà calcolato fino ad un massimo di 2 decimali, con arrotondamento. In caso di parità del punteggio complessivo, la fornitura sarà affidata a chi avrà ottenuto il punteggio qualità superiore;
- Non sono ammesse, a pena di esclusione dalla gara, offerte in aumento sugli importi posti a base di gara.
- Il seggio di gara si riserva di sospendere e/o aggiornare le sedute di ogni fase del procedimento, per consentire l'effettuazione delle previste operazioni di controllo e/o valutazione.
- L'Autorità di gara ha facoltà di aggiudicare l'appalto anche in presenza di una sola offerta, purché valida e congrua, o di non procedere all'aggiudicazione.

L'Autorità di gara, comunica, che:

1. la Commissione giudicatrice ha ultimato le proprie valutazioni;
2. i punteggi assegnati dalla Commissione sono stati sottoposti alle riparametrazioni previste dal Disciplinare di gara.
3. Gli esiti delle valutazioni e delle riparametrazioni sono riportati nei verbali della Commissione giudicatrice, che vengono consegnati in copia ai rappresentanti delle Ditte presenti alla seduta.
4. tutte le Ditte sottoposte a valutazione tecnica hanno ottenuto un punteggio complessivo, prima della seconda riparametrazione, superiore al minimo previsto per accedere alla fase della valutazione economica;

L'Autorità di gara, quindi, procede alla lettura degli esiti della valutazione tecnica e, quindi, all'apertura e lettura delle offerte economiche, che vengono riportate nella scheda allegata. Nella stessa scheda vengono riportati, altresì, gli esiti dei calcoli dei punteggi economici e complessivi.

Redige infine la graduatoria dei concorrenti e individua le Ditte le offerte anomale, con riferimento ai punteggi ante riparametrazioni.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page, including a large signature on the left and several smaller ones on the right.

LOTTO 1	PUNTEGGI TECNICI, ECONOMICI E COMPLESSIVI	
	Bekman Coulter	Roche
PUNTEGGIO TECNICO COMPLESSIVO	Totale	Totale
PUNTEGGIO FINALE ANTE RIPARAMETRAZIONE	65,40	47,85
PUNTEGGIO FINALE DOPO RIPARAMETRAZIONE	70,00	51,22
BASE D'ASTA LOTTO 1	€ 3.845.250,00	
PREZZO COMPLESSIVO LOTTO 1	€ 2.692.381,40	€ 1.499.867,80
$PE = PE_{max} * (1 - (Po/Pb)^3)$		
$(Po/Pb)^3$	0,34327012	0,059345146
$PE_{max} * (1 - (Po/Pb)^3)$	19,70	28,22
riparametrazione	20,94	30,00
	90,94	81,22

- Lotto 1: la Ditta prima classificata è la Ditta Beckman Coulter, con il punteggio complessivo, post riparazione, pari a 90,94. Per questa offerta NON ricorrono le caratteristiche di cui all'art. 97, comma 3, del D.Lgs 50/2016 (con riferimento ad entrambi i punteggi ante riparazione), onde per essa si propone l'aggiudicazione.

LOTTO 2	PUNTEGGI TECNICI, ECONOMICI E COMPLESSIVI			
	ABBOTT	BECKMAN	ROCHE	SIEMENS
DITTE	Totale	Totale	Totale	Totale
PUNTEGGIO FINALE ANTE RIPARAMETRAZIONE	68,00	49,35	67,75	65,15
PUNTEGGIO FINALE DOPO RIPARAMETRAZIONE	70,00	50,80	69,74	67,07
BASE D'ASTA LOTTO 2	€ 3.688.965,00			
Totale Lotto 2	€ 1.872.326,10	€ 1.209.000,60	€ 1.697.702,97	€ 1.931.733,00
$PE = PE_{max} * (1 - (Po/Pb)^3)$				
$(Po/Pb)^3$	0,13074674	0,035201887	0,097470125	0,143591156
$PE_{max} * (1 - (Po/Pb)^3)$	26,08	28,94	27,08	25,69
RIPARAMETRAZIONE	27,03	30	28,06	26,63
	97,03	80,80	97,81	93,70

- Lotto 2: La Ditta prima classificata è la Ditta Roche, con il punteggio complessivo (post riparazione), pari a 97,81; Per questa offerta ricorrono le caratteristiche di cui all'art. 97, comma 3, del D. Lgs 50/2016 (con riferimento ad entrambi i punteggi ante riparazione), onde per essa verrà attivato il procedimento di verifica dell'anomalia.

Gli esiti di tale valutazione saranno verbalizzati e notificati alle Ditte interessate, senza necessità di ulteriore seduta pubblica.

La seduta viene chiusa alle ore 13,45.

Il presente verbale, sottoscritto anche dai rappresentanti delle Ditte presenti in seduta - e che, con la loro sottoscrizione, attestano la veridicità di quanto in esso contenuto per essere avvenuto alla loro presenza - viene consegnato in copia ai medesimi.

LETTO, CONFERMATO E SOTTOSCRITTO

Dott.ssa Tiziana Petrella

Dott. Serena Sette

Dr Antonio Tracanna

Dr Raffaello Consorte

Dr Giuseppe De Lucia

Per le Ditte

➤ Roche: Franca Ballerini

➤ Denis Bandini

➤ Abbott: Maria Manfellotto

➤ Beckman Coulter : Sergio Bettoli





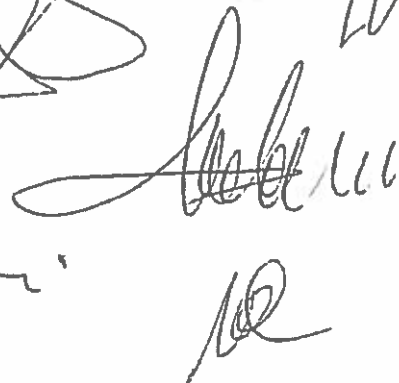


➤ Siemens : Iginio Scala

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA SERVICE LOTTO N. 2 - Sistema Analitico Chimica Clinica e Proteine

PROGRESSIVO	TIPOLOGIA ESAME	NUMERO DI TEST ANNUO*		BECKMAN COULTER	ABBOTT	ROCHE	SIEMENS
	Descrizione	P.O. PESCARA	PP.OO. Penne - Popoli				
		Test Anno					
1	Acidi Bilari	400		€ 5.500,00	€ 5.500,00	€ 5.500,00	€ 5.400,00
2	Albumina	6.000	5.000				
3	Microalbuminuria	9.000	1.500				
4	Alfa1 Antitripsina	1.000					
5	Alfa1 Glicoproteina Acida	4.500					
6	Amilasi	56.000	14.000				
7	Ammonio	2.500	500				
8	Azotemia	160.000	35.000				
9	Bone Alkaline Phosphatase	400		NON OFFERTO	NON OFFERTO	NON OFFERTO	NON OFFERTO
10	Bilirubina Diretta	83.000	25.000				
11	Bilirubina Totale	83.000	25.000				
12	C3c	3.000	500				
13	C4	3.800	500				
14	Calcio	145.000	23.000				
15	Cloro	36.000	12.000				
16	Colesterolo Hdl	65.000	14.000				
17	Colesterolo Ldl	20.000	4.500				
18	Colesterolo Totale	85.000	20.000				
19	Colinesterasi	42.000	11.000				
20	Cpk	68.000	14.000				
21	Creatinina Enzimatica	220.000	48.000				
22	Digossina	1.000	500				
23	Fattore Reumatoide	8.000	1.300				
24	Ferro - Sideremia	60.000	10.000				
25	Fosfatasi Alcalina	90.000	14.000				
26	Fosforo	35.000	7.000				
27	G6pdh	700		€ 1.156,00	€ 1.156,00	€ 1.156,00	€ 600,00
28	Gamma Gt	120.000	21.000				
29	Glicemia Hk	220.500	45.000				
30	Lattico Deidrogenasi - Ldh	73.000	3.000				
31	Lipasi	2.500	1.000	€ 1.748,80	€ 7.319,52	€ 7.319,52	€ 3.456,00
32	Magnesio	15.000	2.000				
33	Pcr Hs	77.000	11.000				
34	Potassio	173.000	35.000				€ 37.800,00
35	Proteine Totali	155.000	21.000				
36	Proteinuria	4.000	1.500				
37	Sodio	175.000	35.000				€ 37.800,00
38	Tas	10.000	3.000	€ 5.066,00	€ 14.426,88	€ 14.426,88	€ 8.640,00
39	Transaminasi (Got/Ast)	190.000	35.000				
40	Transaminasi (Got/Alt)	190.000	35.000				
41	Transferrina	13.000	5.000				
42	Trigliceridi	80.000	19.500				
43	Uricemia - Urato	115.000	20.000				
44	Recettori Solubili Della Trf	1.500		€ 3.000,00	€ 1.000,00	€ 1.765,28	€ 3.000,00
45	Anfetamine	1.000	1.000	€ 18.900,00	€ 18.900,00	€ 3.118,83	€ 11.400,00
46	Cannabinoidi	1.000	1.000	€ 16.800,00	€ 16.800,00	€ 3.118,83	€ 6.840,00
47	Cocaina	1.000	1.000	€ 12.600,00	€ 12.600,00	€ 3.118,83	€ 6.840,00
48	Etanolo	1.000	1.000				
49	Metadone	1.000	1.000	€ 18.900,00	€ 18.900,00	€ 12.475,32	€ 11.400,00
50	Opiacei	1.000	1.000	€ 18.900,00	€ 18.900,00	€ 3.118,83	€ 6.840,00
	PREZZO COMPLESSIVO ANNUO DELLE CONFEZIONI OFFERTE: PROVVISORIO			€ 364.000,20	€ 421.466,30	€ 475.842,99	€ 311.311,00
	PREZZO COMPLESSIVO ANNUO DELLE CONFEZIONI OFFERTE: DEFINITIVO			€ 367.000,20	€ 533.468,70	€ 482.498,99	€ 386.911,00
	CANONI ANNUI PER NOLEGGIO E ASSISTENZA			€ 36.000,00	€ 90.640,00	€ 83.402,00	€ 257.000,00

[Handwritten signatures and notes at the bottom of the page]

TOTALE ANNUO DEFINITIVO			€ 403.000,20	€ 624.108,70	€ 565.900,99	€ 643.911,00
TOTALE TRIENNALE DEFINITIVO			€ 1.209.000,60	€ 1.872.326,10	€ 1.697.702,97	€ 1.931.733,00

VERBALE DELLA SEDUTA D'INSEDIAMENTO DELLA COMMISSIONE DI VALUTAZIONE.

AFFIDAMENTO CON PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA, IN SERVICE, DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA.

CPV: principale: 33 69 65 00 - ; complementari: 38 43 45 20 - 7 e 50 42 100 00 - 2

CIG Lotto n.1 = 7488930C87 Area Siero Preatalitica e Immunometria

CIG Lotto n.2 = 74889468C Area Siero Sistema Analitico Chimica Clinica e Proteine Specifiche

Il giorno 03/09/2018 in Pescara, Via Fonte Romana, presso la UOC Laboratorio Analisi Cliniche, alle ore 11:00, si è riunita la Commissione Tecnica, nominata con Determina Dirigenziale n.389/ABS del 30/08/2018 per le operazioni di valutazione tecnica della gara per l' "AFFIDAMENTO CON PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA, IN SERVICE, DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA." delle ditte partecipanti.

Sono presenti:

- -Dott. Raffaello Consorte in qualità di Presidente.
- -Dott. Giuseppe De Luca in qualità di componente.
- -Dott. Antonio Tracanna in qualità di componente.

La commissione, costituita ai sensi dell'atto dirigenziale citato, si è insediata per valutare le offerte tecniche delle seguenti ditte: RTI Beckman Coulter Srl/Biomedical Service Srl e Roche Diagnostics SpA partecipanti con offerte al lotto n.1; Abbott Srl, Beckman Coulter Srl, Roche Diagnostics SpA, Siemens Healthcare Srl partecipanti con offerte al lotto n.2.

Il Presidente della Commissione e i due membri componenti dichiarano preliminarmente di confermare integralmente quanto sottoscritto e firmato nella dichiarazione di "assenza di cause di incompatibilità e di astensione", allegati agli atti di gara.

Per quanto riguarda le modalità di assegnazione dei punteggi, la commissione prende atto che il disciplinare di gara ha previsto punteggi di tipo:

- Tabellare, da attribuire con modalità automatiche in base a 1=presenza e 0=assenza, del requisito;
- Proporzionale, da attribuire con il coefficiente 1 alla migliore offerta e alle altre con calcolo proporzionale.

