

REGIONE ABRUZZO
 AZIENDA UNITÀ SANITARIA LOCALE TERAMO
 Circ.ne Ragusa 1, 64100 Teramo
 C.F. 00115590671

Direttore Generale F.E.: Dott. Maurizio Di Giosia

Deliberazione n° **1726** del **- 30 OTT. 2019**

U.O.C.: ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

OGGETTO: PROCEDURA NEGOZIATA EX ART 36 COMMA 2 LETTERA B) DEL D.LGS 50/2016 PER L'ACQUISIZIONE IN SERVICE DI STRUMENTAZIONE PER L'ESECUZIONE DI TEST DI LABORATORIO IN AMBIENTE POCT - POINT OF CARE - PER L'U.O.C. DI NEONATOLOGIA E PEDIATRIA DEL P.O. DI TERAMO. CIG: 7702616FCA

Data 24/9/19 Firma [Signature]
 Il Responsabile dell'Istruttoria
 (Dott. Severino Di Sabatino Garbati)

Data 24/9/19 Firma [Signature]
 Il Responsabile del Procedimento
 (Dott.ssa Emanuela Teodori)

Il Direttore della U.O.C. proponente con la sottoscrizione del presente atto, a seguito dell'istruttoria effettuata, attesta che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza ed è utile per il servizio pubblico.

Data 26.9.2019

Firma [Signature]
 Il Direttore U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi
 (Dott. Vittorio D'Ambrosio)

PARERE DEL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

- favorevole
 non favorevole

Data 2/10/2019



Firma [Signature]
 Il Direttore Amministrativo
 (Dott. Maurizio Di Giosia)

PARERE DEL DIRETTORE SANITARIO

- favorevole
 non favorevole

Data 3/10/2019



Firma [Signature]
 Il Direttore Sanitario
 (Dr.ssa Maria Mattucci)

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA UNITÀ SANITARIA LOCALE TERAMO
Circ.ne Ragusa 1, 64100 Teramo
C.F. 00115590671

Direttore Generale F.F.: Dott. Maurizio Di Giosia

IL DIRETTORE DELLA U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI, DOTT. VITTORIO D'AMBROSIO

PREMESSO CHE con Deliberazione n.1806/2018 è stata disposta ai sensi dell'art. 32 comma 2 del D.Lgs 50/2016, l'attivazione di una apposita procedura negoziata ex art 36 comma 2 lettera b) del citato D.Lgs 50/2016, per l'acquisizione in service della strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - point of care – della durata di anni 4, da destinare all'U.O.C. di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo, il cui valore stimato quadriennale della fornitura ammonta ad € 68.000,00 iva esclusa;

RILEVATO che, da verifiche effettuate sul Portale degli Acquisti in Rete P.A., è risultato che per la fornitura dei beni richiesti allo stato non sono presenti Convenzioni Consip attive, tuttavia gli stessi risultano presenti nei cataloghi del Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione (MEPA), messo a disposizione da CONSIP;

DATO ATTO che per l'acquisizione della strumentazione richiesta è stata attivata sul MEPA, in data 03/12/2018 procedura di acquisto, invitando gli operatori economici che hanno manifestato interesse in esito all'indagine di mercato del 12/07/2018 e precisamente: 1) Roche Diagnostic Spa 2) Gada Italia Srl; 3) A. De Mori Spa; 4) Biomedical Service; 5) Gepa Srl; 6) A. Menarini Diagnostic Srl, mediante richiesta di offerta (R.d.O) nr 215 5979, costituita da unico lotto così composto:

Base d'asta: € 68.000,00 iva esclusa	
<i>Strumentazione per i seguenti test di laboratorio in ambiente poct</i>	<i>Quantità presunta quadriennale di test</i>
PT	2000
Glicemia	10.000
Proteina e reattiva	2.400
Emocromo	8.000

da aggiudicare con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa ai sensi dell'art. 95 del D.Lgs 50/2016, (allegato 1):

RISCONTRATO che entro il termine prestabilito del 10/01/2019 ore 13.00, per la presentazione delle offerte, ha risposto alla R.d.O. di cui trattasi, il seguente operatore economico:(Allegato 2)

Denominazione concorrente	Data - Ora di presentazione
Roche Diagnostic Spa	09/01/2019 ore 17:10.

DATO ATTO che con provvedimento prot. 6545 del 18/01/2019 (allegato 3), è stata nominata la Commissione Giudicatrice per la valutazione tecnica dei beni oggetto della presente procedura, così composta:

- Presidente: Dott. Franco Di Gaetano – Direttore U.O.C. Laboratorio Analisi P.O. di Sant'Omero;
- Componente: Dott. Franco Di Lollo - Dirigente Medico U.O.C. Pediatria e Neonatologia P.O. di Teramo;

- Componente: Dott.ssa Sabrina Flarà – Infermiere Professionale Coordinatrice f.f. U.O.C. Pediatria e Neonatologia P.O. di Teramo;
- Segretario: Dott.ssa Emanuela Teodori - Collaboratore Amministrativo U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi;

DATO ATTO altresì, che con provvedimento prot.17407 del 15/02/2019, la componente della Commissione Giudicatrice Dott.ssa Sabrina Flarà è stata sostituita con la Dott.ssa Italia Vaccari Infermiere Professionale Coordinatrice f.f. U.O.C. Pediatria e Neonatologia P.O. di Teramo; (allegato 4)

VISTO il verbale della seduta del 10/07/2019, in cui la Commissione Giudicatrice dopo una preliminare attenta lettura degli atti di gara, preso atto dell'art. 7 del capitolato speciale d'appalto che prevede come obbligatoria ai fini della valutazione tecnica, anche la prova pratica della strumentazione offerta, ha stabilito di concordare con la ditta partecipante il giorno della prova, da effettuarsi entro il mese di luglio c.a.; (allegato 5)

DATO ATTO che con comunicazione via posta elettronica intercorsa con la ditta partecipante la Roche Diagnostic Spa, si è stabilito di effettuare la prova pratica della strumentazione offerta, nel giorno 31/07/2019 ore 11,00 presso l'U.O.C. di Pediatria e Neonatologia del P.O. di Teramo; (allegato 6)

VISTO altresì il verbale della seduta del 21/08/2019 (allegato 7), in cui la Commissione Giudicatrice, previo esame della documentazione tecnica prodotta dalla ditta Roche Diagnostic Spa, e sulla scorta della prova pratica effettuata il 31 luglio u.s., procede all'attribuzione dei punteggi di qualità, come di seguito riportato:



Ditta	Punteggio qualità attribuito	Punteggio qualità riparametrato
Roche Diagnostic Spa	64/70	70/70

DATO ATTO che in data 03/09/2019 è stata attivata sul MEPA (allegato 8), la seduta pubblica di apertura dell'offerta economica che viene di seguito riportata:

Denominazione concorrente	Offerta economica iva esclusa
Roche Diagnostic Spa	€ 58.440,16

VISTE le risultanze del punteggio complessivo (tecnico ed economico) di seguito riportate: (allegato 9);

Denominazione concorrente	Offerta economica	Punteggio tecnico	Punteggio economica	Punteggio complessivo
Roche Diagnostic Spa	€ 58.440,16	70	30	100

DATO ATTO che in data 05/09/2019 è stato avviato il procedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta ex art. 97 del D.lgs 50/2016, che la ditta Roche Diagnostic Spa ha fatto pervenire le giustificazioni con comunicazione del 17/09/2019; (allegato 10)

VISTO il verbale di conclusione positiva del procedimento di anomalia dell'offerta del 24/09/2019 (allegato 11)
RITENUTO, pertanto, alla luce delle risultanze della suddetta R.D.O. n. 2155979 di affidare ai sensi dell'art. 36 comma 2 lettera b) del D.lgs. n. 50/2016 alla ditta Roche Diagnostic Spa, con sede in Viale Stucchi 110, cap

14

20900 Monza (MB), P.iva 10181220152 telefono: 039/2817791 fax: 039/2817670 pec: rochediagnostics@legalmail.it, la fornitura quadriennale in service della strumentazione e relativi consumabili, per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - point of care - da destinare all'U.O.C. di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo, per un ammontare complessivo di € 58.440,16 iva esclusa e di € 71.297,00 iva inclusa (22%), e alle condizioni tecniche ed economiche di cui alla R.d.O. n. 2155979; (allegato 12)

PRESO ATTO del seguente quadro economico determinato ai sensi dell'art. 113 del D.Lgs 50/2016:

QUADRO ECONOMICO		
VALORE DELLA PROCEDURA		
A1	Importo soggetto a ribasso	€ 68.000,00
A2	Importo proroga tecnica semestrale	- €
A3	Importo quinto d'obbligo	- €
A4	Importo rinnovo	- €
A5	Costi della sicurezza per rimozione rischi interferenza	- €
A6	Importo di aggiudicazione/affidamento	€ 58.440,16
A	TOTALE "A" VALORE DELLA PROCEDURA A1+A2+A3+A4+A5	€ 68.000,00
SOMME A DISPOSIZIONE		
B1	Incentivazione art. 113, comma 3 D. Lgs. n. 50/2016	€ 678,91
B2	Innovazione tecnologica art. 113, comma 4 D. Lgs. n. 50/2016	€ 272,00
B3	Spese pubblicità	
B4	Contributo Anac	
B5	I.V.A. su importo di aggiudicazione/affidamento	€ 12.856,84
B6	I.V.A. su valori B3	- €
B	Totale "B" somme a disposizione B1+B2+B3+B4+B5+B6	€ 13.807,75
A6+B	AMMONTARE COMPLESSIVO DELL'INTERVENTO	€ 72.247,91

RISCONTRATA la regolarità della documentazione amministrativa prodotta dalla ditta Roche Diagnostic Spa;
RITENUTO di nominare ai sensi della normativa vigente quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto (D.E.C.) il Dott. Mario Di Pietro Dirigente Medico Responsabile dell'U.O.C. Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo;

DARE ATTO che le attività di supporto e assistenza all'istruttoria nell'ambito del presente intervento sono svolte dalla Sig.ra MariaTeresa Troiani Operatore Tecnico - Addetto Inserimento Dati in servizio presso l'U.O.C. proponente;

DARE ATTO altresì che la verifica di conformità ai sensi dell'art.102 del D.lgs. 50/2016, è svolta dal personale Tecnico addetto, in servizio presso l'U.O.C. Fisica Sanitaria;

RILEVATO che ai fini della tracciabilità dei pagamenti il numero di CIG che identifica la procedura è il seguente 7702616FCA;

VISTO il D.Lvo 30 dicembre 1992, n. 502, e successive modifiche ed integrazioni;

VISTO il D.Lvo 30 luglio 1999, n. 286, e successive modifiche ed integrazioni;

PROPONE DI

1) **AFFIDARE**, ai sensi dell'art. 36 comma 2 lettera b) del D.lgs n. 50/2016 alla ditta Roche Diagnostic Spa, con sede in Viale Stucchi 110, cap 20900 Monza (MB), P.iva 10181220152 telefono: 039/2817791 fax: 039/2817670 pec: rochediagnostics@legalmail.it, la fornitura quadriennale in service della strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - point of care - da destinare all'U.O.C. di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo, come di seguito riportato:

tipologia test	quantità annuale di test presunta	quantità quadriennale di test presunta	Costo singolo test iva esclusa	Costo totale annuo iva esclusa	Costo totale quadriennale iva esclusa	Iva %
PT	500	2000	€ 4,30760	€ 2.153,80	€ 8.615,20	22
Glicemia	2500	10000	€ 0,51086	€ 1.277,15	€ 5.108,60	
Proteina e Reattiva	600	2400	€ 5,86938	€ 3.521,63	€ 14.086,52	
Emocromo	2000	8000	€ 3,82873	€ 7.657,46	€ 30.629,84	
				€ 14.610,04	€ 58.440,16	

per un ammontare complessivo di € 58.440,16 iva esclusa e di € 71.297,00 iva inclusa (22%), specificando che i costi dei singoli test sono così determinati:

STRUMENTAZIONE + ACCESSORI + CONSUMABILI + CONTROLLI + REAGENTI + PER TEST PT						
Descrizione prodotto offerto	codice prodotto	Cnd	Quantità per anno	Costo unitario annuo iva esclusa	Costo totale annuo iva esclusa	Costo totale quadriennale iva esclusa
Strumento: CoaguChek Pro II Kit W-Law	07210841190	W0202020101	1		service gratuito	
Accessori: Handheld Base Unit	04805658001	W0202020180	1		service gratuito	
Controlli: CoaguChek Pt Controls (level 1+2)	06679684190	W0103020805	4		service gratuito	
Reagenti: CoaguChek Pt 2x24 Test (DE/IT/INL)	06688721016	W0103020801	11 confezioni	€ 195,80	€ 2.153,80	€ 8.615,20

STRUMENTAZIONE + ACCESSORI + CONSUMABILI + CONTROLLI + REAGENTI + PER TEST GLICEMIA						
Descrizione prodotto offerto	codice prodotto	Cnd	Quantità per anno	Costo unitario annuo iva esclusa	Costo totale annuo iva esclusa	Costo totale quadriennale iva esclusa
Strumento: Accu-Chek Inform II Meter Kit + Rf	5060303001	W020106019082	1		service gratuito	
Accessori: Accu-Chek Inform II Base Unit Kit	07671717190	W020106019080	1		service gratuito	
Accessori: Code Key Reader Nbgg	04884671001	W020106019082	1		service gratuito	
Accessori: Handheld Power Supply MPP15, 12V	07006098001	W020106019080	1		service gratuito	
Controlli: Accu-Chek Performa Int'L Controls II	05078164001	W0101060108	4		service gratuito	
Reagenti: Accu-Chek Inform II 50Ct C Euro F2 10 Cs	5942861016	W0101060101	5 confezioni	€ 255,43	€ 1.277,15	€ 5.108,60

STRUMENTAZIONE PER TEST PROTEINA REATTIVA						
Descrizione prodotto offerto	codice prodotto	Cnd	Quantità per anno	Costo unitario annuo iva esclusa	Costo totale annuo iva esclusa	Costo totale quadriennale iva esclusa
Strumento: Calibratore Crp Unit 50	07649444001	W01021109	7 confezioni	€ 503,09	€ 3.521,63	€ 14.086,52

STRUMENTAZIONE + CONTROLLI + CONSUMABILI + CALIBRATORI + REAGENTI PER TEST EMOCROMO						
Descrizione prodotto offerto	codice prodotto	Cnd	Quantità per anno	Costo unitario annuo iva esclusa	Costo totale annuo iva esclusa	Costo totale quadriennale iva esclusa
Strumento: Microsemi Crp System	7649452001				service gratuito	
Controlli: Contro Crp Liv 1	07649398001	W0103010599	24		service gratuito	
Consumabili: Microsemi Crp Thermal	07699042001	NA	2		service gratuito	
Consumabili: Minoclar x Micros	04863372001	W0202010201	2		service gratuito	
Calibratore: Calibrator Minocal For Micros	04157591001	W0103010507	2 confezioni	€ 116,79	€ 233,58	€ 934,32
Calibratore: Abx Crp Std	07649410001	W0103010507	2 confezioni	€ 421,10	€ 842,20	€ 3.368,80
Reagenti: Abx Minidil Lmg 10 L	07255454001	W0103010103	11 confezioni	€ 166,57	€ 1.832,27	€ 7.329,08
Reagenti: Abx Lysebio	07255420001	W0103010103	9 confezioni	€ 269,84	€ 2.428,56	€ 9.714,24
Reagenti: Abx Miniclean 1 L (0403010)	07255438001	W0103010103	19 confezioni	€ 122,15	€ 2.320,85	€ 9.283,40
					€ 5.336,61	€ 30.629,84

2) PRECISARE che la fornitura avrà durata quadriennale con decorrenza presunta 1/ottobre 2019 – 30/settembre 2023;

- 3) **AUTORIZZARE** il punto ordinante accreditato della AUSL di Teramo ad emettere sul portale degli acquisti in rete P.A. il necessario ordinativo di fornitura a favore della ditta Sc Forniture Ospedaliere srl;
- 4) **DARE ATTO** che agli ordini del materiale necessario al funzionamento della strumentazione costituito: da reagenti, calibratori, per un ammontare complessivo di € 58.440,16 iva esclusa e di € 71.297,00 iva inclusa (22%), provvederà la Farmacia Ospedaliera del P.O. di Teramo, sulla base dei fabbisogni dell'U.O.C. di Pediatria e Neonatologia del P.O. di Teramo mediante la prenotazione assunta dalla medesima Farmacia, in sede di contrattazione dei budget con il controllo di gestione, come da specchietto finanziario in calce al presente atto;
- 5) **APPROVARE** il seguente quadro economico determinato ai sensi dell'art. 113 del D.Lgs 50/2016:

QUADRO ECONOMICO		
VALORE DELLA PROCEDURA		
A1	Importo soggetto a ribasso	€ 68.000,00
A2	Importo proroga tecnica semestrale	- €
A3	Importo quinto d'obbligo	- €
A4	Importo rinnovo	- €
A5	Costi della sicurezza per rimozione rischi interferenza	- €
A6	Importo di aggiudicazione/affidamento	€ 58.440,16
A	TOTALE "A" VALORE DELLA PROCEDURA A1+A2+A3+A4+A5	€ 68.000,00
SOMME A DISPOSIZIONE		
B1	Incentivazione art. 113, comma 3 D. Lgs. n. 50/2016	€ 678,91
B2	Innovazione tecnologica art. 113, comma 4 D. Lgs. n. 50/2016	€ 272,00
B3	Spese pubblicità	
B4	Contributo Anac	
B5	I.V.A. su importo di aggiudicazione/affidamento	€ 12.856,84
B6	I.V.A. su valori B3	- €
B	Totale "B" somme a disposizione B1+B2+B3+B4+B5+B6	€ 13.807,75
A6+B	AMMONTARE COMPLESSIVO DELL'INTERVENTO	€ 72.247,91

- 6) **NOMINARE** ai sensi della normativa vigente quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto (D.E.C.) il Dott. Mario Di Pietro Dirigente Medico Responsabile dell'U.O.C. Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo;
- 7) **DARE ATTO** che le attività di supporto e assistenza all'istruttoria nell'ambito del presente intervento sono svolte dalla Sig.ra MariaTeresa Troiani Operatore Tecnico - Addetto Inserimento Dati in servizio presso l'U.O.C. proponente;
- 8) **DARE ATTO** altresì che la verifica di conformità ai sensi dell'art.102 del D.lgs. 50/2016, è svolta dal personale Tecnico addetto, in servizio presso l'U.O.C. Fisica Sanitaria;
- 9) **DICHIARARE** il presente atto immediatamente eseguibile, in ragione di quanto riportato in narrativa.

IL DIRETTORE GENERALE F. F.

Preso atto:

- che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, ha attestato che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata è, nella forma e nella sostanza, legittimo ed utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche;
- che i Direttori Sanitario e Amministrativo, hanno espresso formalmente parere favorevole;

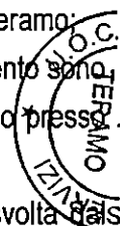
DELIBERA

- di approvare e far propria la proposta di cui si intende integralmente riportata;



IL DIRETTORE GENERALE F.F.

Dott. Maurizio Di Giosa



12

ALLEGATI ALLA DELIBERA:

1. Richiesta di Offerta (R.D.O.) n. 2155979 del 03/12/2018;
2. Offerte pervenute;
3. Nomina Commissione Giudicatrice;
4. Rettifica sulla Nomina della Commissione Giudicatrice;
5. Verbale seduta del 10/07/2019;
6. Comunicazione pec alla ditta partecipante Roche Diagnostic Spa;
7. Verbale seduta del 21/08/2019;
8. Offerta economica;
9. Graduatoria finale;
10. Procedura di verifica dell'anomalia dell'offerta + comunicazione ditta Roche Diagnostic Spa;
11. Verbale conclusione Procedimento dell'anomalia dell'offerta;
12. Offerta tecnica ed Economica completa ditta Roche Diagnostic Spa;

Totale allegati n. 52 pagine.

Accettato n. pag. 52



pr



ALLEGATO 1

acquisti in rete pa

MERCATO ELETTRONICO
DELLA PUBBLICA
AMMINISTRAZIONE

OFFERTA ECONOMICA RELATIVA A:	
Numero RDO	2155979
Descrizione RDO	Procedura negoziata per l'affidamento ex art. 36 comma 2 lettera b) del D. Lgs. 50/2016 s.m.i. della fornitura in service quadriennale di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - point of care- per UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo
Criterio di Aggiudicazione	Gara ad offerta economicamente piu' vantaggiosa
Lotto	1 (Strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - point of care (Lotto unico))
CIG	7702616FCA
CUP	Non inserito

ACQUISIZIONE BENI

AMMINISTRAZIONE	
Nome Ente	ASL 4 Teramo
Codice Fiscale Ente	00115590671
Nome ufficio	ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
Indirizzo ufficio	Circonv. Ragusa, 1 - TERAMO (TE)
Telefono / FAX ufficio	0861420297 / 0861420292
Codice univoco ufficio per Fatturazione Elettronica	UFPL0H
Punto ordinante	RODOMONTI MARCO / CF:RDMMRC59R14L103F
Firmatari del contratto	LARS HÅKAN JOHANSSON / CF:JHNL5H68M02Z132B

FORNITORE	
Ragione Sociale	ROCHE DIAGNOSTICS S.P.A
Forma di partecipazione	Singolo operatore economico (D.Lgs. 50/2016, art. 45, comma 2, lett. a)
Partita IVA	10181220152

impresa	
Codice Fiscale Impresa	10181220152
Indirizzo Sede Legale	G.B. STUCCHI 110 - MONZA (MB)
Telefono / Fax	03928171 / 0392817670
PEC Registro Imprese	ROCHEDIAGNOSTICS@LEGALMAIL.IT
Tipologia impresa	Società per Azioni
Numero di iscrizione al Registro Imprese/Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	10181220152
Data di iscrizione Registro Imprese/Albo Professionale	05/10/2016
Provincia sede Registro Imprese/Albo Professionale	MB
INAIL: Codice Ditta/Sede di Competenza	005697511/04
INPS: Matricola aziendale	4958522362/01;4958522463/01
Posizioni Assicurative Territoriali - P.A.T. numero	11181858/92;11181857/47;11181860/65
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	DR.LOMBARDIA.GTPEC@PCE.AGENZIAENTRATE.IT
CCNL applicato / Settore	CHIMICO / CHIMICO FARMACEUTICO

2

3

Legge 136/2010: dati rilasciati dal Fornitore ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari
Nessun dato rilasciato