Da questo deriva che:

- Poiché viene sempre assegnato il coefficiente "1", non occorre procedere alla riparametrazione dei coefficienti;
- Trattandosi di punteggi non discrezionali, i calcoli non potranno dare luogo a risultati differenziati per singolo commissario;
- Le motivazioni che saranno riportate conterranno i valori numerici utilizzati per i calcoli, nel caso di criteri di natura proporzionale; nel caso di punteggi di tipo tabellare, la motivazione sarà implicita nel coefficiente di attribuzione, senza necessità di ulteriore motivazione.

In particolare, per i riferimenti a cui gli Operatori Economici devono relazionare esprimendo un numero derivante da calcolo, la Commissione provvederà a verificarli unitamente all'esattezza dei fattori utilizzati per il loro sviluppo.

Viene preliminarmente approntato un foglio di calcolo Excel dove verranno registrate le valutazioni della Commissione.

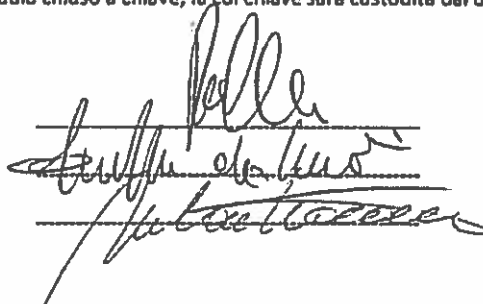
Si passa, quindi, alla lettura delle offerte tecniche pervenute per il lotto n. 1.

Alle ore 14,00, il presidente dichiara conclusa la seduta, disponendo che la documentazione tecnica delle aziende partecipanti venga custodita all'interno di un idoneo armadio chiuso a chiave, la cui chiave sarà custodita dal dr. Antonio Tracanna.

-Dott. Raffaello Consorte (Presidente)

-Dott. Giuseppe De Luca (esperto)

-Dott. Antonio Tracanna (esperto)



VERBALE DI SEDUTA DELLA COMMISSIONE

AFFIDAMENTO CON PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA, IN SERVICE, DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA.

CPV: principale: 33 69 65 00 - ; complementari: 38 43 45 20 - 7 e 50 42 100 00 - 2

CIG Lotto n.1 = 7488930C87 Area Siero Preanalitica e Immunometria

Il giorno 05/09/2018 in Pescara, Via Fonte Romana, presso la UOC Laboratorio Analisi Cliniche , alle ore 10:15, si è riunita la Commissione Tecnica, nominata con Determina Dirigenziale n.389/ABS del 30/08/2018 per le operazioni di valutazione tecnica della gara per l' "AFFIDAMENTO CON PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA, IN SERVICE, DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA" delle ditte partecipanti.

Sono presenti:

- Dott.Raffaello Consorte in qualità di Presidente.
- Dott.Giuseppe De Lucia in qualità di componente.
- Dott. Antonio Tracanna in qualità di componente.


Il Presidente della Commissione e i due membri componenti dichiarano preliminarmente di confermare quanto sottoscritto e firmato nella dichiarazione di "assenza di cause di incompatibilità e di astensione", allegati agli atti di gara.

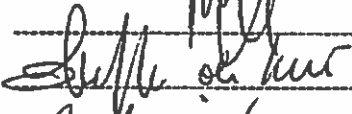
Il Presidente e i componenti la commissione riprendono le operazioni di lettura delle offerte tecniche del lotto n. 1, dopo averle prelevate dall'armadio chiuso a chiave le cui chiavi sono state ininterrottamente ed esclusivamente detenute dal dr Antonio Tracanna.

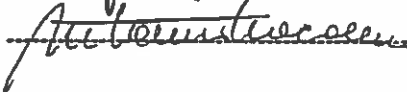
La commissione verifica e accerta, per entrambe le ditte partecipanti, la sussistenza dei requisiti minimi così come riportati nel Capitolato tecnico.

Alle ore 13,45, il presidente dichiara conclusa la seduta, disponendo che la documentazione tecnica delle aziende partecipanti venga custodita all'interno di un idoneo armadio chiuso a chiave, la cui chiave sarà custodita dal dr. Antonio Tracanna.

- Dott. Raffaello Consorte(Presidente)
- Dott.Giuseppe De Lucia(esperto)
- Dott. Antonio Tracanna (esperto) verbalizzante







Autenticazione

Chiusa a chiave



VERBALE DI SEDUTA DELLA COMMISSIONE

AFFIDAMENTO CON PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA, IN SERVICE, DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA.

CPV: principale: 33 69 65 00 - ; complementari: 38 43 45 20 - 7 e 50 42 100 00 - 2

CIG Lotto n.1 = 7488930C87 Area Siero Preanalitica e Immunometria

Il giorno 06/09/2018 in Pescara, Via Fonte Romana, presso la UOC Laboratorio Analisi Cliniche, alle ore 10:15, si è riunita la Commissione Tecnica, nominata con Determina Dirigenziale n.389/ABS del 30/08/2018 per le operazioni di valutazione tecnica della gara per l' "AFFIDAMENTO CON PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA, IN SERVICE, DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA" delle ditte partecipanti.

Sono presenti:

- Dott. Raffaello Consorte in qualità di Presidente.
- Dott. Giuseppe De Lucia in qualità di componente.
- Dott. Antonio Tracanna in qualità di componente.

Il Presidente della Commissione e i due membri componenti dichiarano preliminarmente di confermare quanto sottoscritto e firmato nella dichiarazione di "assenza di cause di incompatibilità e di astensione", allegati agli atti di gara.

Il Presidente e i componenti la commissione, ultimato l'esame delle offerte tecniche, procedono alle operazioni di valutazione delle offerte tecniche del lotto n. 1, dopo averle prelevate dall'armadio chiuso a chiave le cui chiavi sono state ininterrottamente ed esclusivamente detenute dal dr. Antonio Tracanna.

La commissione procede all'attribuzione dei coefficienti (e conseguenti punteggi) in relazione ai primi quattro riferimenti, inerenti l'offerta delle due ditte della Preanalitica.

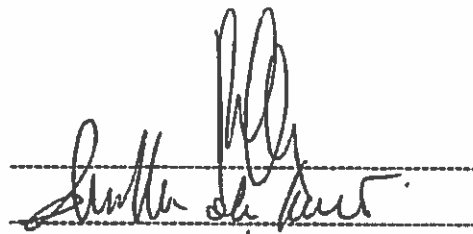
Si rimanda a successiva data la seduta di valutazione degli ulteriori riferimenti della griglia di valutazione a punteggio del lotto 1, il Presidente della Commissione dichiara conclusa la seduta odierna alle ore 13:45.

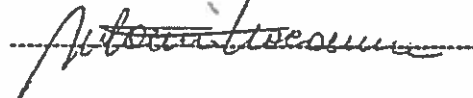
Alle ore 13,45, il presidente comunica di rinviare a successiva seduta la valutazione dei restanti criteri di valutazione e dichiara conclusa la seduta, disponendo che la documentazione tecnica delle aziende partecipanti venga custodita all'interno di un idoneo armadio chiuso a chiave, la cui chiave sarà custodita dal dr. Antonio Tracanna.



-Dott. Raffaello Consorte (Presidente)

-Dott. Giuseppe De Lucia (esperto)

-Dott. Antonio Tracanna (esperto) verbalizzante







VERBALE DI SEDUTA DELLA COMMISSIONE

AFFIDAMENTO CON PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA, IN SERVICE, DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA.

CPV: principale: 33 69 65 00 – ; complementari: 38 43 45 20 – 7 e 50 42 100 00 – 2

CIG Lotto n.1 = 7488930C87 Area Siero Preanalitica e Immunometria

Il giorno 13/09/2018 in Pescara, Via Fonte Romana, presso la UOC Laboratorio Analisi Cliniche, alle ore 10:30, si è riunita la Commissione Tecnica, nominata con Determina Dirigenziale n.389/ABS del 30/08/2018 per le operazioni di valutazione tecnica della gara per l' "AFFIDAMENTO CON PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA, IN SERVICE, DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA" delle ditte partecipanti.

Sono presenti:

- Dott. Raffaello Consorte in qualità di Presidente.
- Dott. Giuseppe De Lucia in qualità di componente.
- Dott. Antonio Tracanna in qualità di componente.

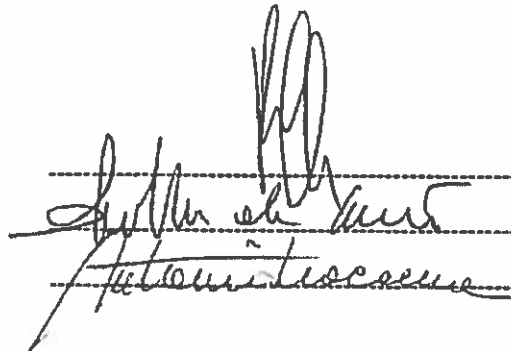
Il Presidente della Commissione e i due membri componenti dichiarano preliminarmente di confermare quanto sottoscritto e firmato nella dichiarazione di "assenza di cause di incompatibilità e di astensione", allegati agli atti di gara.

Il Presidente e i componenti la commissione riprendono la valutazione delle offerte tecniche del lotto n. 1, dopo averle prelevate dall'armadio chiuso a chiave le cui chiavi sono state ininterrottamente ed esclusivamente detenute dal dr Antonio Tracanna.

La commissione procede all'attribuzione dei coefficienti (e conseguenti punteggi) in relazione ai criteri di valutazione successivi al quarto, sino al criterio n. 10 (Analizzatori di immunometria), per entrambe le Ditte concorrenti.

Alle ore 13,45, il presidente comunica di rinviare a successiva seduta la valutazione dei restanti criteri di valutazione e dichiara conclusa la seduta, disponendo che la documentazione tecnica delle aziende partecipanti venga custodita all'interno di un idoneo armadio chiuso a chiave, la cui chiave sarà custodita dal dr. Antonio Tracanna.

- Dott. Raffaello Consorte (Presidente)
- Dott. Giuseppe De Lucia (esperto)
- Dott. Antonio Tracanna (esperto) verbalizzante


Three handwritten signatures are present, each written over a horizontal line. From top to bottom, they correspond to the President, the expert Giuseppe De Lucia, and the expert verbalizer Antonio Tracanna.

Antonio Tracanna
Giuseppe De Lucia
Raffaello Consorte

VERBALE DI SEDUTA DELLA COMMISSIONE

AFFIDAMENTO CON PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA, IN SERVICE, DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA.

CPV: principale: 33 69 65 00 – ; complementari: 38 43 45 20 – 7 e 50 42 100 00 – 2

CIG Lotto n.1 = 7488930C87 Area Siero Preanalitica e Immunometria

Il giorno 14/09/2018 in Pescara, Via Fonte Romana, presso la UOC Laboratorio Analisi Cliniche, alle ore 10:30, si è riunita la Commissione Tecnica, nominata con Determina Dirigenziale n.389/ABS del 30/08/2018 per le operazioni di valutazione tecnica della gara per l' "AFFIDAMENTO CON PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA, IN SERVICE, DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA" delle ditte partecipanti.

Sono presenti:

- Dott. Raffaello Consorte in qualità di Presidente.
- Dott. Giuseppe De Lucia in qualità di componente.
- Dott. Antonio Tracanna in qualità di componente.

Il Presidente della Commissione e i due membri componenti dichiarano preliminarmente di confermare quanto sottoscritto e firmato nella dichiarazione di "assenza di cause di incompatibilità e di astensione", allegati agli atti di gara.

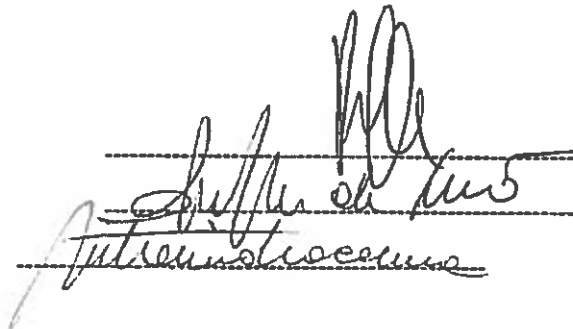
Il Presidente e i componenti la commissione riprendono la valutazione delle offerte tecniche del lotto n. 1, dopo averle prelevate dall'armadio chiuso a chiave le cui chiavi sono state ininterrottamente ed esclusivamente detenute dal dr Antonio Tracanna.

La commissione procede all'attribuzione dei coefficienti (e conseguenti punteggi) in relazione ai criteri di valutazione successivi al decimo, sino al criterio n. 15 , ultimo (Analizzatori di immunometria), per entrambe le Ditte concorrenti.

I coefficienti ed i punteggi attribuiti vengono riportati nella tabella allegata al presente atto, unitamente alle motivazioni e ai punteggi ottenuti dopo la riparametrazione.

Alle ore 13,15, il presidente dichiara conclusa la seduta, disponendo che la documentazione tecnica delle aziende partecipanti venga custodita all'interno di un idoneo armadio chiuso a chiave, la cui chiave sarà custodita dal dr. Antonio Tracanna.

- Dott. Raffaello Consorte (Presidente)
- Dott. Giuseppe De Lucia (esperto)
- Dott. Antonio Tracanna (esperto)



Antonio Tracanna
Giuseppe De Lucia

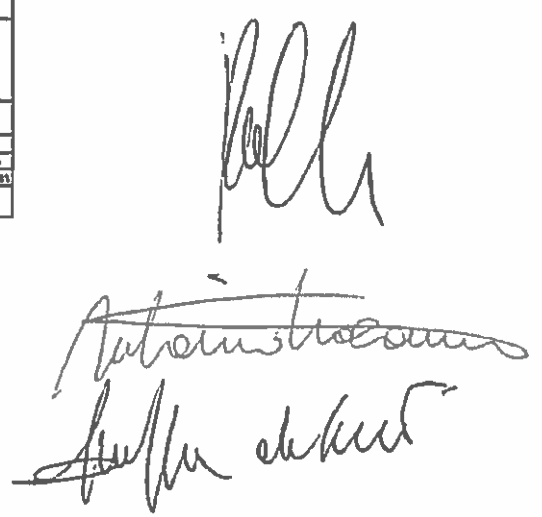
Raffaello Consorte

LOTTO 1	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punti Max	TIPOLOGIA (T= FABBISOGNO P= PROPORZIONALE)	specificazioni		PUNTEGGI TECNICI	
				Importo	Importo	Importo	Importo
1	Precedenza: efficienza delle soluzioni di automazione front-end validate attraverso il rapporto tra la produttività oraria del sistema (Poli/ORA) e la superficie occupata dallo stesso (mq, ottenuta con calcolo lunghezza x profondità, escluso accessori) al fine di un razionale utilizzo degli spazi a disposizione. Sarà premiata la soluzione che presenti la maggior produttività ottenuta occupando la minor superficie (lunghezza x profondità). Relazionare.	3	P	1	0,75	3	2,25
2	Precedenza: numero rack di terza parte compatibili sul sistema (forme compatibili ma in formato cartaceo che digitale, da cui si rivede l'esatto numero dei rack) al fine di poter accettare e il lavoro di tutti le differenti Usc afferenti alle eccezioni cartacee. Sarà premiata la soluzione che presenti il numero di rack maggiore. Relazionare.	5	P	0,68	1	3,4	5
3	Precedenza: ritenzione dell'attività (Nvidia) di essere presente nelle prove in qualunque condizione, anche con diverse richieste applicative un a sull'altra e gestione dell'informatica ma in fase di testing che di attivazione, al fine di gestire al meglio i carichi scarici ed evitare successivi ritardi di prove da parte degli strumenti analitici. Relazionare con particolare attenzione alle dinamiche della gestione.	5	T	1	1	5	5
4	Precedenza: caratteristiche del modulo di allocazione per rilevanti costi, volume minimo acquistabile, volume morto. Sarà premiata la soluzione che permetta di operare in automazione con i volumi minimi e morti più bassi. Relazionare.	5	P	1	0,6	5	3
5	Indicare la produttività voluta attraverso il rapporto tra la produttività oraria del sistema e analizzatori (ora e giorni) e la superficie occupata dagli stessi (in mq ottenuta dal calcolo della lunghezza per la profondità del sistema analitico e dell'analizzatore escluso accessori) al fine di utilizzare al meglio gli spazi scarsi a disposizione.	15	P	1	0,54	15	8,1
6	Adattabilità di gestione multi punto	5=0 Non=0	T			4	0
7	Utilizzo puntuali menzionati sui sistemi analitici e analizzatori al fine di annullare eventuale inasprimento o carenza	5=3 Non=0	T	0	1	0	1
8	Esecuzione di run su o/o test aggiuntivi relativi a noi, senza necessità di intervento dello scrivente durante sul modulo analitico al fine di abbreviare i tempi di esecuzione	5=4 Non=0	T	1	1	4	4
9	Allocazione del campione per i test richiesti in modo da poter utilizzare la provetta su altre linee analitiche senza aver bisogno di recuperare per vengano eventuali run o test relativi	5=4 Non=0	T	1	0	4	0
10	Comparto reagenti refrigerato (2-10°C) al fine di permettere una lunga permanenza dei reagenti a bordo	5=2 Non=0	T	1	1	2	2
11	Back-up interno per le testate di lavoro (soluzione lampone, backup su altro) al fine di ridurre i tempi di intervento del personale TSLB	5=2 Non=0	T	1	1	2	2
12	Assenza di utilizzo di acqua demineralizzata e conseguentemente di sistemi filtranti per il corretto funzionamento del sistema o dell'analizzatore al fine di ridurre al massimo interventi tecnici ed occasione degli stessi	5=4 Non=0	T	1	3	4	0
13	Scarica automatica in contenitore o norma per lo smaltimento delle cartucce reagenti e delle cassette di campione per l'analisi dei campioni biologici al fine di garantire una maggior sicurezza del personale ed una riduzione dei suoi tempi di attesa	5=4 Non=0	T	1	1	4	4
14	Carica dei reagenti senza interruzione del flusso di lavoro dell'intero sistema interessato al fine di limitare il fermo macchina e ridurre il tenere costante il TAT in tutte le situazioni	5=4 Non=0	T	1	1	4	4
15	Tropiana od olio sensibiltà (out-off) con costo al 10%	5=4 Non=0	T	1	1	4	4
TOTALE MAX		70					
						Totale	Totale
						13,40	87,61
						13,00	91,22

PUNTEGGIO FINALE DOPO RIFARMENTAZIONE

Il punteggio relativo alle quote è riferito ai criteri di valutazione con modalità "proporzionale" e non assegnato attraverso il tabellone punti ad ogni valore più alto, e attribuendo, in modo proporzionale, valori inferiori agli altri escludendo i coefficienti attribuiti ad ogni criterio valutato secondo gli attribuiti per il punteggio massimo previsto per ogni parametro di valutazione, così come stabilito nel capitolato speciale.

Il punteggio relativo ai criteri di valutazione per i quali, sono stati previsti coefficienti di ponderazione del tipo "proporzionale/ponderato" sono attribuiti con la modalità "automatica" al preventivo (prestanza, onestà), come risultato di rapporti ottenuti sul proprio punteggio.



Handwritten signatures and stamps, including a large signature and a stamp that reads "Autoregistrazione" and "Firma del cliente".

MOTIVAZIONI PUNTEGGI PROPORZIONALI LOTTO 1

CRITERI

- 1
Collo: E3
Commento: La ditta Beckman Coulter SA/Biomedical Service Srl ha una maggior produttività pari a 420 test/ora/mq per cui si assegna coefficiente 1.
- 2
Collo: F3
Commento: Alla ditta Roche che ha produttività di 316 test/ora/mq si assegna coefficiente 0,75 ottenuto dal calcolo proporzionale $420:3 = 316:x$.
- 2
Collo: E4
Commento: Alla ditta Beckman Coulter/Biomedical Service si assegna coefficiente 0,66 ottenuto dal calcolo proporzionale $113:1 = 78:x$, in quanto la ditta dichiara un numero di reati di terzo pari a n.78.
- 2
Collo: F4
Commento: Alla ditta Roche Diagnostics si assegna coefficiente 1 per la maggior quantità di reati di terzo pari, come dichiarato, pari a n.113.
- 4
Collo: E6
Commento: Alla ditta Beckman Coulter/Biomedical Service si assegna coefficiente 1 per il volume minimo più basso pari a 30ml.
- 4
Collo: E8
Commento: La ditta Roche Diagnostics dichiara un volume minimo di 50 ml, per cui si assegna coefficiente 0,6 ottenuto dal calcolo $30:1 = 50:x$, $x=1,67$. Poi $1:1,67 = 0,6$ per il principio di proporzionalità inversa.
- 5
Collo: E6
Commento: La ditta Beckman dichiara una produttività test/ora rapportata alla superficie occorrente di 243 test/mq, per cui si assegna coefficiente 1.
- 5
Collo: F8
Commento: Alla ditta Roche si attribuisce coefficiente 0,54 ottenuto dal calcolo seguente $243:1 = 130:x$, dichiarando una produttività oraria di 130 test/mq.

Autenticazione
[Signature]
[Signature]

CAPITOLATO SPECIALE

FORNITURA, IN SERVICE, DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA

E IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI

E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA –

DETERMINA DI INDIZIONE N. 1134 DEL 14/12/2017 DELIBERE DI RETTIFICA N. 335 DEL 5/04/2018 E N. 474 DEL 10/05/2018

Art.1 - Oggetto della Gara

Acquisizione in service di sistemi diagnostici per l'esecuzione di esami di Chimica Clinica e Immunometria per i PP.OO. di Pescara, Penne e Popoli e la fornitura di una Preatalitica per il solo P.O. di Pescara.

La fornitura prevede:

- Locazione di strumentazione di ultima generazione e nuova di fabbrica, idonea all'uso previsto nel presente Capitolato speciale e dotata dei requisiti indispensabili indicati all'art. 4 del presente capitolato.
- Consegna al piano ed installazione della strumentazione nei locali messi a disposizione dalle Aziende.
- Fornitura dei reattivi, calibratori e controlli necessari all'esecuzione del numero di determinazioni richieste. I calibratori dovranno essere in quantità sufficiente ad ogni necessità di calibrazione, tenuto conto anche della stabilità dei prodotti utilizzati. I controlli dovranno essere almeno su due livelli, aventi valori rispettivamente nell'ambito della normalità e della patologia ed essere in quantità idonea alle necessità operative
- Fornitura gratuita per l'intera durata contrattuale di tutti i dispositivi/accessori ed i materiali di consumo necessari per il corretto e completo funzionamento della strumentazione proposta, anche se non indicati in offerta.
- Collegamento bidirezionale al sistema gestionale in uso presso i Laboratori (LIS: Modulab) fermo restando che i costi di collegamento al gestionale saranno assunti dalla stazione appaltante;
- Servizio di assistenza tecnica effettuato secondo le modalità dichiarate dalla Ditta Aggudicataria nell'Allegato 5 e conformemente a quanto richiesto nel presente Capitolato speciale.
- Manutenzione preventiva e correttiva, inclusa la sostituzione di tutte le parti di ricambio.
- Deve essere garantita l'assistenza tecnica anche nei giorni prefestivi.
- Aggiornamenti tecnologici gratuiti.**
- Corsi di formazione iniziale all'uso dei sistemi analitici ed ulteriori corsi che si rendessero necessari per approfondimenti al personale già formato o per la formazione di nuovi operatori (vedi Art.12).
- Supporto scientifico e metodologico per il personale del laboratorio di microbiologia.
- L'eventuale trasferimento e riavvio della strumentazione all'interno dell'azienda, qualora la collocazione iniziale dovesse variare a seguito di riorganizzazioni in ambito di ASL.
- Fornitura gratuita di ulteriore strumentazione che si rendesse necessaria per garantire i livelli

prestazionali dichiarati e/o la continuità delle prestazioni.

- Quant'altro previsto nel presente Capitolato speciale.

La Ditta Aggiudicataria rinuncia espressamente, fin d'ora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa a causa delle attività svolte dai dipendenti dell'Azienda e/o da terzi autorizzati.

La Ditta Aggiudicataria, inoltre, si impegna ad avvalersi di personale altamente specializzato, debitamente formato ed informato, in relazione alle diverse prestazioni contrattuali. Detto personale potrà accedere agli uffici e locali delle Azienda appaltante nel rispetto di tutte le relative prescrizioni di accesso, fermo restando che sarà cura ed onere della Ditta Aggiudicataria verificare preventivamente tali procedure.

L' Azienda Appaltante è esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni od altro che dovessero accadere al personale della Ditta Aggiudicataria per qualsiasi causa, nell'esecuzione del contratto di fornitura, intendendosi a tal riguardo che ogni eventuale onere è già compreso nel corrispettivo del contratto stesso.

La Ditta Aggiudicataria risponde anche dei danni alle persone ed alle cose che potessero derivare all'Azienda appaltante per fatto della Ditta medesima o dei suoi dipendenti nell'esecuzione della fornitura, sollevando pertanto l'azienda appaltante da qualsiasi protesta o molestia che al riguardo venisse mossa. La Ditta Aggiudicataria è responsabile della perfetta esecuzione della fornitura e degli oneri che dovessero eventualmente essere sopportati dall'Azienda in conseguenza dell'inosservanza di obblighi facenti carico alla Ditta stessa o al proprio personale.

Si richiede altresì l'adesione ad un programma di "controllo qualità" riconosciuto e certificato. Si richiede la fornitura di strumentazione automatica, di reattivi, calibratori e controlli, di materiali di consumo e di quanto altro previsto nel presente capitolato.