DATI DELL'OFFERTA	
Identificativo univoco dell'offerta	5170490
Offerta sottoscritta da	JOHANSSON LARS HÅKAN
Email di contatto	ROCHEDIAGNOSTICS@LEGALMAIL.IT
L'Offerta sarà irrevocabile ed impegnativa fino al	30/07/2019 14:00
Contenuto dell'Offerta - Oggetto di Fornitura (1 di 1)	
Bando	Procedura negoziata per l'affidamento ex art. 36 comma 2 lettera b) del D. Lgs. 50/2016 s.m.i. della fornitura in service quadriennale di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - point of care- per UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo
Categoria	Ricerca, rilevazione scientifica e diagnostica
Descrizione Oggetto di Fornitura	Strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - point of care (Fornitura a corpo)
Quantità	1
PARAMETRO RICHIESTO	VALORE OFFERTO
Fornitura oggetto prevalente della RdO	non inserito
Tipo contratto	non inserito
Prezzo complessivo della fornitura*	58440,16
Offerta economica per il lotto 1	
Unità di misura dell'offerta economica	Valori al ribasso
Valore dell'offerta per il Lotto 1	58440,16 Euro (cinquantottomilaquattrocentoquaranta/16 Euro)
Oneri di Sicurezza non oggetto di ribasso e non compresi nell'Offerta: <i>(non specificati)</i>	
Costi di Sicurezza aziendali concernenti l'adempimento delle	

P

disposizioni in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro di cui all'art. 95, comma 10, del D. Lgs. n. 50/2016, compresi nell'Offerta:
233,76 (Euro)

INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE	
Data Limite per Consegna Beni / Decorrenza Servizi	30 giorni dalla stipula
Dati di Consegna	PRESIDIO OSPEDALIERO DI TERAMO - UOC DI NEONATOLOGIA E PEDIATRIA DEL P.O. DI TERAMO
Dati e Aliquote di Fatturazione	Aliquota IVA di fatturazione: 22% Indirizzo di fatturazione: Circonvallazione Ragusa 1 Teramo - 64100 (TE)
Termini di Pagamento	60 GG Data Accertamento Conformità Merci / Servizi

SITUAZIONE DI CONTROLLO DI CUI ALL'ART. 2359 C.C.
 L'operatore economico non si trova rispetto ad un altro partecipante alla presente procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, che comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale



SUBAPPALTO
 Il Fornitore dichiara che, in caso di aggiudicazione, per il lotto "1" non intende affidare alcuna attività oggetto della presente gara in subappalto

02

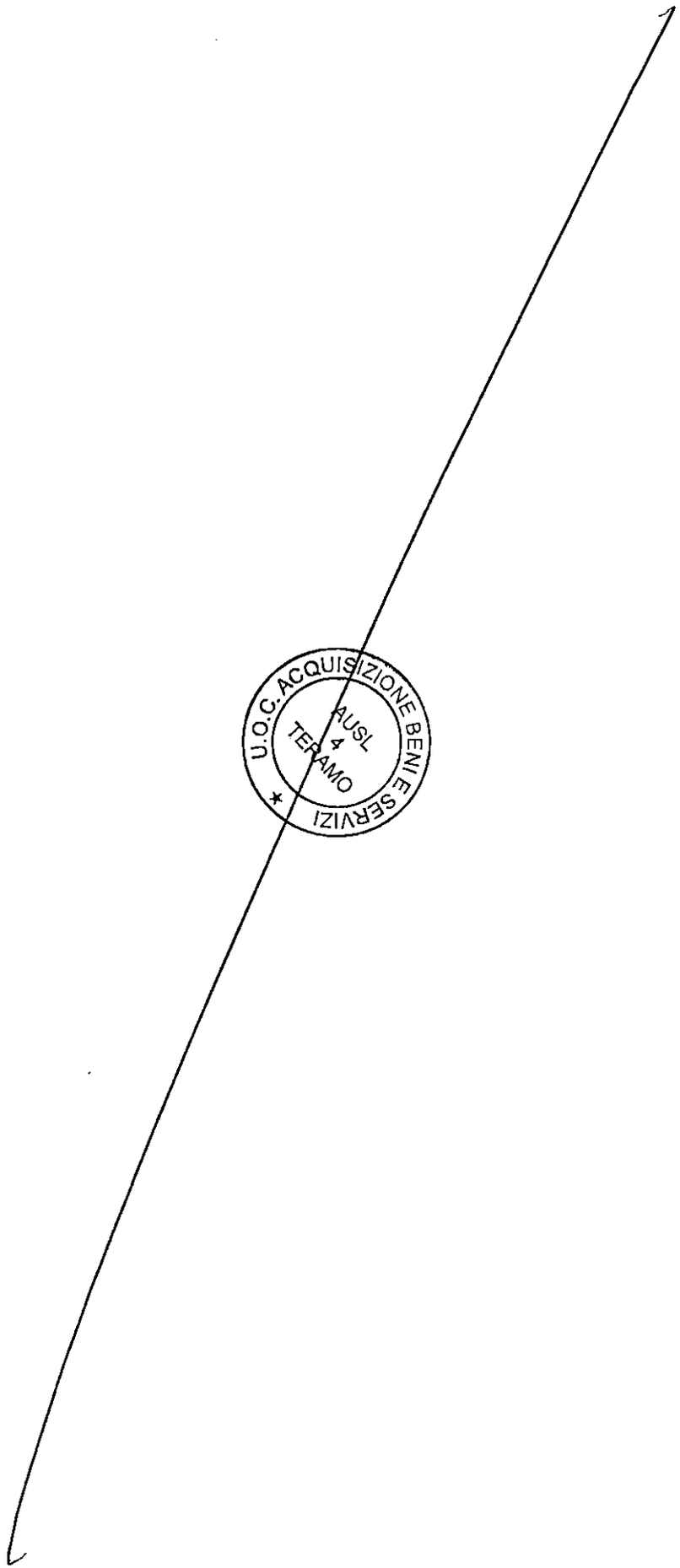
Dichiarazione necessaria per la partecipazione alla Richiesta di Offerta resa ai sensi e per gli effetti degli artt. 46,47 e 76 del d.P.R. n.445/2000

- Il Fornitore è pienamente a conoscenza di quanto previsto dalle Regole del Sistema di e-Procurement della Pubblica Amministrazione relativamente alla procedura di acquisto mediante Richiesta di Offerta (artt. 46 e 50).
- Il presente documento costituisce una proposta contrattuale rivolta al Punto Ordicante dell'Amministrazione richiedente ai sensi dell'art. 1329 del codice civile, che rimane pertanto valida, efficace ed irrevocabile sino fino alla data sopra indicata ("L'Offerta è irrevocabile ed impegnativa fino al").
- Il Fornitore dichiara di aver preso piena conoscenza della documentazione predisposta ed inviata dal Punto Ordicante in allegato alla Richiesta di Offerta, prendendo atto e sottoscrivendo per accettazione unitamente al presente documento, ai sensi di quanto previsto dall'art. 53 delle Regole del Sistema di e-Procurement della Pubblica Amministrazione, che il relativo Contratto sarà regolato dalle Condizioni Generali di Contratto applicabili al/ai Bene/i Servizio/i offerto/i, nonché dalle eventuali Condizioni particolari di Contratto predisposte e inviate dal Punto Ordicante, obbligandosi, in caso di aggiudicazione, ad osservarle in ogni loro parte.
- Il Fornitore è consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, l'Impresa verrà esclusa dalla procedura per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata, e l'Amministrazione titolare della presente Richiesta di Offerta escute l'eventuale sanzione provvisoria; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula, questa potrà essere risolta di diritto dalla Amministrazione titolare della presente Richiesta di Offerta ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.
- Per quanto non espressamente indicato si rinvia a quanto disposto dalle Regole del Sistema di e-Procurement della Pubblica Amministrazione; al Contratto sarà in ogni caso applicabile la disciplina generale e speciale che regola gli acquisti della Pubblica Amministrazione.
- Il Fornitore dichiara che non sussiste la causa interdittiva di cui all'art. 53, comma 16-ter, del D.lgs. n. 165/2001 nei confronti della stazione appaltante e/o della Committente;
- Il Fornitore ha preso piena conoscenza del "Patto di Integrità", eventualmente predisposto dalla Stazione appaltante e/o dalla Committente, allegato alla richiesta di offerta, accettando le clausole ivi contenute e si impegna a rispettarne le prescrizioni;
- Il presente Documento di Offerta è esente da registrazione ai sensi del Testo Unico del 22/12/1986 n. 917, art. 6 e s.m.i., salvo che in caso d'uso ovvero ove diversamente e preventivamente esplicitato dall'Amministrazione nelle Condizioni Particolari di Fornitura della Richiesta di Offerta.



ATTENZIONE: QUESTO DOCUMENTO NON HA VALORE SE PRIVO DELLA SOTTOSCRIZIONE A MEZZO FIRMA DIGITALE

R





AUSL TERAMO

Il meglio è nel tuo territorio

REGIONE ABRUZZO

Azienda Sanitaria Località - Teramo - Circon. Rag. n. 1 - 64100 Teramo

Tel. 0861 420291 - fax 0861 420292

CAPITOLATO, CONDIZIONI DI GARA E MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE

Procedura negoziata per l'acquisizione in service di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - Point of care - per UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo.

ACCORDO QUADRO

Importo a base d'asta quadriennale: € 68.000,00 iva esclusa

R.D.O. n. /2018 C.I.G.

ART. 1) OGGETTO

Il presente capitolato speciale ha come oggetto l'acquisizione in service di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - Point of care - per l'UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo secondo i fabbisogni di seguito riportati:

- **Coagulazione: PT;**
- **Chimica Clinica: Glucosio; PCR;**
- **Ematologia: Emocromo.**

QUANTITATIVI ANNUI

500 PT

2500 glicemie

- **600 proteina c reattiva**
- **2000 emocromi**

DURATA ANNI 4 - IMPORTO A BASE D'ASTA ANNUO € 17.000,00 + iva
il tutto come da capitolato tecnico allegato;

ART. 2) SPECIFICHE TECNICO-FUNZIONALI APPARECCHIATURE

Le ditte partecipanti dovranno fornire una relazione sintetica ed esaustiva per ciascuna caratteristica tecnica indicata nel capitolato tecnico. Quanto dichiarato deve trovare corrispondenza nella documentazione tecnica ed illustrativa.

I sistemi offerti dovranno presentare, pena l'esclusione, caratteristiche tecniche rispondenti ai requisiti richiesti nel capitolato tecnico.

L'offerta dovrà essere corredata da certificazioni e da schede tecniche della strumentazione offerta e depliant illustrativi, il tutto rigorosamente in lingua italiana.

- Dichiarazione attestante alla rispondenza alle normative di qualità e sicurezza vigenti in materia

- Garanzia Legale e Commerciale

ART. 3) EQUIVALENZA

Qualora la descrizione dei beni messi a gara dovesse individuare una fabbricazione o provenienza determinata o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica che avrebbero come effetto di favorire o eliminare talune imprese o prodotti, detta descrizione deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente".

Pertanto l'Impresa concorrente può presentare un bene anche non conforme alle specifiche riportate nella tabella tecnica purché funzionalmente equivalente dal punto di vista clinico ed è obbligato a segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica. In tal caso l'Impresa concorrente deve provare, con qualsiasi mezzo appropriato, che le soluzioni da lui proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche.

ART. 4) ASSISTENZA TECNICA

La strumentazione dovrà essere coperta da assistenza tecnica full risk.

ART. 5) PROGRAMMA DI FORMAZIONE ED ADDESTRAMENTO DEL PERSONALE

Le ditte offerenti dovranno fornire una dettagliata indicazione sulla organizzazione e modalità di effettuazione del programma di formazione ed addestramento in loco per il personale della U.O.C. di destinazione.

Tutta la documentazione, comprese le istruzioni, il manuale d'uso e di manutenzione ecc. dovrà essere in lingua italiana in formato cartaceo e su supporto digitale, e dovranno essere fornite al momento del collaudo delle apparecchiature.

Le ditte dovranno inoltre fornire indicazioni sulla qualificazione del personale che terrà i corsi di istruzione.