Art. 2 - Durata della fornitura

La fornitura avrà durata di 3 anni; alla scadenza del contratto di fornitura l' Azienda Appaltante si riserva la facoltà di prorogarne la durata per un periodo ulteriore di tempo, che di regola non potrà superare i 180 giorni.

Nel caso in cui sia in corso di svolgimento una nuova procedura concorsuale, tale termine dovrà coincidere con quello relativo al subentro del nuovo fornitore. Durante tale periodo, la Ditta Aggiudicataria è impegnata ad eseguire la fornitura alle stesse condizioni e modalità previste dal presente Capitolato speciale, fatto salvo l'azzeramento del canone.

Allo scadere della fornitura, la Ditta Aggiudicataria dovrà ritirare a proprie spese tutte le apparecchiature installate, provvedendo all'approvvigionamento degli imballi.

Art. 3 - Conformità a disposizioni e norme

Tutti i dispositivi offerti devono essere conformi alla legislazione vigente. In particolare, devono rispettare le Direttive dell'Unione Europea recepite dalla legislazione nazionale e rispettare, se applicabili:

- Dispositivi Medici Diagnostici in Vitro conformi alla Direttiva Europea 98/79, recepita dal Decreto Legislativo 332/2000
- Apparecchiature Elettriche ed Elettroniche che possono creare o essere influenzate da campi elettromagnetici conformi alla Direttiva Europea 2004/108 (Compatibilità Elettromagnetica ex 89/336);
- Apparecchiature Elettriche ed Elettroniche ad alimentazione elettrica a corrente alternata (50-1000 V) e continua (75-1500 V) conformi alla Direttiva Europea 2006/95 (Bassa Tensione, ex 73/23);
- Apparecchiature con organi meccanici in movimento conformi alla Direttiva Europea 2006/42 (Macchine, ex 89/392 e 98/37);
- Dispositivi utilizzati in Laboratorio conformi alla Norma specifica sugli apparecchi da Laboratorio CEI 66.5 (EN61010-1);
- Dispositivi rispondenti al Decreto Legislativo 81/08, e successive modifiche ed integrazioni, in tema di sicurezza sul lavoro;
- Dispositivi rispondenti al DPR 459/96 (Regolamento di attuazione delle Direttive Europee 89/392, 91/368, 93/44, 93/68, 98/37 relative alle macchine) e successive modifiche ed integrazioni.

Art. 4 - Tempistiche

Salvo diverse indicazioni che verranno eventualmente comunicate formalmente alla Ditta Aggiudicataria, qui di seguito sono indicati i tempi che la Ditta dovrà rispettare per:

- **Consegna, installazione, messa in funzione delle apparecchiature e consegna alle Ingegneria clinica delle Azienda appaltante del verbale di installazione: entro 60 giorni solari dalla data di stipula del contratto/scambio corrispondenza;**
- **Ritiro e smaltimento di tutti gli imballi e/o contenitori resisi necessari per la consegna e l'installazione dei dispositivi: nel più breve tempo possibile e comunque entro e non oltre la giornata dell'installazione dei dispositivi (vedi Art.11);**
- **Collaudo di accettazione: entro 30 giorni solari dal Verbale di Installazione; tale termine potrà essere prorogato di ulteriori 30 giorni solari nel caso in cui vengano riscontrate carenze di qualsiasi natura durante la fase di collaudo (vedi Art.11);**
- **Periodo di prova: sei mesi dal collaudo positivo o positivo con riserva (vedi Art.13).**

Intervento tecnico per guasto di un dispositivo: entro al massimo 24 ore solari dalla chiamata (esclusi festivi).

- **Ripristino della totale funzionalità di un dispositivo (tramite risoluzione del guasto o installazione e messa in funzione di un dispositivo di back-up): entro al massimo 72 ore solari dalla chiamata (esclusi festivi).**
- **Reintegro di un qualunque prodotto indispensabile per lo svolgimento dell'attività diagnostica (consegna urgente): entro 24 ore solari dalla richiesta (vedi Art.15).**

Art. 5 - Aspetti informatici

stazioni di lavoro (PC o Workstation o Elaboratore): è vincolante ai fini dell'accettazione la consegna di PC "non assemblati" ma identificabili con un modello e costruttore univoco e forniti delle idonee certificazioni di conformità alle norme e direttive di riferimento e licenze software originali (compresi i CD ed i manuali previsti).

Qualora la stazione di lavoro debba essere collegata alla rete aziendale dell'azienda sanitaria, dovrà essere garantito il rispetto delle politiche di sicurezza dell'azienda stessa. Le Ditte Partecipanti devono pertanto assicurare la compatibilità del sistema operativo e di ogni applicativo fornito con i software antivirus in dotazione all' Azienda Appaltante al momento dell'aggiudicazione, nonché con i loro periodici aggiornamenti. Per es., nel caso in cui tali apparati eseguano un sistema operativo Microsoft Windows, su di essi dovrà essere installato il software antivirus aziendale che sarà mantenuto aggiornato dall'azienda stessa. Allo stesso modo dovrà essere garantita l'applicazione delle opportune patch del sistema operativo.

collegamento al Sistema gestionale

L'Azienda Appaltante utilizza il sistema informatico di gestione Modulab

La Ditta deve garantire il collegamento bidirezionale al predetto sistema, dei sistemi analitici offerti.

accesso dall'esterno alla rete dati

Qualora la Ditta Aggiudicataria abbia necessità, per le attività di assistenza e manutenzione, taratura

strumenti, aggiornamento di software ecc. previste in offerta, di accedere dall'esterno alle reti delle Azienda appaltante, le modalità di accesso dovranno essere conformi alle politiche dell' Azienda appaltante.

La Ditta Aggiudicataria dovrà attenersi alle modalità di accesso dall'esterno previste e comunicate dall' Azienda Appaltante (tipicamente VPN-SSL, ma non necessariamente) ed accettarle, senza nulla opporre e senza che questo possa in alcun modo pregiudicare o compromettere le forniture ed i servizi previsti o possa andare a discapito di prestazioni, sia in termini quantitativi sia in termini qualitativi. Si precisa, in particolare, che le politiche dell'Azienda appaltante non consentono connessioni cosiddette lan-to- lan, né aperture di firewall per fini di accesso, compresi i forward dall'interno verso l'esterno. Queste pertanto non saranno accettate.

Art. 6 - Privacy

Tutti i dispositivi offerti dovranno consentire il trattamento dei dati personali in adempimento alle prescrizioni previste dal Decreto Legislativo 196/03 e successive modifiche ed integrazioni.

La Ditta Aggiudicataria, su richiesta dell'Azienda, dovrà specificare nel dettaglio le procedure operative adottate per adempiere a tali prescrizioni. In particolare, la Ditta Aggiudicataria dovrà descrivere come vengono gestite, se applicabili:

- Le credenziali e la procedura di autenticazione;
- Il sistema di Autorizzazione;
- La sicurezza contro le intrusioni;
- L'aggiornamento del software;
- L'antivirus;
- La crittografia e l'archiviazione;
- Le politiche di back-up;
- L'archiviazione legale.

Art. 7 - Obblighi di riservatezza

La Ditta Aggiudicataria ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del presente contratto. L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della fornitura.

La Ditta Aggiudicataria è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché dei propri eventuali subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.

L'inosservanza degli obblighi di riservatezza costituisce grave inadempimento e pertanto le parti convengono che le Azienda appaltante hanno la facoltà di dichiarare risolto di diritto il contratto ai sensi dell'art. 1456 c.c. come espressamente indicato all' Art.20 del presente Capitolato speciale riservato alle clausole risolutive espresse.

Art. 8 - Consegna, installazione e collaudo delle Apparecchiature

La consegna delle apparecchiature, perfettamente corrispondenti ai modelli aggiudicati in sede di gara, dovrà essere effettuata a cura e spese (trasporto, imballo, spese doganali) della Ditta aggiudicataria entro i tempi specificati nell' Art. 4), a meno di diversa indicazione da parte del referente Aziendale.

Gli oneri di introduzione di posizionamento e di installazione delle apparecchiature nei locali saranno a carico della Ditta Aggiudicataria.

La Ditta Aggiudicataria dovrà consegnare, al momento della fornitura delle attrezzature, una copia del manuale d'uso in lingua italiana per ogni tipologia di apparecchiatura; dovrà, inoltre, fornire a proprie spese tutto il materiale (reagenti, materiale di consumo e quant'altro occorra) necessario all'installazione e messa in funzione dei sistemi.

La Ditta Aggiudicataria dovrà inoltre provvedere a proprie spese al ritiro ed allo smaltimento di tutti gli imballi e/o contenitori resisi necessari per la consegna e l'installazione dei dispositivi entro i tempi previsti all' Art.6. L'installazione dovrà essere effettuata da personale tecnico specializzato nel pieno rispetto delle norme CEI e della vigente normativa in materia di igiene e sicurezza sul lavoro. Sarà obbligo della Ditta Aggiudicataria adottare tutte le cautele necessarie a garantire l'incolumità degli addetti ai lavori, nonché di terzi ed evitare danni a beni pubblici e privati. Sono a carico della Ditta Aggiudicataria le verifiche di sicurezza (secondo la norma EN 61010-1 - CEI 66-5) ed i controlli di qualità prestazionali e funzionali. Qualora la Ditta Aggiudicataria non riesca ad ottemperare a quanto sopra entro i tempi ivi indicati l'Azienda si riserva la facoltà di applicare immediatamente alla Ditta Aggiudicataria la penale specificata all' Art.19.

Il **Verbale di installazione**, controfirmato dal referente del Laboratorio e tutta la documentazione relativa alle verifiche di sicurezza ed ai controlli di qualità prestazionali e funzionali dovranno essere consegnati alle Ingegneria clinica delle Azienda appaltante per le verifiche di competenza.

Le attrezzature installate secondo le modalità sopra indicate, qualora non vengano evidenziate condizioni di rischio da parte dei servizi aziendali competenti, potranno essere inserite in uso clinico.

Le medesime modalità hanno valore anche durante il transitorio, anche se l'installazione non è completata, previa verifica positiva di inserimento in uso clinico (**verbale di installazione provvisorio**)

Il **collaudo di accettazione** dei dispositivi verrà eseguito entro 30 giorni solari dalla ricezione da parte delle Ingegneria clinica delle Azienda appaltante del **Verbale di Installazione**.

Il collaudo di accettazione verrà eseguito secondo le procedure in vigore presso ciascuna Azienda Appaltante che verranno comunicate alla Ditta Aggiudicataria dopo la stipula del contratto.

L' Ingegneria Cliniche dell' Azienda Appaltante si riservano la facoltà di effettuare in sede di collaudo **ogni verifica ritenuta opportuna** per valutare tutti gli aspetti necessari ad attestare la rispondenza della fornitura a quanto richiesto nel Capitolato speciale ed alle eventuali condizioni migliorative offerte dalla Ditta Aggiudicataria, nonché tutti gli aspetti relativi alla sicurezza.

Le verifiche potranno essere effettuate in collaborazione con il Servizio Prevenzione e Protezione Aziendale e/o con altre figure/servizi aziendali competenti, in presenza della Ditta Aggiudicataria qualora l' Ingegneria clinica lo ritenessero opportuno, con ogni mezzo e con le più ampie facoltà.

Nel caso in cui non si evidenziassero irregolarità, l' Ingegneria clinica dichiareranno il collaudo **Positivo**. Qualora,

invece, si riscontrassero carenze documentali o di qualsiasi altra natura, l' Ingegneria clinica dell' Azienda Appaltante si impegna a comunicarle per iscritto (anche tramite e-mail) alla Ditta Aggiudicataria, la quale dovrà provvedere, entro 15 giorni solari dalla trasmissione della richiesta, a completare quanto sollecitato.

Qualora la Ditta Aggiudicataria non ottemperasse ancora entro il termine sopra indicato a completare quanto richiesto, le Ingegneria clinica delle Azienda appaltante si riservano la facoltà di dichiarare il collaudo:

- **Positivo con riserva:** In tal caso, la specifica penale indicata all' Art.19 verrà comminata fino a quando la Ditta Aggiudicataria non provvederà al completamento di quanto richiesto.
- **Negativo.**

In caso di esito negativo del collaudo, la Ditta Aggiudicataria è tenuta agli adempimenti indicati in Art. 13. Le Azienda appaltante si riservano di annullare l'aggiudicazione della fornitura alla Ditta Aggiudicataria e di procedere con l'aggiudicazione alla Ditta Partecipante seconda in graduatoria o di indire una nuova gara. Sulla base delle risultanze delle verifiche effettuate dalle Ingegneria clinica, le Azienda appaltante provvederanno a trasmettere alla Ditta Aggiudicataria l'esito del collaudo di accettazione (Positivo, Negativo o Positivo con riserva) e gli eventuali provvedimenti derivanti da quanto previsto all' Art.16 e all' Art.19. Quanto comunicato si riterrà accolto dalla Ditta Aggiudicataria stessa qualora non pervengano richieste scritte di chiarimenti entro i termini previsti all' Art.6.

Art. 9 - Formazione

La Ditta Aggiudicataria dovrà garantire un'adeguata formazione gratuita del personale delle Aziende Appaltanti per quanto concerne il corretto utilizzo dei dispositivi, le avvertenze all'uso e la manutenzione autonoma.

Il piano formativo che le Ditte Partecipanti dovranno allegare all'offerta dovrà contenere almeno le seguenti informazioni, per ognuna delle qualifiche professionali oggetto di addestramento:

- argomenti trattati
- numero di ore totali previste per assicurare la formazione iniziale all'uso
- numero massimo di partecipanti ad ogni sessione
- modalità di valutazione dell'esito della sessione formativa.

Prima dell'avvio dell'installazione, la Ditta Aggiudicataria dovrà concordare con il referente di Laboratorio il programma, il calendario della formazione iniziale all'uso, il numero minimo di operatori che dovranno essere formati per condurre le tecnologie in modo autonomo ed il calendario degli approfondimenti/affiancamenti successivi.

Il piano di formazione dovrà essere articolato e flessibile, in modo da coprire l'eventuale coincidenza delle installazioni con periodi di ferie.

L'avvenuta formazione dovrà essere attestata da un documento in cui verranno riportati i nominativi degli operatori che hanno ricevuto l'istruzione e controfirmato dalla Ditta Aggiudicataria (nella persona che ha eseguito il corso).

Qualora, durante il periodo del service, si rilevassero carenze formative o si verificasse la necessità

di formare all'uso personale aggiuntivo, la Ditta Aggiudicataria dovrà provvedere gratuitamente ad eseguire nuovi corsi di formazione.

Inoltre, la Ditta Aggiudicataria dovrà, se richiesto, affiancare proprio personale tecnico esperto al personale dell'Azienda, in tempi compatibili con le necessità dei Laboratori, per:

- Avviare l'attività legata all'uso dei nuovi dispositivi;
- Supplire ad eventuali carenze formative;
- Fornire supporto a personale non ancora formato.

Qualora la Ditta Aggiudicataria non rispettasse tale impegno, le Azienda appaltante si riservano la facoltà di applicare le penali specificate nell'Art.19.

Qualora le Azienda appaltante, anche singolarmente, lo ritenessero opportuno, la Ditta Aggiudicataria dovrà provvedere anche all'addestramento del personale tecnico delle Ingegneria clinica, concordando tale formazione con i referenti delle Ingegneria clinica.

Art. 10 - Periodo di prova

Al termine del collaudo tecnico positivo o positivo con riserva, inizierà un "periodo di prova" della durata massima di sei mesi, al fine di accertare l'effettiva rispondenza di quanto fornito al progetto presentato dalla Ditta Aggiudicataria ed ai requisiti dichiarati nell'Allegato A ed al fine di verificare l'effettiva esecuzione del programma di formazione.

Il periodo di prova viene gestito dai referenti dell' Azienda appaltante.

Nel corso del periodo di prova, nel caso in cui i referenti delle Azienda appaltante riscontrino delle anomalie, possono concordare con la Ditta un ulteriore periodo di prova di massimo 1 mese entro il quale quest'ultima deve correggere, a proprie spese, le anomalie riscontrate. Nel caso in cui le anomalie riscontrate non siano correggibili o non risultino corrette nemmeno dopo la proroga del periodo di prova, le Azienda appaltante, anche singolarmente, potranno procedere alla risoluzione del contratto, motivata da apposita relazione tecnica, senza che la Ditta possa sollevare alcuna obiezione.

In tal caso, come nel caso di collaudo negativo di cui al precedente art. 11, la Ditta Aggiudicataria:

- Dovrà proseguire nella fornitura fino alla data comunicata dalle Azienda appaltante: decorso tale termine, dovrà provvedere alla disinstallazione ed al ritiro dei dispositivi a proprie spese. Nel caso in cui la Ditta Aggiudicataria non provveda nei tempi indicati al ritiro dei dispositivi, l' Azienda Appaltante restituirà detti dispositivi a spese della Ditta Aggiudicataria, declinando ogni responsabilità per eventuali danni causati agli stessi nella fasi di disinstallazione e trasporto;
- Avrà diritto esclusivamente al pagamento dei dispositivi utilizzati ;
- Dovrà rimborsare alle Azienda appaltante il maggior costo derivante dall'acquisizione della fornitura del servizio presso terzi per la somma eventualmente non coperta dal deposito cauzionale che verrà comunque trattenuto in caso di risoluzione del contratto.

Una volta risolto il contratto con la Ditta Aggiudicataria, l' Azienda appaltante si riserva la facoltà di indire una nuova gara o di adire il secondo aggiudicatario che dovrà subentrare con le stesse modalità (compreso quindi il periodo di prova) e fino alla scadenza del contratto prevista. La Ditta seconda classificata, quindi, resta impegnata a subentrare alla Ditta Aggiudicataria fino al termine del periodo di prova di quest'ultima.

Art. 11 - Assistenza tecnica ed aggiornamenti tecnologici

La Ditta Aggiudicataria dovrà garantire un'assistenza tecnica di tipo full-risk (tutto incluso) senza alcun onere aggiuntivo, dal lunedì al sabato, pre festivi inclusi.

. Dovrà, inoltre, garantire l'esecuzione delle **manutenzioni preventive** almeno secondo la frequenza e le attività **previste dal fabbricante**. La Ditta Aggiudicataria si impegna a fornire annualmente il calendario delle manutenzioni programmate.

La Ditta Aggiudicataria si impegna al mantenimento in efficienza delle apparecchiature fornite per tutta la durata del service.

In caso di ritiro delle apparecchiature per cause legate alla manutenzione preventiva o correttiva, la Ditta Aggiudicataria dovrà fornire apparecchiature analoghe, qualora non siano già presenti apparecchi di back up, in modo tale da garantire la continuità diagnostica.

Tutti i dispositivi riparati dovranno essere consegnati presso i Laboratori utilizzatori. Per quanto concerne il ritiro o la consegna di dispositivi per manutenzioni, verifiche e controlli, dovrà essere fatto riferimento al Responsabile del Laboratorio ed alla Ingegneria clinica delle Azienda appaltante.

La Ditta Aggiudicataria ha comunque l'obbligo di comunicare immediatamente alle Ingegneria clinica eventuali interventi di manutenzione correttiva o preventiva che implicassero la reinstallazione dell'antivirus.

Le Azienda appaltante, anche singolarmente, si riservano il diritto, a fronte di guasti e ripetuti fermi macchina, di richiedere alla Ditta Aggiudicataria la sostituzione dei dispositivi installati. La disinstallazione ed il ritiro dei dispositivi in uso e la consegna e l'installazione dei nuovi dispositivi sono a carico della Ditta Aggiudicataria. In seguito a tale intervento straordinario, verrà eseguita una nuova procedura di collaudo. Per i Dispositivi Diagnostici in vitro (98/79/CE), la Ditta Aggiudicataria si obbliga a conservare, nelle operazioni di manutenzione e di aggiornamento tecnologico, tutte le caratteristiche originali che hanno consentito l'applicazione del marchio CE, ed a seguire tutte le indicazioni fornite dal fabbricante.

Gli operatori addetti all'assistenza tecnica dovranno avere capacità ed esperienza documentabile e dovranno essere opportunamente e costantemente formati ed informati.

Qualora, durante il periodo di fornitura, la Ditta Aggiudicataria fosse in grado di **commercializzare dispositivi** (apparecchiature, reagenti, materiali di consumo, contenitori per campioni biologici, ecc.) maggiormente evoluti e tecnologicamente più avanzati rispetto a quelli che hanno costituito oggetto del contratto, dovrà presentare alle Azienda appaltante la proposta di **aggiornamento tecnologico** senza maggiorazione dei prezzi.

Gli aggiornamenti tecnologici dovranno essere successivamente **concordati ed autorizzati** dalle Azienda appaltante, secondo le procedure in uso presso ciascuna Azienda.

Per tutta la durata del contratto di fornitura, la Ditta Aggiudicataria dovrà inviare ogni tre mesi all'Ingegneria clinica delle Azienda appaltante, con decorrenza dalla data dell'avvenuto collaudo di accettazione, una **relazione dettagliata** sugli interventi di manutenzione preventiva e correttiva effettuati, comprese le copie delle bolle di lavoro, fermo restando che gli originali saranno conservati in Laboratorio.

Nel caso di non rispondenza degli interventi di manutenzione con quanto dichiarato in sede di presentazione dell'offerta, le Azienda appaltante si riservano la facoltà di applicare le sanzioni economiche previste nell'

Art. 12 - Reagenti, controlli di qualità, calibratori, materiale di consumo, ecc.

I reagenti, i contenitori dei campioni biologici ed i prodotti (dove applicabile) devono essere conformi alla Direttiva Europea 98/79 (Dispositivi Medici Diagnostici in Vitro), recepita dal Decreto Legislativo 332/2000, ed eventualmente alla Direttiva Europea 93/42 (Dispositivi Medici), recepita dal Decreto Legislativo 46/97 . Gli ordini relativi ai contenitori per materiali biologici e materiali di consumo necessari per lo svolgimento dell'attività analitica prevista e per il corretto funzionamento dei sistemi diagnostici saranno emessi dai servizi competenti dell' Azienda appaltante, secondo le modalità vigenti presso ciascuna Azienda.

Il tempo utile per la consegna dei materiali è di 7 (sette) giorni continuativi, decorrenti dalla data dell'ordine. La Ditta dovrà garantire sempre e comunque la continuità delle prestazioni. Nel caso in cui il Laboratorio si trovasse sprovvisto di un qualsiasi prodotto, la ditta aggiudicataria dovrà garantirne il reintegro entro 24 ore solari (Consegna Urgente, vedi Art.6) .

Di seguito sono elencati i luoghi presso cui dovranno essere effettuate le consegne: LAB. Analisi dei PPOO di Pescara, Penne e Popoli.

Forniture e servizi dovranno essere eseguiti con continuità anche in caso di eventuali variazioni della dislocazione delle sedi individuate.

Ulteriori precisazioni circa le modalità, i luoghi delle consegne, gli orari di ricevimento delle merci, ecc. saranno concordate con i referenti delle singole Azienda appaltante dopo la stipula del contratto.

Le operazioni di scarico, dal mezzo di trasporto a terra, sono a carico della ditta la quale, a tal fine, dovrà essere dotata delle attrezzature necessarie.

La Ditta Aggiudicataria deve garantire che vengano rigorosamente osservate idonee modalità di conservazione dei prodotti anche durante le fasi di trasporto.

Il controllo quantitativo e qualitativo della fornitura relativamente al materiale di consumo viene effettuato dal Servizio competente delle Azienda appaltante.

La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza fra il numero dei colli indicati sulla bolla ed il numero dei colli ricevuti.

Agli effetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta non esonera la Ditta Aggiudicataria dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione dei prodotti.

Gli imballi che a giudizio del personale delle Azienda appaltante presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione saranno rifiutati e la ditta fornitrice dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione.

Nel caso in cui non fosse possibile periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la Ditta Aggiudicataria dovrà accettare eventuali contestazioni su qualità, quantità e confezionamento del materiale usato anche a distanza dalla consegna, quando cioè all'apertura dei colli ne sarà possibile il controllo.

Imballo e confezioni devono essere a perdere.

In caso di mancata rispondenza dei prodotti forniti ai requisiti qualitativi del presente Capitolato speciale e/o a quanto dichiarato dalla ditta in sede di offerta , l' Azienda Appaltante li respingerà alla Ditta Aggiudicataria, che dovrà sostituirli con altri aventi i requisiti richiesti entro giorni 5 solari dalla

segnalazione. La Ditta Aggiudicataria dovrà indicare chiaramente sulla nuova distinta di trasporto (DDT), relativa al materiale sostituito, la causale di invio (ad esempio: sostituzione senza fattura, sostituzione con fattura ed emissione nota di accredito, ecc.) ed ogni altro chiarimento si rendesse necessario alla precisa registrazione da parte del Servizio competente delle Azienda appaltante.

Nel caso in cui la Ditta Aggiudicataria non provveda al ritiro del reso, se dovuto, entro 10 giorni solari dalla comunicazione, l' Azienda Appaltante restituirà la merce a spese della Ditta Aggiudicataria stessa, declinando ogni responsabilità per eventuali danni causati nella fase del trasporto.

Nel caso in cui i prodotti dovessero continuare a risultare inadeguati agli standard qualitativi previsti, la Ditta Aggiudicataria si impegna a fornire, senza costi aggiuntivi, materiali alternativi di altra Ditta, a scelta degli utilizzatori, fino a quando non verranno ripristinati gli standard qualitativi sui prodotti aggiudicati. Nel caso in cui la Ditta Aggiudicataria non provveda ad uniformarsi a tale obbligo, l' Azienda Appaltante provvederanno al reperimento dei prodotti contestati presso altra fonte, addebitando alla Ditta Aggiudicataria l'eventuale maggiorazione di spesa.