ART. 6) COLLAUDO

Il collaudo della strumentazione verrà effettuato in contraddittorio tra ditta fornitrice ed ASL secondo le seguenti modalità :

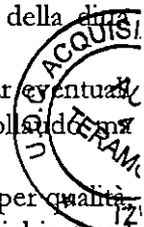
- ad installazione avvenuta, l'ASL, attraverso l' U.O. di competenza effettuerà i test di accettazione delle apparecchiature;
- nel caso di esito positivo le UU.OO. di destinazione provvederanno ad effettuare test clinici.

Se il collaudo darà esito positivo verrà dato avvio alla istruzione del personale.

Tutto quanto necessario per le prove (strumenti di misura, manodopera, ecc.) è a carico della ditta aggiudicataria.

L'accettazione definitiva ed il collaudo non esonerano l'aggiudicatario dalla responsabilità per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento dell'accettazione stessa e del collaudo. Difetti possono venire in seguito rilevati.

Qualora l'Amministrazione rifiuti l'apparecchio fornito, perché dagli accertamenti risulti che per qualità di lavorazione, confezionamento, ed altro esso non sia conforme alle caratteristiche tecniche richieste ed offerte, la ditta aggiudicataria, a sua cura ed a sue spese, deve sostituirlo immediatamente ed al più tardi entro 15 gg lavorativi dalla comunicazione con un altro che soddisfi le condizioni pattuite.



ART. 7) CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

La fornitura verrà aggiudicata con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa ai sensi dell'art. 95 c. 3 del D.lgs 50/2016, come di seguito riportato:

Punteggio prezzo 30

Al prezzo più basso verrà attribuito un punteggio per il prezzo (A) pari a 30 punti. Alle altre offerte economiche verrà attribuito proporzionalmente il punteggio relativo al prezzo (A) secondo la seguente formula:

$$A = (P_{\min}/P_{\text{off}}) * 30$$

P min = prezzo minimo tra quelli offerti dai concorrenti

P off = prezzo offerto dal concorrente esaminato

Al prezzo più basso verrà attribuito un punteggio per il prezzo (A) pari a 30 punti. Alle altre offerte economiche verrà attribuito proporzionalmente il punteggio relativo al prezzo (A) secondo la seguente formula:

$$A = (P_{\min}/P_{\text{off}}) * 30$$

P min = prezzo minimo tra quelli offerti dai concorrenti

P off = prezzo offerto dal concorrente esaminato

Punteggio qualità 70

I punteggi relativi ai parametri di natura qualitativa verranno attribuiti dalla Commissione giudicatrice, nelle sedute riservate, in base alla documentazione prodotta dagli offerenti secondo quanto appresso riportato:

GRIGLIA ASSEGNAZIONE PUNTEGGI

Di seguito indicati i criteri di assegnazione punteggi qualità (70 punti).

Riferimnto	Descrizione	Punti
STRUMENTO COAGULAZIONE		
1.	Lettore barcode integrato	2
2.	Display touch-screen	2
3.	Strumento palmare e portatile	2
4.	Quantitativo campione inferiore da quello richiesto (proporzionale)	da 0 a 4
5.	Possibilità conservazione confezioni test a temperatura ambiente	2
6.	Possibilità di avere risultato o in INR\% o in INR\Sec.	2
7.	Connettività (per eventuale interfacciamento) (proporzionale)	Lan: 1 Wireless: 2 sia Lan che Wireless:
8.	Possibilità di eseguire aPTT	2
9.	Possibilità di eseguire contemporaneamente INR e aPTT	3
10.	Possibilità di inserire ID paziente\operatore anche con tastiera alfanumerica	1
STRUMENTO GLUCOSIO		
11.	Lettore barcode integrato	2
12.	Strumento palmare e portatile	2
13.	Tempo di misura (proporzionale)	da 0 a 2
14.	Calibrazione lotto specifica	3
15.	Quantitativo campione inferiore da quello richiesto (proporzionale)	da 0 a 4
16.	Connettività (per eventuale interfacciamento) (proporzionale)	Lan: 1 Wireless: 2 sia Lan che Wireless:
17.	Interferenze Galattosio: sarà premiato lo strumento che risentirà meno della presenza di tale elemento durante l'esecuzione test (in esito a prova pratica)	2
18.	Possibilità di associare commento a misurazione	1
SISTEMA EMOCROMO/PCR		
20.	Determinazione emocromo e PCR da sangue intero con unica strumentazione su singola provetta con unica aspirazione (no trasferimento tramite pipette o altro presidi)	uno strumento: 10 due strumenti: 5
21.	Sistema gestibile da display in touch-screen	2
22.	Possibilità di attivare automaticamente inizio e fine lavoro per tutti i giorni della settimana e ad orari prestabiliti per tutti gli strumenti che compongono il sistema	2
23.	Correzione automatica senza intervento operatore dei valori di riferimento PCR in caso di campioni con HCT basso (proporzionale)	4
24.	Quantitativo campione inferiore da quello richiesto per esecuzione emocromo e PCR (proporzionale)	da 0 a 4

25.	Controllo unico per esame emocromocitometrico e PCR	3
26.	Connettività (per eventuale interfacciamento) (proporzionale)	Lan: 1 Wireless: 2 sia Lan che Wireless:

Per la partecipazione alla presente procedura è richiesta, pena l'esclusione, la prova pratica del sistema.

Soglia di sbarramento punteggio qualità: 49 punti per ammissione all'apertura dell'offerta economica.

L'aggiudicazione avverrà in favore dell'operatore economico che avrà conseguito il punteggio complessivamente più alto (prezzo + qualità), e successiva riparametrazione.

ART. 8 - MODALITÀ DI REDAZIONE E COMPOSIZIONE DELLE OFFERTE

- Documentazione Amministrativa

Patto di Integrità Azienda USL di Teramo, sottoscritto digitalmente dal legale rappresentante per accettazione integrale ed incondizionata di quanto in esso contenuto;

Modello di formulario per il Documento di gara unico europeo (DGUE), debitamente compilato e sottoscritto digitalmente dal legale rappresentante;

Documento "Condizioni di gara e modalità di partecipazione", sottoscritto digitalmente dal legale rappresentante per accettazione integrale e incondizionata di quanto in esso contenuto;

Documentazione attestante l'avvenuta costituzione **di garanzia provvisoria** a corredo dell'offerta, secondo quanto previsto dall'art. 93 del D. Lgs. n. 50/2016. Tale garanzia, a scadezzza dell'offerente, può essere costituita sotto forma di cauzione o di fidejussione. In caso di cauzione, questa può essere costituita, in contanti o in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato al corso del giorno del deposito, presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno a favore dell'amministrazione aggiudicatrice.

In caso di cauzione in contanti è ammessa sia la presentazione di assegno circolare non trasferibile che l'invio di bonifico bancario. A tal fine per il bonifico bancario il codice IBAN è: IT78Q0606015304CC0780011058; intestato a: AUSL n. 4 di Teramo. Nell'oggetto dovrà essere riportato l'indicazione **POINT OF CARE**.

In caso di fidejussione, questa può essere bancaria o assicurativa o rilasciata dagli intermediari finanziari iscritti nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385, che svolgono in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie e che sono sottoposti a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58.

Si precisa che ai sensi dell'art. 93, comma 8, D. Lgs 50/2016 l'offerta deve essere in ogni caso: "...corredata, a pena di esclusione dall'impegno di un fidejussore a rilasciare la garanzia fidejussoria per l'esecuzione del contratto di cui all'articolo 103, qualora l'offerente risultasse affidatario".

L'importo della garanzia è pari al 2% del prezzo base indicato per ciascun lotto di gara, con scadenza non inferiore a sei mesi dalla data della costituzione. Tale garanzia, dovrà prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957 comma 2 del codice nonché l'operatività della garanzia medesima entro 15 giorni a semplice richiesta scritta di questa Amministrazione (art. 93 commi 4 e 8 del D. Lgs. 50/2016).

L'importo della garanzia è ridotto del cinquanta per cento per gli operatori economici ai quali venga rilasciata, da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000, la certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000.

All'importo della garanzia provvisoria si applicano le riduzioni previste dall'art. 93 comma 7 del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i. di cui al Decreto Correttivo (D. Lgs. n. 56 del 19.4.2017).

Per fruire di tali benefici, l'operatore economico segnala, in sede di offerta, il possesso dei requisiti, e li documenta nei modi prescritti dalle norme vigenti.

Si fa presente che ai sensi dell'art. 93, comma 9, D. Lgs 50/2016, lo svincolo della garanzia provvisoria presentata dalle ditte non aggiudicatrici avverrà automaticamente con l'aggiudicazione definitiva visibile a sistema; non si procederà pertanto alla restituzione della documentazione relativa alla costituzione della garanzia provvisoria.

Si precisa che: in caso di costituendo RTI e/o consorzio ordinario di operatori economici di cui all'art. 45, comma 2 lett. d) ed e) del D. Lgs. n. 50/2016 s.m.i., il concorrente può godere del beneficio della riduzione della garanzia solo nel caso in cui tutte le imprese siano in possesso della certificazione prevista, attestata da ciascuna di esse secondo le modalità sopra previste;

in caso di Consorzio di cui alle lettere b) e c) dell'art. 45, comma 2, del D. Lgs. n. 50/2016, il concorrente può godere del beneficio della riduzione della garanzia solo nel caso in cui il Consorzio sia in possesso della certificazione prevista.

Documentazione Tecnica

a) Le ditte dovranno fornire, per la tipologia di apparecchiature offerte, una relazione sintetica ed esaustiva per ciascuna caratteristica richiesta, al fine di consentire alla Commissione Giudicatrice la valutazione circa la conformità dei prodotti offerti ai requisiti tecnici/prestazionali richiesti. Quanto dichiarato deve trovare corrispondenza nella documentazione tecnica ed illustrativa.

Ai fini della valutazione è richiesta a pena di esclusione la prova pratica.

Il tutto da effettuarsi con attrezzature demo in data e luogo che sarà comunicato agli operatori economici partecipanti, successivamente alla scadenza della presentazione delle offerte.

b) L'offerta tecnica dovrà essere corredata da certificazioni, schede tecniche e depliant illustrativi dei prodotti offerti, il tutto rigorosamente in lingua italiana.

c) Altresì dovrà essere allegato il riepilogo della configurazione offerta contenente l'elenco completo dei singoli componenti del sistema (ove scorporabili) e indicati con lo stesso codice riportato nell'offerta economica ma senza indicazione dei prezzi (offerta economica senza prezzo). Ogni riferimento nella documentazione tecnica a elementi in qualsiasi modo attinenti ai prezzi offerti o alla percentuale di ribasso offerta, sarà considerata causa di esclusione e ciò al fine di garantire la segretezza dell'offerta.

Documentazione Economica

a) documento predisposto automaticamente dal sistema informatico MEPA: "Offerta economica - fac-simile di sistema" indicante il valore complessivo dell'offerta, sottoscritto digitalmente dal legale rappresentante della ditta offerente;

b) offerta economica dettagliata predisposta dalla ditta offerente e indicante: i codici dei prodotti offerti, il prezzo di listino unitario, il ribasso percentuale offerto, il prezzo unitario scontato, il totale complessivo per ciascuna voce, il totale complessivo dell'offerta. Detto documento dovrà essere sottoscritto digitalmente dal legale rappresentante della ditta offerente.

Il valore complessivo dell'offerta non potrà superare, a pena di esclusione, l'importo iva esclusa previsto a base d'asta indicato al precedente art. 1 del presente documento.

In tale documento, dovrà altresì essere indicata la quota percentuale d'incidenza, rispetto al valore della fornitura, degli oneri per i costi della sicurezza afferenti all'attività svolta dall'impresa;

Si precisa che il valore complessivo della fornitura indicato nell'offerta economica dettagliata deve coincidere, a pena di esclusione, con l'importo indicato sul documento denominato "Offerta economica - fac-simile di sistema" generato dal sistema informatico del MEPA.

ART. 9) STIPULA

L'aggiudicazione definitiva avverrà a seguito dell'adozione di apposito provvedimento amministrativo. Successivamente l'Azienda ASL di Teramo invierà alla Ditta aggiudicataria una comunicazione indicante il numero dell'atto, il numero di ordine informatizzato/prenotazione di spesa.

La formalizzazione del rapporto contrattuale di fornitura avverrà a seguito della presentazione da parte della ditta aggiudicataria della seguente documentazione:

- idoneo documento comprovante la prestazione di una cauzione definitiva in favore della amministrazione appaltante, a garanzia degli impegni contrattuali, di importo pari al 10% del valore dell'offerta presentata in sede di gara, al netto dell'IVA, ai sensi del successivo art. 16 del presente C.S.A. La cauzione resterà vincolata fino al completo soddisfacimento degli obblighi contrattuali, ovvero fino alla scadenza della garanzia decorrente dalla data di collaudo finale positivo;
- idoneo documento comprovante il versamento dell'imposta di bollo (vedi risoluzione Agenzia delle Entrate circolare 96/E/2013) pari ad € 16,00 ogni 4 facciate del documento di stipula ME.P.A. nelle modalità previste dal D.P.R. del 26/10/1972 n. 642. In relazione a quanto sopra si ritiene che la modalità più idonea al pagamento del bollo sia quella che prevede l'utilizzo del modello F23 tenuto conto della possibilità di inserimento a sistema dell'attestazione di pagamento. Si comunicano i seguenti codici necessari per l'effettuazione del pagamento stesso:
CODICE UFFICIO AGENZIA ENTRATE: TAS
CODICE TRIBUTO: 456T
Si precisa inoltre che nel suddetto modello F23 vanno riportati gli estremi della RDO;
- dichiarazione ai sensi del DPR n. 445/2000 relativa agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge n. 136/2010 da rendersi compilando l'apposito file: "modello dichiarazione tracciabilità.doc" scaricabile dal sito di questa Azienda USL: www.aslteramo.it, sezione "servizi online" - "modulistica" - "UOC Acquisizione beni e servizi". Si fa presente che in caso di omessa, tardiva o incompleta comunicazione, saranno applicate le sanzioni previste all'art. 6, comma 4 della L.136/2010.

ART. 10) MODALITA' E TERMINI DELLA CONSEGNA

La Ditta sarà tenuta ad effettuare la consegna della strumentazione presso l'UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo entro 30 giorni lavorativi dall'aggiudicazione on line.

La Ditta fornitrice sarà tenuta, prima della consegna delle apparecchiature, a contattare l'UOC Attività Tecniche e Gestione del Patrimonio dell'ASL di Teramo (tel. 0861/429822) ed il Direttore dell'unità operativa richiedente, al fine di garantire la corretta destinazione della merce.

La consegna dei test di laboratorio avverrà sulla base degli ordini che saranno emessi in base alle esigenze dell'UOC nell'arco dei 4 anni di validità dell'A.Q.

ART. 11) RESPONSABILITA' DEL FORNITORE

L'aggiudicatario è sottoposto a tutti gli obblighi, verso i propri dipendenti, risultanti dalle disposizioni legislative e dai regolamenti vigenti in materia di lavoro, di assicurazioni sociali e di sicurezza, ed assume a suo carico tutti gli oneri relativi; l'aggiudicatario assume, altresì, ogni responsabilità sia per danni derivanti dall'uso dei prodotti forniti, sia per infortuni e danni a persone o a cose per fatto dell'aggiudicatario medesimo o di suoi dipendenti e collaboratori nell'esecuzione degli adempimenti assunti con il contratto, sollevando pertanto l'Azienda Sanitaria da qualsiasi eventuale rivalsa di terzi che al riguardo le venisse mossi.

ART. 12) RISARCIMENTO DANNI ED ESONERO DA RESPONSABILITA'

L'Azienda 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 dovessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali ed imputabili ad essa o ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere l'Azienda USL, che fin d'ora si intende sollevata da ogni pretesa.

Sarà, comunque, obbligo della Ditta adottare nell'esecuzione del lavoro tutti i provvedimenti e le cautele necessarie per garantire l'incolumità degli operatori e rimane stabilito che essa assumerà ogni ampia responsabilità, sia civile che penale, nel caso di infortuni.

ART. 13) RISCHI DI PERDITA E DANNI DURANTE IL TRASPORTO.

Durante le operazioni di trasporto, consegna e messa in opera delle apparecchiature, nonché durante il periodo in cui queste rimangono installate nei locali dell'Azienda USL, l'Impresa assume l'obbligo di sollevare l'Amministrazione da ogni responsabilità per tutti i rischi di perdite e di danni subiti dalle apparecchiature, non imputabili, direttamente o indirettamente, a dolo o colpa grave di quest'ultima.

L'Impresa garantisce l'amministrazione contro i danni procurati ai locali ed a terzi dalle apparecchiature fornite per difetti intrinseci delle stesse o imputabili a carenza manutentiva.

ART. 14) REFERENTI DELLE ATTIVITA' – CONTROLLI.

L'azienda USL successivamente alla stipula individuerà il DEC del contratto che dovrà attestare la regolarità della fornitura nonché il rispetto di tutti gli obblighi contrattuali assunti dalla ditta in sede di offerta. In caso di mancanza o di esito negativo di tali attestazioni non si procederà alla liquidazione dei relativi pagamenti.

ART. 15) FATTURAZIONE E PAGAMENTO

L'affidatario è tenuto ad emettere la fatturazione secondo la diligenza e le norme che regolano la materia, comunque in modo chiaro e lineare, così da rendere i riscontri facili ed immediati.

L'Azienda USL, previo accertamento della regolare esecuzione della fornitura e della regolarità contributiva mediante acquisizione di D.U.R.C., provvede ad autorizzare la liquidazione delle competenze a favore dell'affidatario.

Il pagamento avverrà nel rispetto del D. Lgs. 231/02 e successive modifiche ed integrazioni, introdotte dal D. Lgs. 192 del 9/11/2012.

Le fatture stesse dovranno essere inviate in originale, al seguente indirizzo: Azienda U.S.L. Teramo – Ufficio Ragioneria – Circonvallazione Ragusa, 1 – 64100 Teramo P. IVA n. 00115590671.

Qualora, previo accertamento, l'affidatario non dovesse risultare in regola con gli obblighi relativi al pagamento dei contributi assicurativi e previdenziali l'A.U.S.L. procederà alla sospensione del pagamento delle fatture assegnando un termine entro il quale procedere alla regolarizzazione.

Qualora l'affidataria non dovesse adempiere entro il predetto termine, l'A.U.S.L. procederà alla risoluzione del contratto destinando le somme trattenute al soddisfacimento degli adempimenti previdenziali e contrattuali.

Ai fini della fatturazione elettronica di cui al D.M. n. 55 del 3.4.2013 e relativi allegati, si fa presente che:

- 1) il Codice Univoco Ufficio è UFPL0H;
- 2) il CIG della presente procedura è: Z8222E256A;
- 3) occorre riportare il numero di prenotazione di spesa/ordine informatizzato nel campo "numero d'ordine" del tracciato xml ovvero il tag <IdDocumento> del nodo o sezione <DatiOrdineAcquisto> con la seguente stringa:
 - P-anno-prenotazione-sub (Esempio: P-2015-125-5), se viene indicata la prenotazione di spesa;
 - O-numero ordine (Esempio: O-25254) con relativa data da inserire nel campo "data ordine" del tag (<Data>) nel formato AAAA-MM-GG, se viene indicato il numero d'ordine.

Si evidenzia che la presenza delle suddette informazioni consentirà il caricamento automatico della fattura nel sistema contabile e gestionale della AUSL e, quindi, una riduzione dei tempi di liquidazione.

ART. 16 - CAUZIONE DEFINITIVA

La Ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art. 103 del D. Lgs. n. 50/2016, dovrà costituire una "garanzia definitiva" pari al 10% (dieci per cento) dell'importo contrattuale al netto degli oneri fiscali, fatte salve le variazioni dell'importo ai sensi del comma 1 dell'art. 103 D. Lgs. n. 50/2016.

Alla "garanzia definitiva" si applicano le riduzioni previste dall'art. 93 comma 7 del D. Lgs. 50/2016.

Per usufruire di tale beneficio, l'Impresa aggiudicataria è tenuta a segnalare il possesso del requisito ed a documentarlo nei modi prescritti dalle norme vigenti, mediante produzione di copia conforme all'originale della relativa documentazione.

La garanzia fideiussoria deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957 c. 2, del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

La cauzione resterà vincolata fino al completo soddisfacimento degli obblighi contrattuali, ovvero per la tutta la durata della garanzia offerta, decorrente dalla data di collaudo positivo delle apparecchiature offerte.

ART. 17) RISOLUZIONE DEL CONTRATTO E PENALITA'

L'Azienda USL si riserva di dichiarare risolto il contratto quando, dopo essere stata costretta a richiedere la sostituzione di prodotti che a giudizio insindacabile dei suoi tecnici non corrispondano alle caratteristiche convenute, la ditta aggiudicataria dell'appalto non vi abbia ottemperato nel termine assegnato.

In ogni caso, per ogni giorno di ritardo sarà posto a carico della ditta una penale dell'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale fino ad un massimo del 10% il cui importo sarà detratto dal corrispettivo della fornitura, fatte salve eventuali azioni civili.

L'Azienda si riserva, altresì, la facoltà di dichiarare risolto il contratto, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata a mezzo lettera raccomandata A.R., quando per la seconda volta abbia dovuto contestare alla ditta aggiudicataria l'inosservanza di norme e prescrizioni del presente capitolato.

In caso di risoluzione, la cauzione definitiva verrà incamerata a titolo di penale e di indennizzo, salvo risarcimento di danni maggiori.

ART. 18) OBBLIGHI TRACCIABILITA' FINANZIARIA

In relazione al presente appalto la Ditta aggiudicataria si impegna a rispettare gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3, legge 136/2010 e s.m. ed i.

ART. 19) FORO COMPETENTE

Per le controversie che dovessero insorgere e non trovare una composizione bonaria, il foro competente sarà quello di Teramo.

ART. 20) DISPOSIZIONI FINALI

Per quanto non previsto nel presente capitolato si richiamano le disposizioni vigenti in materia di contratti di pubblici.

Il presente documento dovrà essere firmato digitalmente per accettazione.

**Si accettano integralmente ed incondizionatamente le norme contenute nel presente capitolato speciale d'appalto
(firma digitale del legale rappresentante)**

Capitolato speciale per acquisizione "in service" di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct (point of care) per le esigenze della UOC di Neonatologia e Pediatria dell'Ospedale "G. Mazzini" di Teramo.

Con il presente documento, siamo a richiedere strumentazione tipo "point of care" con aggiudicazione a lotto unico, nuova e di ultima generazione, per eseguire i seguenti test di laboratorio presso il reparto di Neonatologia e Pediatria, da digito-puntura o micro-prelievo, come di seguito riportato:

- **Coagulazione: PT;**
- **Chimica Clinica: Glucosio; PCR;**
- **Ematologia: Emocromo.**

QUANTITATIVI PRESUNTI ANNUI

- **500 PT**
- **2500 glicemie**
- **600 proteina c reattiva**
- **2000 emocromi**

I quantitativi elencati tengono già conto di eventuali test impiegati per i controlli di qualità, che le aziende dovranno fornire in maniera proporzionata alla tecnologia strumentale (chimica secca, liquida, etc.etc.) ed al numero di test indicati.