Qualora nascesse l'esigenza di acquisire nuovi prodotti non inclusi nel listino della Ditta Aggiudicataria, l'Azienda appaltante potrà acquisirli da un altro fornitore ed utilizzarli sui dispositivi aggiudicati, se tecnicamente possibile, senza che la Ditta Aggiudicataria possa sollevare obiezioni al riguardo. Resta inteso che la fattibilità tecnica deve essere attestata dalla Ditta Aggiudicataria.

La Ditta Partecipante dovrà fornire, unitamente alla documentazione tecnica, le schede di sicurezza di tutti i prodotti offerti.

Nel caso in cui la Ditta Aggiudicataria interrompesse la produzione dei prodotti offerti sostituendoli con altri, dovrà proporre questi ultimi alle medesime condizioni economiche, concedendo alle Azienda appaltante un congruo periodo di tempo per poterli valutare. L' Azienda Appaltante, a loro insindacabile giudizio, decideranno se accettare la fornitura dei nuovi dispositivi o risolvere il contratto.

Ogni onere inerente alla prova di nuovi dispositivi è a carico della Ditta Aggiudicataria.

Art. 13 - Acquisto in danno

Qualora l' Azienda appaltante riscontrasse, anche in sede di prima fornitura, la non conformità, sia nella qualità sia nella quantità, della merce ai requisiti richiesti e pattuiti e qualora non venissero rispettati i termini di consegna previsti dal Capitolato speciale, invieranno formale contestazione con specifica delle motivazioni e con invito a conformarsi nel termine che sarà ritenuto congruo.

Inoltre le Azienda appaltante avranno il diritto di acquistare presso altre ditte i prodotti occorrenti a danno del fornitore inadempiente; resterà cioè a carico dell'inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggiore prezzo rispetto a quello convenuto, sia ogni altro maggiore onere o danno comunque derivante alle Azienda a causa dell'inadempienza stessa.

Art. 14 - Notifica di rischi o richiami

La Ditta Aggiudicataria si impegna a notificare, a mezzo fax, all'ingegneria clinica dell'Azienda appaltante ogni richiamo, alerts o difetto di qualsiasi dispositivo o suo componente inclusi nella Fornitura immediatamente e comunque entro e non oltre:

- 2 giorni solari dal momento in cui il Fabbricante acquisisce consapevolezza del pericolo, nel caso in cui si tratti di pericolo per la salute pubblica;
- 10 giorni solari dal momento in cui il Fabbricante è venuto a conoscenza dell'evento, nel caso in cui si tratti di decesso o imprevedibile e grave peggioramento dello stato di salute;
- 30 giorni solari dal momento in cui il Fabbricante è venuto a conoscenza dell'evento, negli altri casi. In caso di inadempimento a tale prescrizione, la Ditta Aggiudicataria incorrerà nelle penalità specificate nell' Art.19.

Art. 15 - Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro

L' Azienda sanitaria come previsto dall'art 26 c1-lettera b del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i, ,per il tramite del S.P.S., fornirà alle ditte partecipanti dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti negli ambienti in cui sono destinate ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività.

Restano immutati gli obblighi a carico delle imprese e dei lavoratori autonomi in merito alla salute e alla sicurezza sul lavoro.

Come previsto dall'art. 26 c3-ter del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i, L'AUSL di Pescara in qualità di "soggetto che affida il contratto redige il documento di valutazione dei rischi da interferenze recante una valutazione ricognitiva dei rischi standard relativi alla tipologia della prestazione che potrebbero potenzialmente derivare dall'esecuzione del contratto." Tale documento sarà allegato al contratto .

Art. 16 - Penalità

La fornitura derivante dal presente Capitolato speciale sarà monitorata per tutta la sua durata. La Ditta Aggiudicataria sarà, pertanto, sottoposta ad un processo di valutazione che potrà portare, di volta in volta, all'applicazione di penali direttamente conseguenti da comportamenti difformi rispetto agli obblighi contrattuali.

In particolare, le non conformità che potranno essere riscontrate sono indicate qui di seguito:

- **Consegna** della strumentazione in tempi superiori a quelli indicati all' **Art.6** o in quelli migliorativi indicati nel tempogramma proposto. In tal caso, l'Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare una penale pari **€ 500,00 per ogni giorno solare di ritardo**, oltre al risarcimento dei danni o dei maggiori oneri sostenuti nelle more dell'attivazione del contratto.
- **Installazione, messa in funzione dei dispositivi e consegna del Verbale di Installazione** in tempi superiori a quelli indicati in **Art.6** o in quelli migliorativi indicati nel tempogramma proposto. In tal caso, l'Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare una penale pari **€ 500,00 per ogni giorno solare di ritardo,oltre al risarcimento dei danni o dei maggiori oneri sostenuti nelle more dell'attivazione del contratto.**
- **Dispositivi non corrispondenti a quanto specificatamente aggiudicato:** in tal caso la stazione appaltante si riserva la facoltà di applicare immediatamente alla Ditta Aggiudicataria una penale pari a **€ 2.000,00**oltre ad un eventuale risarcimento danni.
- **Carenze documentali o di qualsiasi altra natura** che abbiano portato ad un **collaudo positivo con riserva** (vedi Art.11). In tal caso, il costo a determinazione dovrà essere fatturato con una riduzione

pari al 50%, fino ad avvenuta comunicazione di risoluzione delle non conformità.

- **Mancanza di corsi di formazione supplementari o mancanza di affiancamento** di personale tecnico esperto (vedi Art.12). In tal caso, l' Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare una penale pari a € 500,00 per ogni operatore.
- **Non rispondenza degli interventi di manutenzione** con quanto dichiarato in sede di presentazione dell'offerta (vedi Art. 14). In tal caso, l' Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare immediatamente alla Ditta Aggiudicataria una penale pari a € 500,00 oltre ad un eventuale risarcimento danni. Inoltre, nel caso in cui non vengano prodotti i verbali relativi alle manutenzioni preventive programmate e correttive, ciascuna Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare un'ulteriore penale pari a € 500,00 per ogni dispositivo non regolarmente mantenuto. Nel caso in cui si verificano ritardi sulle manutenzioni correttive (verificati attraverso segnalazione da parte dei referenti delle U.O., o attraverso evidenza documentale), l'Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare un'ulteriore penale, pari a € 500,00 per ogni giorno solare di ritardo, fino alla risoluzione del guasto.
- **Notifica all'Azienda appaltante di ogni richiamo, alerts o difetto di qualsiasi dispositivo o suo componente** in tempi superiori a quelli indicati all' Art.17. In tal caso, l'Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare una penale pari a € 500,00 per ogni giorno solare di ritardo.

Oltre all'applicazione delle penali, qualora la frequenza e/o la tipologia delle non conformità lo rendesse necessario, l' Azienda Appaltante si riserva altresì la facoltà di risolvere anticipatamente il contratto (vedi Art.20).

Per quanto riguarda il ritardo sulla consegna di reagenti, controlli di qualità, calibratori, e materiale di consumo, nel caso in cui il ritardo comporti interruzioni dell'attività, ciascuna Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare una penale pari a € 200,00 per ogni giorno solare di ritardo oltre al risarcimento di altri eventuali danni.

L'importo delle penali non può, pena la risoluzione del contratto per grave inadempimento, superare il limite del 10% dell'importo della fornitura (art. 145 e art. 298 comma 2 del DPR 207/2010).

La Ditta Aggiudicataria prende atto che l'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto dell' Azienda Appaltante a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

L' Azienda si riserva la facoltà di stornare dagli ordini periodici dei referti le quote derivanti dalle eventuali penali applicate.

Art. 17 - Risoluzione del contratto

L'Azienda appaltante avrà la facoltà di risolvere "ipso facto et jure" il contratto, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata a mezzo lettera raccomandata con avviso di ricevimento, oppure, alternativamente, intimata a mezzo fax, nelle seguenti ipotesi:

1. avvalendosi della facoltà di recesso consentita dall'art.1671 c.c.;
2. per motivi di interesse pubblico, adeguatamente specificati nell'atto dispositivo;
3. in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;

4. in caso di cessazione dell'attività, oppure in caso di procedure concorsuali o fallimentari intraprese a carico dell'aggiudicatario;
5. in caso di cessione del contratto senza comunicazione all'Azienda USL;
6. in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda USL;
7. qualora l'Azienda capofila notifici n.2 diffide ad adempiere senza che la Ditta ottemperi a quanto intimato;
8. in caso di violazione dell'obbligo di riservatezza,
9. il contratto ha subito una modifica sostanziale che avrebbe richiesto una nuova procedura di appalto ai sensi dell'articolo 106 del D.Lgs 50/2016;
10. con riferimento alle modificazioni di cui all'articolo 106, comma 1, lettere b) e c) sono state superate le soglie di cui al comma 7 del predetto articolo; con riferimento alle modificazioni di cui all'articolo 106, comma 1, lettera e) del predetto articolo, sono state superate eventuali soglie stabilite dalle amministrazioni aggiudicatrici o dagli enti aggiudicatori; con riferimento alle modificazioni di cui all'articolo 106, comma 2, sono state superate le soglie di cui al medesimo comma 2, lettere a) e b);
11. l'aggiudicatario si è trovato, al momento dell'aggiudicazione dell'appalto in una delle situazioni di cui all'articolo 80, comma 1, sia per quanto riguarda i settori ordinari sia per quanto riguarda le concessioni e avrebbe dovuto pertanto essere escluso dalla procedura di appalto o di aggiudicazione della concessione, ovvero ancora per quanto riguarda i settori speciali avrebbe dovuto essere escluso a norma dell'articolo 136, comma 1;
12. l'appalto non avrebbe dovuto essere aggiudicato in considerazione di una grave violazione degli obblighi derivanti dai trattati, come riconosciuto dalla Corte di giustizia dell'Unione europea in un procedimento ai sensi dell'articolo 258 TFUE, o di una sentenza passata in giudicato per violazione del presente codice.
13. nei confronti dell'appaltatore sia intervenuta la decadenza dell'attestazione di qualificazione per aver prodotto falsa documentazione o dichiarazioni mendaci;
14. nei confronti dell'appaltatore sia intervenuto un provvedimento definitivo che dispone l'applicazione di una o più misure di prevenzione di cui al codice delle leggi antimafia e delle relative misure di prevenzione, ovvero sia intervenuta sentenza di condanna passata in giudicato per i reati di cui all'articolo 80, D.Lgs 50/2016

In caso di risoluzione del contratto, l'Azienda USL potrà interpellare progressivamente gli operatori economici che hanno partecipato all'originaria procedura di gara e risultati dalla relativa graduatoria al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento del completamento delle prestazioni contrattuali alle medesime condizioni già proposte dall'aggiudicatario in sede di offerta.

Nei casi di violazione degli obblighi contrattuali (ritardo o mancata consegna, non conformità o altro) l'Azienda Sanitaria incamererà il deposito cauzionale, salvo e impregiudicato il risarcimento degli eventuali maggiori oneri e danni, senza che la parte concorrente possa pretendere risarcimenti, indennizzi o compensi di sorta.

Infine, l'Azienda USL di Pescara si riserva di recedere dal contratto in base alle disposizioni di cui all'art.15, comma 13, lett.b) del D.L.95/2012.ì e art.109 del D.Lgs 50/2016.

Art. 18 - Responsabilità

L'Azienda Sanitaria è esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni o altro che dovesse accadere al personale della Ditta aggiudicataria nell'esecuzione del contratto, convenendosi a tale riguardo che qualsiasi eventuale onere è già compensato e compreso nel corrispettivo del contratto stesso.

La Ditta aggiudicataria risponde pienamente per danni a persone e/o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili a essa e ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere l'Azienda Sanitaria che fin da ora s'intende sollevata ed indenne da ogni pretesa o molestia.

Art. 19 - Contratto

La stipulazione del contratto avverrà mediante scrittura privata, sottoscritta digitalmente.

Il contratto di service disciplinato dal presente Capitolato speciale decorrerà dalla data di collaudo positivo.

I canoni di locazione / assistenza decorreranno dal 1° del mese del trimestre successivo al collaudo (ad es. collaudo 15.09.2016 decorrenza dal 01.10.2016) (Fatturazione trimestrale posticipata).

I prezzi dei reattivi / consumabili decorreranno dalla data del collaudo; nel caso in cui la ditta aggiudicataria, sia la precedente fornitrice, i prezzi decorreranno dalla data di aggiudicazione.

Art. 20 - Fatturazione e Pagamento

Le fatture dovranno essere inviate con le modalità elettroniche in vigore.

Le fatture dovranno contenere tassativamente gli importanti seguenti elementi:

- indicazione dettagliata della merce consegnata/servizio prestato
- indicazione della delibera/disposizione dell'Ente appaltante che ha dato luogo all'ordine
- indicazione del numero dell'ordine aziendale informatizzato
- indicazione del CIG.

I documenti contabili (fatture, documenti di trasporto, verbali, ecc.) dovranno contenere tassativamente gli importanti seguenti elementi:

- indicazione degli estremi dell'ordine (numero, data, sigle dell'operatore, i riferimenti del sottoconto, della richiesta e del progetto),
- indicazione di: referente, telefono, Direzione/Dipartimento/Unità Operativa presso cui è stato consegnato il bene o svolto il servizio
- indicazione del codice CIG.

I documenti contabili (fatture e documenti di trasporto) dovranno rispettare l'articolazione prevista dall'ordine nella sua specificazione in righe d'ordine, importo unitario e importo totale.

Ai sensi di quanto previsto dall'art.1, commi da 209 a 213 della Legge 24/12/2007 n. 244, e successive modificazioni, e dal Regolamento in materia di emissione, trasmissione e ricevimento della fattura elettronica da applicarsi alle amministrazioni pubbliche di cui al Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze 3 aprile 2013, n. 55, a far data dal 31/03/2015 le fatture dovranno essere trasmesse esclusivamente in formato elettronico, attraverso il Sistema Di Interscambio (SDI).

Il mancato rispetto delle disposizioni non consentirà il regolare pagamento delle fatture, che saranno restituite al fornitore stesso.

L' Azienda Sanitaria procederà ai pagamenti delle fatture secondo le normative vigenti in materia.

La Ditta aggiudicataria di un contratto di somministrazione non dovrà opporre eccezioni al fine di ritardare o evitare la prestazione dovuta anche in caso di ritardato pagamento.

La ditta rinuncia a far valere, nei casi previsti dal presente articolo, qualsiasi eccezione d'inadempimento di cui all'art.1460 del Codice Civile. Ogni caso di arbitraria interruzione delle prestazioni contrattuali sarà ritenuto contrario alla buona fede e la ditta sarà considerata diretta responsabile di eventuali danni causati all'Azienda Sanitaria e dipendenti da tale interruzione. Tale divieto nasce dalla necessità e dall'importanza di garantire il buon andamento dell'Ente Pubblico, nonché di tutelare gli interessi collettivi dei quali l' Azienda USL è portatrice.

I corrispettivi saranno pagati con le modalità previste dal presente capitolato e saranno subordinati:

alla regolarità contributiva della ditta (qualora la ditta aggiudicataria risultasse debitrice il pagamento delle fatture sarà in ogni caso subordinato alla regolarizzazione del debito stesso; è fatto salvo, in caso di mancata regolarizzazione dei debiti verso l'INPS il diritto dell'Istituto di trattenere dalle somme dovute alla ditta appaltatrice gli importi di contributi omessi e relativi accessori);

alla verifica di cui all'articolo 48 bis del DPR 602/73.

La Ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art.3, della Legge 136 del 13/08/2010 e s.m., assume l'obbligo di tracciabilità dei flussi finanziari.

Art. 21 - Prezzi/revisione

I prezzi che risulteranno dall'aggiudicazione della gara resteranno fissi e invariabili per tutta la durata della fornitura /servizio.

Restano salve le condizioni migliorative eventualmente praticate dalla Ditta aggiudicataria anche in sede di proroga.

Art. 22 - Cessione e subappalto del contratto

Le cessioni di azienda e gli atti di trasformazione, fusione e scissione relativi ai soggetti esecutori di contratti pubblici, sono ammessi nei limiti e con le modalità previste all'art. 106 del D.Lgs.50/2016' ammesso il subappalto nei limiti e con le modalità previste dall'art.108 del D.Lgs.50/2016

Il subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri dell'aggiudicatario che rimane unico e solo responsabile nei confronti dell'Ente Appaltante di quanto subappaltato.

L'affidamento in subappalto è sottoposto alle seguenti condizioni:

1. l'impresa Concorrente, all'atto dell'offerta, abbia indicato la parte del servizio/fornitura che intende eventualmentesubappaltare;
2. l'appaltatore deve depositare il contratto di subappalto almeno 20 gg. prima dell'inizio dell'esecuzione del servizio/fornitura subappaltato;
3. con il deposito del contratto di subappalto, l'appaltatore deve trasmettere la documentazione attestante il possesso, da parte del subappaltatore, dei requisiti previsti dalla vigente normativa e dal presente capitolato speciale;

4. l'esecuzione delle prestazioni affidate in subappalto non può formare oggetto di ulteriore subappalto. L'appaltatore s'impegna a dare immediata comunicazione alla stazione appaltante e alla prefettura-ufficio territoriale del Governo competente della notizia dell'inadempimento della propria controparte (subappaltatore/subcontraente) agli obblighi di tracciabilità finanziaria.

L'AUSL provvederà a corrispondere gli importi del servizio subappaltato direttamente al subappaltatore.

La ditta dovrà produrre dichiarazione circa la sussistenza o meno di eventuali forme di controllo o collegamento, ai sensi dell'art.2359 del C.C. con il titolare del subappalto.

Il subappalto dovrà comunque essere autorizzato con formale atto.

Il contratto tra appaltatore e subappaltatore/subcontraente ai sensi della legge 13 agosto 2010, n.136 e s.m., dovrà contenere le seguenti clausole:

1. *L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...) nell'ambito del contratto sottoscritto con l'Ente (...), identificato con il CIG n. (...)/CUP n. (...), assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n. 136 e s.m..*
2. *L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna ad inviare copia del presente contratto all'Ente (...).*

Art. 23 - Recesso dal contratto

Qualora l'impresa aggiudicataria dovesse recedere dal contratto prima della scadenza convenuta, l'Azienda USL, oltre a incamerare il deposito cauzionale, si riserva di addebitare le eventuali maggiori spese insorgenti per l'assegnazione ad altra ditta.

Art. 24 - Referenti delle attività

L' **Ingegneria Clinica** costituiscono l'interfaccia di natura tecnica tra l' Azienda Appaltante e la Ditta Aggiudicataria .

Tutta la documentazione di consegna e di installazione dovrà essere consegnata ad un tecnico dell'Ingegneria Clinica per le verifiche di competenza. Il nominativo ed i riferimenti di tale tecnico verranno comunicati dal referente dell'Ingegneria Clinica alla Ditta Aggiudicataria dopo la stipula del contratto.

La Ditta aggiudicataria dovrà comunicare all' Azienda Appaltante i propri referenti.

La UOC Acquisizione beni e servizi costituisce l'interfaccia di natura giuridico – amministrativa tra l' Azienda Appaltante e la Ditta Aggiudicataria

Art. 25 - Controversie e Foro competente

Le controversie sui diritti soggettivi, derivanti dall'esecuzione del presente contratto, non saranno deferite ad arbitri.

Per ogni controversia giudiziale relativa alla presente gara nonché per le controversie che dovessero insorgere nell'esecuzione della fornitura, è competente esclusivamente il Foro di Pescara.



Spett.le
AZIENDA USL DI PESCARA
Via R. Paolini, 45

65124 PESCARA

Cassina de' Pecchi, 3 luglio 2018

Ns. Prot. n. 649/2018 SL/pm

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI ESAMI DI CHIMICA CLINICA E IMMUNOMETRIA PER I PP.OO. DI PESCARA, PENNE E POPOLI E LA FORNITURA DI UNA PREANALITICA PER IL SOLO P.O. DI PESCARA.

LOTTO N. 1-AREA SIERO PREANALITICA E IMMUNOMETRIA. - CIG 7488930C87

Con riferimento a quanto in oggetto, la società BECKMAN COULTER S.r.l. con unico socio con sede legale ed amministrativa in via Roma 108 a Cassina de' Pecchi (MI), tel. 02/953921, telefax 02/9516640, e-mail beckmanitalia@beckman.com, PEC beckmancoulter@pec.beckman.it, iscritta alla CCIAA di Milano al n. 997662 e al Registro delle Imprese al n. 04185110154, Partita IVA/Codice Fiscale 04185110154, Codice Attività 469000, Ufficio delle Imposte Dirette di Gorgonzola (MI) via Pavia 5, con Capitale Sociale di € 7.020.000,00 interamente versato, nella persona del suo procuratore speciale Silvia Leoni, nata a **omissis**

omissis

omissis e

La Società BIOMEDICAL SERVICE srl con sede in Scorzé (VE) CAP. 30037 Via Drizzagno 11, C.F. e P.I. 01613700275, tel 041 446773 fax 041 5840302, pec biomedicalservice@legalmail.it iscritta alla CCIAA di Venezia al REA VE-174152 e al Registro della Imprese di Venezia al n. 01613700275, codice attività 46.46.30, ufficio delle Imposte Dirette di Venezia - Agenzia delle Entrate Ufficio Venezia 2 con sede in Via De Marchi, 16 - 30175 MARGHERA (VE), con capitale sociale di Euro 46.800,00 interamente versato, nella persona di LISA VANIN nata a **omissis**

omissis

, in qualità di Amministratore Delegato

sottopongono offerta dei propri, alle migliori condizioni a Voi riservate.

Gli offerenti dichiarano

1. di formulare offerta in R.T.I. per il lotto n. 1;
2. che tale offerta è da intendersi formulata ai sensi dell'art. 48 del D.Lgs. 50/2016;
3. che nell'ambito di tale offerta BECKMAN COULTER S.r.l. è da intendersi capogruppo ed in caso di aggiudicazione le verrà conferito mandato speciale con rappresentanza;
4. di impegnarsi, in caso di aggiudicazione della gara, a conformarsi alla disciplina prevista dall'art.48 del D.Lgs. 50/2016.
5. che nell'ambito della presente procedura per il lotto n.1 BECKMAN COULTER S.r.l. presenta offerta per la fornitura della strumentazione e dei consumabili previsti dal capitolato per la linea Preanalitica completa delle relative attrezzature di supporto, della strumentazione e dei reagenti e consumabili previsti dal capitolato per la linea Immunometria completa delle relative attrezzature di supporto con l'eccezione del reagente per "Peptidi Natriuretici" con relativo calibratore e controllo offerti da Biomedical Service S.r.l.
6. ai sensi dell'art.48 del D.Lgs. 50/2016
 - Beckman Coulter partecipa al costituendo RTI per una quota pari al 79,113 corrispondente alla percentuale della prestazione complessiva che verrà erogata dall'RTI.
 - Alere partecipa al costituendo RTI per una quota pari al 20,887 corrispondente alla percentuale della prestazione complessiva che verrà erogata dall'RTI.

Inoltre dichiarano la disponibilità a mantenere valida l'offerta, ai fini dell'espletamento della procedura di gara, per 360 giorni dalla data di scadenza del termine fissato per la presentazione della stessa.

BECKMAN COULTER S.r.l.

SILVIA LEONI
Uniproscuratore

Biomedical Service S.r.l.
Via Drizzagno, 11 - 30037 Scorzé (VE)
Cod. Fisc. e P.IVA 01613700275
Amministratore
Lisa Vanin

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



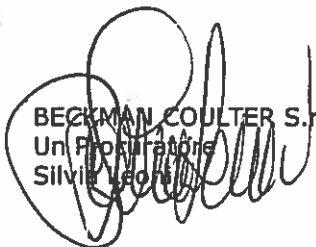


Beckman Coulter S.r.l. dichiara

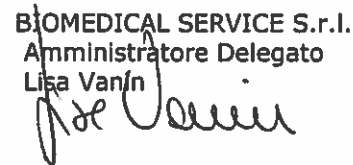
-che gli oneri della sicurezza da rischi specifici o aziendali per la durata della fornitura, compresi nel prezzo offerto per la fornitura e non soggetti a ribasso, sono in termini monetari pari ad € 2.425,00 (duemilaquattrocentoventicinque/00) e sono riferiti anche alle competenze per il responsabile della sicurezza, la formazione del personale, le spese per l'idoneità dell'ambiente di lavoro e le assicurazioni.
-che gli oneri per la sicurezza relativa ai rischi da interferenze, non soggetti a ribasso, sono in termini monetari pari ad €0,00 (zero/00) (Indicati dall'Ente)
L'importo globale del costo del lavoro (manodopera) sostenuto per il presente appalto è pari al 5,64 % (cinque/64per cento) dell'importo offerto ed è comprensivo dei valori calcolati in riferimento alle Tabelle Ministeriali di riferimento (DM 189/5/2010) dei minimi salariali, delle voci retributive previste dalla contrattazione di secondo livello e delle misure di adempimento alle disposizioni in materia di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro.