REQUISITI MINIMI-

STRUMENTI DI NUOVA GENERAZIONE

1)STRUMENTO COAGULAZIONE

Strumento in grado di eseguire il test del tempo di protrombina (PT) da puntura o prelievo capillare (sangue intero), con minima campionatura di sangue (campione necessario: max 10 µl), e con una cadenza analitica inferiore a 60 secondi per test. L'analizzatore dovrà avere la caratteristica opzionale di consentire la tracciabilità del processo di analisi, registrando valore test, id paziente e id operatore, ed una memoria interna di almeno 500 misurazioni.

STRUMENTO PER GLUCOSIO

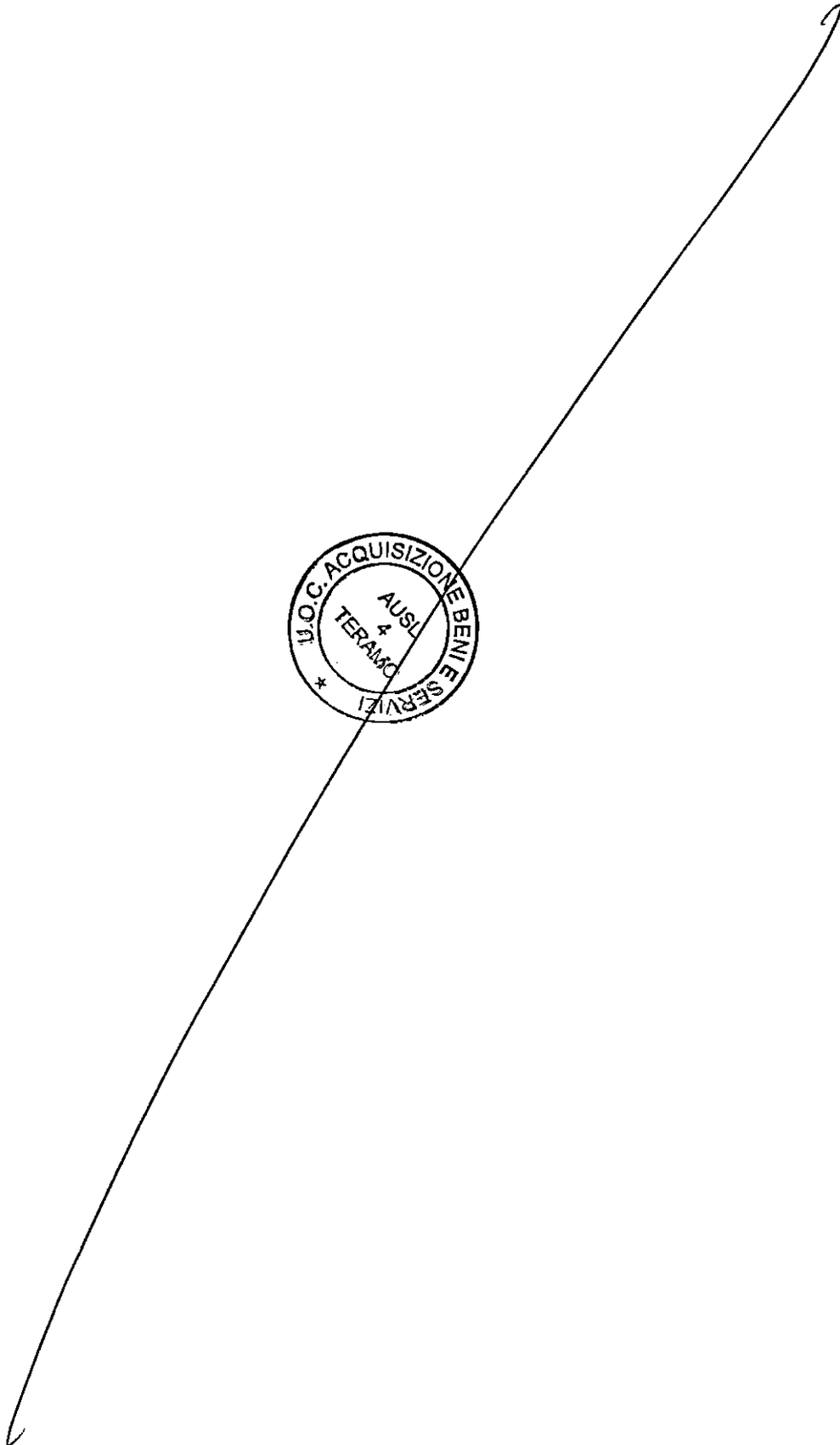
Strumento per la misurazione del glucosio nel sangue, che utilizzi sangue intero capillare, con minima campionatura di sangue (campione necessario: max 2 µl), velocità analitica inferiore a 10 secondi per test. Dovrà consentire tracciabilità completa processo di misurazione e una memoria interna di almeno 500 misurazioni.

SISTEMA EMOCROMO E PCR

Sistema per esecuzione dell'emocromo a 18 parametri per conta globuli bianchi, rossi, emoglobina e piastrine, e, preferibilmente test PCR (proteina c reattiva) con unico prelievo, per consentire una diagnosi clinica completa sul rischio infezione. Il sistema dovrà essere in grado, inoltre, di utilizzare sangue intero capillare con minima campionatura (campione totale necessario max 25 µl).

R

R



2

5

Offerte per la gara Procedura negoziata per l'affidamento ex art. 36 comma 2 lettera b) del D. Lgs. 50/2016 s.m.i. della fornitura in service quadriennale di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - point of care- per UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo

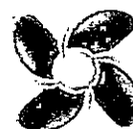
ALLEGATO 2

Offerte per la gara

#	Denominazione concorrente	Forme di partecipazione	Lotti a cui ha partecipato	Data presentazione offerta
1	ROCHE DIAGNOSTICS S.P.A	Singolo operatore economico (D.Lgs. 50/2016, art. 45, comma 2, lett. a)	Lotto 1	09/01/2019 17:10:1



REGIONE ABRUZZO
AZIENDA UNITA' SANITARIA LOCALE N. 4 - TERAMO
C.F. e P. Iva 00115590671
DIREZIONE GENERALE Avv. Roberto Fagnano
Tel. 0861 420201-204
Circonvallazione Ragusa, 1 - 64100 Teramo



AUSL 4
TERAMO

Il meglio è nel tuo territorio

ALLEGATO 3

Oggetto: Procedura negoziata ex art. 36 comma 2 lettera b) del D.Lgs. 50/2016 per acquisizione in service di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - Point of care - per UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo. NOMINA COMMISSIONE GIUDICATRICE.

ASL TERAMO PROTOCOLLO UNICO
Posta Interna



Prot. nr. 0006545/19 del 18/01/2019

IL DIRETTORE GENERALE

NOMINA

la seguente commissione giudicatrice ex art. 77 del D. Lgs. n. 50/2016 e s. m. e i.c. per la valutazione delle offerte tecniche relative alla procedura di gara in oggetto da affidarsi con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa:



Presidente: **Dott. Franco Di Gaetano** - Direttore UOC Laboratorio Analisi P.O. Teramo

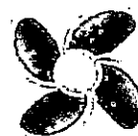
Componente: **Dott. Franco Di Lollo** - Dirigente Medico Pediatria e Neonatologia P.O. Teramo

Componente: **Dott.ssa Sabrina Flarà** - Inf. Prof.le Coordinatrice f.f. Pediatria e Neonatologia P.O. Teramo

Segretario non componente: **Dott.ssa Emanuela Teodori** - Collaboratore Amministrativo U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi.

VDA/ET

Il Direttore Generale
(Avv. Roberto Fagnano)



AUSL 4
TERAMO

Il meglio è nel tuo territorio

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA UNITA' SANITARIA LOCALE N. 4 - TERAMO
C.F. e P. Iva 00115590671
DIREZIONE GENERALE Avv. Roberto Fagnano
Tel. 0861 420201-204
Circonvallazione Ragusa, I - 64100 Teramo

ALLEGATO 4

SOSTITUZIONE COMPONENTE COMMISSIONE GIUDICATRICE

PROCEDURA NEGOZIATA EX ART. 36 COMMA 2 LETTERA B) DEL D.LGS. 50/2016 PER ACQUISIZIONE IN SERVICE DI STRUMENTAZIONE PER L'ESECUZIONE DI TEST DI LABORATORIO IN AMBIENTE POCT - POINT OF CARE - PER UOC DI NEONATOLOGIA E PEDIATRIA DEL P.O. DI TERAMO.

Con riferimento al provvedimento prot. n. 6545 del 18.01.2019, con il quale è stata nominata la Commissione Giudicatrice per la valutazione delle offerte relative alla presente procedura di gara così composta:

Presidente: **Dott. Franco Di Gaetano** - Direttore UOC Laboratorio Analisi P.O. Teramo

Componente: **Dott. Franco Di Lollo** - Dirigente Medico Pediatria e Neonatologia P.O. Teramo

Componente: **Dott.ssa Sabrina Flarà** - Inf. Prof.le Coordinatrice f.f. Pediatria e Neonatologia P.O. Teramo

Segretario non componente: **Dott.ssa Emanuela Teodori** - Collaboratore Amministrativo U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi.

ed alla successiva comunicazione acquisita al protocollo aziendale 16279 del 13.02.2019

IL DIRETTORE GENERALE

SOSTITUISCE

la Dott.ssa Sabrina Flarà con la **Dott.ssa Italia Vaccari** Coordinatrice UOC di Pediatria P.O. Teramo.

ASL TERAMO PROTOCOLLO UNICO
Posta Interna



Prot. nr. 0017407/19 del 15/02/2019

Il Direttore Generale
(Avv. Roberto Fagnano)



AUSL 4 TERAMO

Il meglio per il tuo territorio

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA U.S.L. TERAMO
U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi
C.F. e P.Iva 00115590671

TEL 0861 420.291/255 - FAX 0861 420292

ALLEGATO 5

Procedura negoziata per l'acquisizione in service di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - Point of care - per UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo

RDO sul MEPA n. 2155979 Cig 7702616FCA

VERBALE DI VALUTAZIONE TECNICA

In data 10/07/2019 alle ore 10,30 presso l'UOC Acquisizione beni e servizi dell'Asl di Teramo, si è riunita, in seduta riservata, la Commissione Giudicatrice nominata con provvedimento n. 6545/2019 e successivo 17407/2019 per la valutazione tecnica dell'offerta pervenuta, in merito alla RDO in oggetto, da parte del seguente operatore economico: 1) ROCHE DIAGNOSTICS.

Il Presidente e tutti i componenti della Commissione Giudicatrice hanno prodotto la dichiarazione di assenza di cause di incompatibilità/astensione e conflitto di interessi.

Il Rup ha invitato il Presidente ed i componenti della Commissione a prendere visione del Regolamento e del Codice di comportamento Aziendale approvato con Deliberazione n. del 28.01.2014, disponibili sul sito dell'ASL.

Si dà atto che la procedura è stata espletata sul MEPA e che l'offerta tecnica è stata messa a disposizione della Commissione Giudicatrice.

Preliminarmente si prende cognizione del capitolato di gara e dei criteri di valutazione stabiliti. Si procede dunque a verificare la corrispondenza dell'offerta a quanto richiesto.

La Commissione prende atto di quanto previsto all'art. 7 del capitolato, condizioni di gara e modalità di partecipazione con particolare riferimento alla prova pratica del sistema offerta richiesto a pena di esclusione; pertanto si rinvia l'attribuzione dei punteggi all'esito della prova pratica che dovrà essere effettuata entro il corrente mese di luglio, previa comunicazione all'Operatore economico partecipante con il quale concordare una data per l'incombenza.

Alle ore 12,30 si conclude la seduta
Letto, confermato e sottoscritto.

Dott. Franco Di Gaetano _____

Dott. Franco Di Lollo _____

Coord.UOC Pediatria Italia Vaccari _____

Il Segretario Dott.ssa Emanuela Teodori _____



[Handwritten signature]

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA UNITA' SANITARIA LOCALE N. 4 - TERAMO
C.F. e P. Iva 00115590671
U. O. C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
Tel. 0861 420290 Fax. 0861 420292
Circonvallazione Ragusa, 1 - 64100 Teramo



AUSL 4
TERAMO

Il meglio è nel tuo territorio

ALLEGATO 6

ASL TERAMO PROTOCOLLO UNICO
Posta in Partenza



Prot. nr. 0074404/19 del 23/07/2019

Alla Commissione Giudicatrice
Dott. Franco Di Gaetano
Dott. Franco Di Lollo
Dott.ssa Italia Vaccari

Spett.le Ditta Roche Diagnostics

*e, p.c. Al Direttore dell'UOC di Pediatria
del P.O. di Teramo Dott. M. Di Pietro*

*Alla Direzione Sanitaria P.O. Teramo
c.a. Dott.ssa Manuela Di Virgilio*

*All'UOC Fisica Sanitaria
c.a. Sig. Enzo Cipollini*

LL.SS.

VIA MAIL

OGGETTO: Procedura negoziata ex art. 36 comma 2 lettera b) del D.Lgs. 50/2016 per acquisizione in service di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - Point of care - per UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo. PROVA PRATICA.

Come da intercorse intese con la Commissione Giudicatrice è stata fissata la data del 31.07.2019 per l'espletamento della prova pratica da parte della Ditta Roche Diagnostics per l'affidamento della procedura in oggetto.

La prova sarà effettuata presso l'UOC di Pediatria e Neonatologia del P.O. di Teramo a partire dalle ore 11,00 del 31.07.2019.

Sarà onere della ditta Roche contattare la Direzione Sanitaria e l'UOC Fisica Sanitaria (0861/429822) per concordare le modalità operative da seguire per l'incombenza.

Distinti saluti.

Il RUP Dott.ssa Emanuela Teodori

19





Procedura negoziata per l'acquisizione in service di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - Point of care - per UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo - RDO sul MEPA n. 2155979 Cig 7702616FCA

VERBALE DI VALUTAZIONE TECNICA DEL 21/08/2019

Il giorno 21 Agosto 2019 alle ore 9:00 presso, l'U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi della AUSL di Teramo, si riunisce in seduta riservata la Commissione Giudicatrice nominata dal Direttore Generale con provvedimento prot. 6545/2019 nello specifico composta da:

- **Presidente:** Dott. *Franco Di Gaetano* - Direttore U.O.C. Laboratorio Analisi P.O. di Teramo;
- **Componente:** Dott. *Franco Di Lollo* - Dirigente Medico U.O.C. Pediatria e Neonatologia P.O. di Teramo;
- **Componente:** Dott.ssa *Italia Vaccari* - Infermiere Professionale Coordinatrice f.f. U.O.C. Pediatria e Neonatologia P.O. di Teramo;
- **Segretario:** Dott.ssa *Emanuela Teodori* - Collaboratore Amministrativo U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi.

Premesso che ai sensi dell'art. 7) *criteri di aggiudicazione*, del capitolato, in data 31/07/2019 presso l'U.O.C. di Pediatria e Neonatologia dell'Ospedale Civile "Mazzini" di Teramo, si è proceduto alla prova pratica del sistema offerto dall'unico operatore partecipante alla procedura Roche Diagnostic Spa, che ha risposto alla R.d.O. in oggetto, come da calendario nota prot.74404/19 del 23/07/2019.

La Commissione nella seduta odierna procede, previo esame della documentazione tecnica prodotta dalla Roche Diagnostic Spa e sulla scorta della prova pratica del 31 luglio u.s., all'attribuzione dei punteggi di qualità come da tabella di valutazione:

Operatore: Roche Diagnostic spa			
Riferimento	Descrizione	Punteggio max.	Punteggio attribuito
	STRUMENTO COAGULAZIONE		
1.	Lettore barcode integrato	2	2
2.	Display touch-screen	2	2
3.	Strumento palmare e portatile	2	2
4.	Quantitativo campione inferiore da quello richiesto (proporzionale)	da 0 a 4	3,2
5.	Possibilità conservazione confezioni test a temperatura ambiente	2	2
6.	Possibilità di avere risultato o in INR% o in INR/Sec.	2	2
7.	Connettività (per eventuale interfacciamento) (proporzionale)	Lan: 1 Wireless: 2 sia Lan che Wireless: 3	3
8.	Possibilità di eseguire aPTT	2	2
9.	Possibilità di eseguire contemporaneamente INR e aPTT	3	3

Handwritten signature

20

10.	Possibilità di inserire ID paziente/operatore anche con tastiera alfanumerica	1	1
STRUMENTO GLUCOSIO			
11.	Lettore barcode integrato	2	2
12.	Strumento palmare e portatile	2	2
13.	Tempo di misura (proporzionale)	da 0 a 2	2
14.	Calibrazione lotto specifica	3	3
15.	Quantitativo campione inferiore da quello richiesto (proporzionale)	da 0 a 4	1,2
16.	Connettività (per eventuale interfacciamento) (proporzionale)	Lan: 1	3
		Wireless: 2	
		sia Lan che Wireless: 3	
17.	Interferenze Galattosio: sarà premiato lo strumento che risentirà meno della presenza di tale elemento durante l'esecuzione test (in esito a prova pratica)	2	n.v.
18.	Possibilità di associare commento a misurazione	1	1
SISTEMA EMOCROMO/PCR			
20.	Determinazione emocromo e PCR da sangue intero con unica strumentazione su singola provetta con unica aspirazione (no trasferimento tramite pipette o altro presidi)	uno strumento: 10 due strumenti: 5	10
21.	Sistema gestibile da display in touch-screen	2	2
22.	Possibilità di attivare automaticamente inizio e fine lavoro per tutti i giorni della settimana e ad orari prestabiliti per tutti gli strumenti che compongono il sistema	2	2
23.	Correzione automatica senza intervento operatore dei valori di riferimento PCR in caso di campioni con HCT basso (proporzionale)	4	4
24.	Quantitativo campione inferiore da quello richiesto per esecuzione emocromo e PCR (proporzionale)	da 0 a 4	3,6
25.	Controllo unico per esame emocromocitometrico e PCR	3	3
26.	Connettività (per eventuale interfacciamento) (proporzionale)	Lan: 1	3
		Wireless: 2 sia Lan che Wireless: 3	

Si riporta il punteggio di qualità complessivo attribuito:

Operatore	Punteggio di qualità	Riparametrazione
Roche Diagnostic Spa	64/70	70/70

Alle ore 10:00 la seduta viene sciolta.

Dott. *Franco Di Gaetano*

Franco Di Gaetano

Dott. *Franco Di Lollo*

Franco Di Lollo

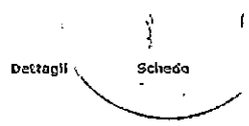
Dott.ssa *Italia Vaccari*

Italia Vaccari

Dott.ssa *Emanuela Teodori*

Emanuela Teodori

Nella tabella sottostante sono mostrate le offerte presentate dai fornitori in corso di gara.
 Prima di procedere all'aggiudicazione provvisoria esaminare la documentazione economica cliccando sulla colonna del lotto di interesse.
 Per confermare un partecipante precedentemente designato cliccare su **Aggiudica provvisoriamente**.
 Se compare la scritta **Aggiudicatario** non è più possibile cambiare la designazione.
 Per prendere visione del dettaglio delle offerte (economica e tecnica) premere il link nell'intestazione di ciascun lotto.



Lotto	Azione possibile
Gara	
Lotto 1	

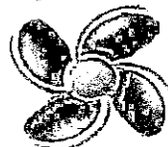
Offerta	Concorrente	Valore complessivo dell'offerta	Puntaggio complessivo	Miglior offerta
ROCHE DIAGNOSTICS S.P.A	58440,16 Euro	100,00	Aggiudica provvisoriamente	
Puntaggio massimo:		100,00		

ALLEGATO 8

22

ALLEGATO 10

REGIONE ABRUZZO
'AZIENDA UNITA' SANITARIA LOCALE N. 4 - TERAMO
C.F. e P. Iva 00115590671
DIPARTIMENTO AMMINISTRATIVO - U. O. C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
Tel. 0861 420290 Fax. 0861 420292
Circonvallazione Ragusa, 1 - 64100 Teramo



AUSL 4
TERAMO

Il meglio è nel tuo territorio

ASL TERAMO PROTOCOLLO UNICO

Posta in Partenza



Prot. nr. 0088703/19 del 05/09/2019

Spett.le Roche Diagnostic Spa

Viale G.B. Stucchi 10

20900 Monza (MB)

rochediagnostic@legalmail.it

rochediagnostic@roche.legalmail.it

Oggetto: R.d.O n. 2155979 Procedura negoziata per l'acquisizione in service di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poc - Point of Care per UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo. Avvio sub procedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta ex art. 97 del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i..

Si comunica che, come da risultanze di gara, a seguito delle verifiche di cui all'art. 97 del D. Lgs. n. 50/2016, l'offerta presentata relativamente alla procedura in oggetto è risultata anomala.

Per quanto sopra, l'operatore economico in intestazione è invitato, ai sensi dell'art. 97 comma 1 D. Lgs n. 50/2016 e s.m.i., a voler far pervenire allo scrivente ufficio, all'attenzione del Dott.ssa Emanuela Teodori tassativamente entro e non oltre quindici giorni dal ricevimento della presente, una dettagliata relazione eventualmente corredata di apposita documentazione, concernente le giustificazioni relative alle voci di prezzo che concorrono a formare l'importo complessivo posto a base di gara, nonché relative agli altri elementi di valutazione dell'offerta.

A tal proposito si ricorda che, ai sensi della normativa vigente (art. 97 commi 4 e 6 del D. Lgs. n. 50/2016):

- 1) le giustificazioni possono riguardare, a titolo esemplificativo: l'economia del processo di fabbricazione dei prodotti, dei servizi prestati o del metodo di costruzione; le soluzioni tecniche prescelte o le condizioni eccezionalmente favorevoli di cui dispone l'offerente per fornire i prodotti, per prestare i servizi o per eseguire i lavori; l'originalità dei lavori, delle forniture o dei servizi proposti dall'offerente;
- 2) non sono ammesse giustificazioni in relazione a trattamenti salariali minimi inderogabili stabiliti dalla legge o da fonti autorizzate dalla legge;
- 3) non sono, altresì, ammesse giustificazioni in relazione agli oneri di sicurezza di cui al piano di sicurezza e coordinamento previsto dall'articolo 100 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81;

La documentazione richiesta dovrà essere trasmessa a mezzo PEC con firma digitale al seguente indirizzo di posta elettronica certificata: abs@pec.aslteramo.it

Nell'oggetto della PEC dovrà essere riportata la seguente dicitura: "R.d.O n. 2155979 Procedura negoziata per l'acquisizione in service di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poc - Point of Care per UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo" CIG: 7702616FCA - DOCUMENTAZIONE GIUSTIFICATIVA ANOMALIA".

Distinti saluti.

Il Responsabile del Procedimento

(Dott.ssa Emanuela Teodori)

Il Direttore
dell'U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi

(Dott. Vittorio D'Ambrosio)

ALLEGATO 10

Di Sè Latino Garbati Severino

Da: rochediagnostics <rochediagnostics@legalmail.it>
Inviato: martedì 17 settembre 2019 16:44
A: abs
Oggetto: RDO 2155979 Procedura negoziata per l'acquisizione in service di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poc ? Point of Care per UOC Neonatologia e Pediatria P.O. di Teramo CIG 7702616FCA - DOCUMENTAZIONE GIUSTIFICATIVA ANOMALI
Allegati: AUSL Teramo 4 - Econ Dich. Giustificazioni D. Lgs 50.pdf.p7m

Buongiorno,
con riferimento a quanto in oggetto, unitamente alla presente trasmettiamo i giustificativi richiesti.