Biomedical Service S.r.l. dichiara

-che il costo per il rispetto delle norme vigenti in tema di sicurezza e condizioni di lavoro, è pari allo 0,04% (zerovirgolazeroquattro per cento) dell'importo della fornitura annuo pari ad Euro 75,00 (settantacinque/00) e ad Euro 225,00 (duecentoventicinque/00) per il periodo dell'intera fornitura (triennale), rapportato alla parte di competenza della scrivente, nell'ambito del R.T.I.
-che gli oneri per la sicurezza relativa ai rischi da interferenze, non soggetti a ribasso, sono in termini monetari pari ad €0,00 (zero/00) (Indicati dall'Ente)
- che ai sensi dell'art. 95 comma 10 del D.Lgs.vo 50/2016 art 97 D.Lgs.vo 50/2016 il costo sopportato per il proprio personale è pari:
- quanto ai minimi salariali definiti dalla contrattazione collettiva nazionale di settore tra le organizzazioni sindacali dei lavoratori e le organizzazioni dei datori di lavoro comparativamente più rappresentative a livello nazionale al 11,25% del prezzo offerto;
- quanto alle misure di adempimento alle disposizioni in materia di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro al 0,04% del prezzo offerto.



BECKMAN COULTER S.r.l.
Un Procuratore
Silvia Leonelli



BIOMEDICAL SERVICE S.r.l.
Amministratore Delegato
Lisa Van/n

Si allega ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. n. 445/2000 fotocopia del documento d'identità del firmatario.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA SERVICE LOTTO N. 1 - IMMUNOMETRIA

Apparecchiatura offerta:	Numero apparecchiature offerte	canone di noleggio annuo per singolo strumento	canone di assistenza annuo per singolo strumento	canone di noleggio annuo per tutte le apparecchiature offerte	canone di assistenza annuo per tutte le apparecchiature offerte	totale canoni (col E+F)
sistema analitico per immunometria mod. Unical DXI 800 completo di gruppo di continuità	2	3.000,00	7.000,00	6.000,00	14.000,00	20.000,00
PO PESCARA sistema per preanalitica mod. AUTOMATE 2550 completo di gruppo di continuità e compressore	1	4.500,00	9.500,00	4.500,00	9.500,00	14.000,00
a completamento fornitura n. 3 PC dedicati per collegamento on line						
sistema analitico per immunometria mod. Access 2 Immunoassay System completo di gruppo di continuità	2	1.000,00	3.000,00	2.000,00	6.000,00	8.000,00
a completamento fornitura n. 2 PC dedicati per collegamento on line						
PO POPOLI sistema analitico per immunometria mod. Access 2 Immunoassay System completo di gruppo di continuità	2	1.000,00	3.000,00	2.000,00	6.000,00	8.000,00
a completamento fornitura n. 2 PC dedicati per collegamento on line						
TOTALE ANNUO NOLEGGIO E ASSISTENZA				14.500,00	35.500,00	50.000,00
TOTALE TRIENNALE NOLEGGIO E ASSISTENZA				43.500,00	106.500,00	150.000,00

N.B.: tutti gli strumenti sono offerti da Beckman Coulter Srl

noleggio e assistenza

1 / 1

Biomedical Service S.p.A.
 Via Drizzaglio, 11 - 30037 Scarza (VE)
 Cod. Fisc. P.IVA 01613750275
 Azienda Stradale
 Uita Vanti

BECKMAN COULTER S.r.l.
 S.p.A. V.P. 2001
 Uff. procuratore

lotto 1

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA SERVICE LOTTO N. 1 - IMMUNOMETRIA

MATERIALI DI CONSUMO RICHIESTI IN SCONTO MERCE

Rif.	Nome commerciale	Codice
DXI/Access 2	DXI VESSEL RINGED	386167
DXI/Access 2	ACCESS REACTION VESSELS - Cuvette di reazione	81901
DXI/Access 2	ACCESS WASTE BAGS - Sacchetti di raccolta cuvette usate	81904
DXI/Access 2	ACCESS/DXI SUBSTRATE - Substrato	81906
DXI/Access 2	DXI WASTE BAGS	973157
DXI/Access 2	ACCESS WASH BUFFER II	A16792
DXI/Access 2	DXI WASH BUFFER II	A16793
DXI/Access 2	DXI CONTAINER SOLID WASTE	115401
DXI/Access 2	BOTTLE LIQUID WASTE DXI 800	129071
DXI/Access 2	Access® VITAMIN B12 CALIBRATORS	33005
DXI/Access 2	Access® VITAMIN B12 CALIBRATOR SØ	33006
DXI/Access 2	Access® FERRITIN CALIBRATORS	33025
DXI/Access 2	Access® CEA CALIBRATORS	33205
DXI/Access 2	Access® CEA DILUENTE	33206
DXI/Access 2	Access® AFP CALIBRATORS	33215
DXI/Access 2	DILUENTE AFP	33216
DXI/Access 2	Access® hLH CALIBRATORS	33515
DXI/Access 2	Access® hFSH CALIBRATORS	33525
DXI/Access 2	Access® PROLACTIN CALIBRATORS	33535
DXI/Access 2	Access® PROGESTERONE CALIBRATORS	33555
DXI/Access 2	CALIBRATORE STD PROGESTERONE	33556
DXI/Access 2	TESTOSTERONE CALIBRATORE	33565
DXI/Access 2	Access® CORTISOL CALIBRATORS	33605
DXI/Access 2	Access® CORTISOL CALIBRATOR SØ	33606
DXI/Access 2	CALIBRATORE IMPROVED FT4	33885
DXI/Access 2	Access® PSA CALIBRATORS	37205
DXI/Access 2	DILUENTE PER CAMPIONI PSA	37206
DXI/Access 2	Access® PSA FREE CALIBRATORS	37215
DXI/Access 2	ASPIRATE PROBE DXI	386191
DXI/Access 2	Access® OV MONITOR CALIBRATORE	386358
DXI/Access 2	Access® CK MB CALIBRATORS	386372
DXI/Access 2	Access® BR MONITOR CALIBRATORE	387647
DXI/Access 2	Access® GI MONITOR CALIBRATORE	387688
DXI/Access 2	Access® ASPIRATE PROBE CLEANING KIT	80769
DXI/Access 2	ACCESS/DXI SAMPLE CUPS - Bicchierini porta campione	81902
DXI/Access 2	Access® SAMPLE DILUENT A (Diluyente per campioni)	81908
DXI/Access 2	Access® CHECK SOLUTION	81910
DXI/Access 2	CONTRAD 70Ø	81911
DXI/Access 2	CITRANOX	81912
DXI/Access 2	CARTA PER STAMPANTE FORMATO A4	822330169
DXI/Access 2	CALIBRATORE MIOGLOBINA	973244
DXI/Access 2	Access® FREE T3 CALIBRATORS	A13430
DXI/Access 2	Agente Lisante	A14206
DXI/Access 2	INTACT PTH CALIBRATOR	A16953
DXI/Access 2	CALIBRATORE AB ANTI TPO	A18227
DXI/Access 2	DUCK BILL VALVES DXI800	A32775
DXI/Access 2	CALIBRATORE TIREOGLOBULINA AB II	A36920
DXI/Access 2	SERONORM IMMUNOASSAY LIV. 1	A61956
DXI/Access 2	SERONORM IMMUNOASSAY LIV. 2	A61957
DXI/Access 2	SAMPLE DILUENT A	A79783
DXI/Access 2	WASH BUFFER DILUENT	A79784
DXI/Access 2	FOLATE calibrators	A98033
DXI/Access 2	Calibratore Vitamina D	A98857
DXI/Access 2	Access® FOLATE CALIBRATOR SØ	A99250
DXI/Access 2	Access® TOTAL BHCg CALIBRATORS	B11754
DXI/Access 2	FOTOCONDUTTORE STAMPANTE LEXMARK MS310da	B39526
DXI/Access 2	TONER STAMPANTE LEXMARK MS310da	B39533
DXI/Access 2	Calibratore Troponina hs Tnl	B52700
DXI/Access 2	Access® HYPERsensitive hTSH CALIBRATORS	B63285
DXI/Access 2	Triage BNP Test BCIS Control Set 3x2 fl da 2.5 ml	98201
DXI/Access 2	Triage BNP Test BCIS Calibration Set 1 fl da 4 ml S0 5 fl da 1,5 ml S1-S5	98202
Automate	Tip Rack Filter-Pipette tips	B24687
Automate	TUBES, 5 mL, 75 x 13 mm (2.000 pezzi)	B52752
Automate	THERMO DIRECT LABELS 40x30 (1 ROTOLO PER 5500 PEZZI)	ODL02156

N.B.: tutti i calibratori, controlli e consumabili sono offerti da Beckman Coulter Srl ad eccezione dei codici 98201 e 98202 offerti da Biomedical Service Srl

BECKMAN COULTER S.r.l.

SILVIA LEONI
Un Produttore

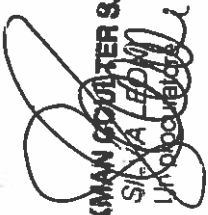
Biomedical Service S.r.l.
Via Drizzagno, 11 - 30037 PEARZA (VI)
Cod. Fisc. P.IVA GI 037302751
Amministratore
L. F. KASAT

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA SERVICE LOTTO N. 1 - IMMUNOMETRIA


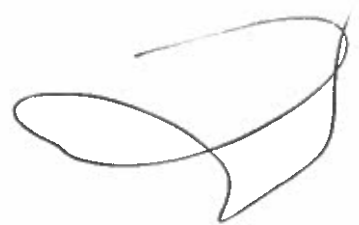
	IN CIFRE	IN LETTERE
A) TOTALE ANNUO COSTO REATTIVI	847.460,47	ottocentoquarantasettemilaquattrocentosessantasetta/47
B) TOTALE ANNUO COSTO NOLEGGIO E ASSISTENZA	50.000,00	cinquantamila/00
TOTALE COSTO ANNUO (A+B)	897.460,47	ottocentonovantasettemilaquattrocentosessantasetta/47
TOTALE COSTO TRIENNALE	2.692.381,41	duemilioneisecentonovantaduemilatrecentoottantaduecentoquarantasette/41
NUMERO COMPLESSIVO DEI TEST NEL TRIENNIO	1.538.100	

DETTAGLIO RTI	REAGENTI E CONSUMABILI	NOLEGGIO E ASSISTENZA	TOTALE ANNUO	QUOTA %
BECKMAN COULTER Srl	660.000,47	50.000,00	710.000,47	79,113
BIOMEDICAL SERVICE Srl	187.460,00	-	187.460,00	20,887
TOTALE	847.460,47	50.000,00	897.460,47	100,000

BECKMAN COULTER Srl
 S.p.A. - P.I. 0100010101
 Via S. Pietro 101 - 00100 Roma



Biomedical Service S.r.l.
 Via Drizzagnù, 11 - 30037 Scorzè (VE)
 Cod. Fisc. e P. IVA 07619700275
 Amministratore
 Gianfranco

Il Direttore della U.O. proponente, con la sottoscrizione, a seguito dell'istruttoria effettuata, attesta la regolarità tecnica e amministrativa nonché la legittimità del presente provvedimento.

Il Direttore U.O.C. ABS
Dott.ssa Tiziana Petrella

Il Direttore della U.O. proponente attesta che l'adozione del presente atto risulta imputata sulle pertinenti voci di conto dei bilanci di competenza.

Il Direttore U.O.C. ABS
Dott.ssa Tiziana Petrella

Ai sensi del D.Lgs. 502/92 e successive modificazioni ed integrazioni, i sottoscritti esprimono il seguente parere sul presente provvedimento:

favorevole

non favorevole per le seguenti motivazioni

favorevole

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dr. Paolo Zappalà

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO f.f.
Dott.ssa Maria Ruffini

non favorevole per le seguenti motivazioni

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr. Valterio Fortunato

IL DIRETTORE GENERALE
dr. Armando Mancini

Il presente provvedimento viene pubblicato all'albo on line dell'Ausl di Pescara in data
, ove rimarrà affisso per un periodo non inferiore a n. 15 giorni consecutivi

13 NOV. 2018

- X Il presente provvedimento è immediatamente esecutivo a seguito della pubblicazione all'albo on line dell'Ausl di Pescara
- Il presente provvedimento è soggetto al controllo da parte della Giunta Regionale

Il presente provvedimento viene trasmesso:

per l'esecuzione a:

◦
UOC Serv. Acq. Beni e Servizi ◦

◦ ◦

per conoscenza a:

◦ ◦
◦ ◦
◦ ◦

alla Giunta Regionale in data con nota prot.

alla Conferenza dei Sindaci in data con nota prot.

al Collegio Sindacale in data con nota prot.

U.O.C. Affari Generali e Legali
Il funzionario incaricato

U.O.C. Affari Generali e Legali
Il Responsabile Affari Generali
(dott. Fabrizio Veri)