Cordialmente,

Lidia Andreucci
Tender Administration Specialist
Centralised & POC Solution

Roche Diagnostics S.p.A. - Società unipersonale
Finance, IT & Business Operation
V.le G.B. Stucchi, 110
I - 20900 Monza (MB) Italy
Cell. +39 342 0146925
Tel: +39 039 2817016 - Fax 039-2817670
e-mail: lidia.andreucci@roche.com
www.roche.it



✓



Spettabile
AZ SAN LOCALE TERAMO
CIRCONVALLAZIONE RAGUSA 1
64100 TERAMO TE

Monza, 18/09/2019

OGGETTO: Vs Prot 88703/19 del 05/09/2019 – RDO 2155979 Procedura negoziata per l'acquisizione in service di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poc – Point of Care per UOC Neonatologia e Pediatria P.O. di Teramo CIG 7702616FCA - DOCUMENTAZIONE GIUSTIFICATIVA ANOMALIA

Dichiarazione relativa alle giustificazioni di cui all'art. 97, D.Lgs. 18/04/2016, n° 50

La sottoscritta ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A., società unipersonale, con sede legale ed uffici amministrativi in Monza (MB), Viale G.B. Stucchi 110 - telefono n. 039/2817.1 e telefax n. 039/2817670 e 039/2817678 - iscritta presso la C.C.I.A.A. Metropolitana di Milano-Monza/Brianza-Lodi - data di iscrizione 05/10/2016 - iscritta nella sezione ordinaria il 19/02/1996 con C.F., P.I. e Registro Imprese al n. 10181220152 - iscritta al R.E.A. di Monza e Brianza n. MB1350535 il 05/10/2016 - Codice attività n. 46.90.00 - Ufficio delle Imposte Dirette in Milano, Via Manin 25 Presidente Consiglio di Amministrazione, Amministratore Delegato e Rappresentante Legale Lars Håkan JOHANSSON nato a Södertälje - Stoccolma (Svezia) il 02/08/1968, codice fiscale JHNL5H68M02Z132B, domiciliato per la carica in Monza, Viale G.B. Stucchi 110 - rappresentata da:

DICHIARA

che, per tutto quanto verrà esposto nel prosieguo, la propria offerta è considerata congrua ed i prezzi proposti globalmente remunerativi.

Si premette che Roche Diagnostics S.p.A. fa parte del gruppo F. Hoffmann-La Roche, con sede a Basilea, attivo in oltre 150 paesi nel mondo, con centri di produzione centralizzati in specifiche sedi diffuse in tutto il mondo. Ciò ha consentito di raggiungere volumi di vendita tali da portare ad economie di produzione che le consentono di poter proporre le quotazioni offerte in gara.

Roche Diagnostics S.p.A. è inoltre detentrica di numerosi brevetti e commercializza in esclusiva su tutto il territorio nazionale i diagnostici e le apparecchiature prodotte.

Roche Diagnostics S.p.A. opera nel mercato italiano da oltre 30 anni, l'esperienza acquisita le consente di ottimizzare al meglio le scorte, il ciclo di vita dei prodotti offerti ed il trasporto dei propri prodotti.

Roche Diagnostics S.p.A. dispone di una propria struttura commerciale capillare ed articolata oltre ad un'organizzazione volta all'assistenza tecnica decentralizzata e presente su tutto il territorio nazionale; questo le permette, da un lato, di assicurare affidabilità e continuità operativa, dall'altro - attraverso un'accurata programmazione - di usufruire di economie gestionali.

Roche Diagnostics S.p.A. retribuisce regolarmente i propri dipendenti e versa i contributi di Legge.

Roche Diagnostics S.p.A.
- società unipersonale

Sede Legale: 20900 Monza MB
Viale G.B. Stucchi, 110
Capitale sociale EUR 18.060.000 i.v.
C.F./P.IVA/Registro Imprese Milano -
Monza/Brianza - Lodi 10181220152

Finance, IT & Business
Operations Tenders
Management

Tel. +39 0392817791
Numero verde 800-650651
Fax +039/2817670 - 039/2817678
www.roche.it
stefania.ripamonti@roche.com

a. Giustificazione delle voci di prezzo/analisi dei prezzi:

Nella tabella di seguito allegata si riportano le principali voci di costo di cui si compone l'offerta e l'indicazione dell'utile d'impresa (valori annuali):

Voce	%	Abs Value
Prezzo		14.610,04
Costo del lavoro	2,4%	350,64
Costi per la sicurezza	0,4%	58,44
Altri costi:	93,2%	13.616,56
Costi di Logistica	2,2%	321,42
Costi formazione	0,2%	29,22
Costi trasferta e missione del personale	0,5%	73,05
Carburante	0,2%	29,22
Costi d'approvvigionamento	68,6%	10.022,49
Ammortamento strumenti	16,3%	2.381,44
Manutenzione	5,2%	759,72
Utile d'impresa	4,0%	584,40
TOTALE	100,0%	

Per quanto attiene alla voce "Costo del lavoro", quantificato in misura pari al 2,4% dell'importo complessivo dell'offerta, di seguito verrà fornito un dettaglio relativo alle sue singole componenti.

Si procederà quindi ad illustrare, per ogni distinta figura professionale impiegata nell'ambito dell'appalto in questione, il relativo inquadramento salariale, la categoria professionale e il numero di soggetti impiegati nell'esecuzione del contratto, il livello retributivo minimo (RAL mensile - RAL annuale) ed il costo orario in base al Contratto Collettivo Nazionale di Lavoro applicato (Chimico Farmaceutico), il totale annuo delle ore di lavoro espletate, i livelli retributivi (RAL mensili e annuali) applicati dall'azienda e infine il costo orario aziendale.

Di seguito verrà anche indicato, sempre con riferimento a ciascuna figura professionale impiegata, il relativo costo salariale minimo aziendale (mensile e annuale) ed il costo orario aziendale come stabiliti a livello di contrattazione collettiva applicabile, a confronto dei costi (mensile e annuale) sostenuti dall'azienda. Infine, si precisa che il costo orario aziendale associato al dettaglio di ore di lavoro (per tutta la durata contrattuale) stimate per ogni figura in relazione all'appalto determina il costo totale del personale dedicato all'appalto stesso.

Tutte le voci sopra elencate sono meglio specificate nella tabella sottostante:

Figura Professionale	Inquadramento Salariale	Efficienza (contrattazione)	Minimo Salariale CCNL (mensile)	Minimo Salariale CCNL (annuale - RAL)	Monte ore annuale	Costo Aziendale (mensile)	Costo Aziendale (annuale - RAL)	Costo Orario (mensile)	Costo Orario (annuale)
Addetto Ufficio Clienti	Ingegnere - Personale operaio	1	1.224	34.218	2.630	16,5	2.354	55.750	17,2
Specialista Ricerca e Sviluppo	Ingegnere - Personale operaio	1	1.776	50.658	2.030	18,7	3.018	42.250	20,3
Addetto Trasferimento Ordini	Ingegnere - Personale operaio	1	1.224	34.218	2.630	16,5	2.646	57.250	17,8
Magazziniere	Operario - Personale operaio	1	2.276	61.876	2.030	16,3	2.322	32.500	15,6
Addetto Gestione Crediti	Ingegnere - Personale operaio	1	2.276	61.876	2.030	19,7	3.028	42.250	20,3
Tecnico esterno (presso cliente)	Ingegnere - Personale esterno	1	2.876	80.208	2.630	19,4	3.482	48.750	23,3
Addetto Gestione Progetti	Ingegnere - Personale esterno	1	2.876	80.208	2.630	19,4	3.250	45.500	21,9
Specialista Applicativo	Ingegnere - Personale esterno	1	1.876	52.008	2.630	19,3	3.226	55.250	26,6
Tecnico interno (centrali)	Ingegnere - Personale operaio	1	1.776	50.658	2.630	19,7	3.250	55.250	21,9
Operatore	Ingegnere - Personale esterno	1	1.876	52.008	2.630	19,4	4.276	58.500	28,1
Specialista "ad hoc" amministrativo	Ingegnere - Personale operaio	1	2.276	61.876	2.030	18,7	2.786	38.000	19,2

Minimo Salariale CCNL (mensile - costo azienda): calcolato aggiungendo alla RAL il 35% di contributi
 Minimo Salariale CCNL (annuale - costo azienda): Calcolato moltiplicando CCNL costo azienda per 14 mensilità
 Monte ore annuale: calcolato moltiplicando il monte ore settimanale pari a 40 per 52 settimane

Figura Professionale	Inquadramento Professionale	Minimo Salariale CCNL (mensile) (Fondo Unificato)	Minimo Salariale CCNL (annuale) (Fondo Unificato)	Minimo annuo	Costo Totale (C78) (Fondo Unificato)	Roche Garanzia (Indiciale - Fondo Unificato)	Costo Doppio (Fondo Unificato)	Fondo Unificato Roche Diagnostica (Fondo Unificato)	Monto complessivo per l'Aspetto	Costo del personale dedicato al progetto
Addetto Ufficio Contratti	impiegato - Personale di sede	3.300	40.165	2650	222	3826	55000	254	0,3	8
Specialista Pianificazione	impiegato - Personale di sede	3.745	52.465	2050	252	4643	55000	313	0,5	15
Addetto Inserimento Ordini	impiegato - Personale di sede	3.300	40.165	2650	222	4071	57000	274	0,9	25
Magazziniere	operaio - Personale di sede	3.075	43.024	2660	207	3571	50000	240	0,4	9
Addetto Gestione Crediti	impiegato - Personale di sede	3.745	52.465	2650	252	4643	55000	313	0,2	7
Tecnico esterno (presso Clienti)	impiegato - Personale esterno	3.537	54.417	2050	262	3357	75000	711	3,0	109
Addetto Gestione Progetti	impiegato - Personale esterno	3.647	54.417	2050	262	5000	70000	517	0,5	9
Specialista Applicativo	impiegato - Personale esterno	3.549	54.417	2050	262	4071	55000	426	2,5	102
Tecnico interno (call-center)	impiegato - Personale di sede	3.745	52.465	2050	252	5000	70000	517	0,7	32
Venditore	impiegato - Personale esterno	3.537	54.417	2050	262	4429	65000	483	2,0	43
Specialista Tecnico Amministrativo	impiegato - Personale di sede	3.745	52.465	2050	252	4230	65000	235	0,2	6
Roche Personale dedicato all'esecuzione dell'oggetto (annuale)										350,64
Incidenza % costo del personale su Importo Aggiudicato (annuale)										2,4%

Risulta pertanto evidente come i livelli retributivi corrisposti al personale impiegato dell'azienda siano superiori ai minimi salariali retributivi definiti dalla contrattazione collettiva nazionale e indicati nelle apposite tabelle di cui all'articolo 23, comma 16 del D.Lgs. 50/2016 (si confronti altresì la tabella di cui sotto), garantendo quindi il pieno rispetto della normativa di riferimento ed attestando, ai presenti fini, la sostenibilità e serietà dell'offerta formulata da Roche Diagnostics S.p.A..

Di seguito, ad ulteriore specificazione dei costi relativi al personale, si procederà al confronto tra il minimo salariale fissato a livello di contrattazione collettiva - per ogni singola categoria professionale - e il quantum corrisposto ad ogni singolo dipendente (distinto in personale di sede ed esterno) a seguito dell'aggiunta di varie voci (quali l'E.A.R. - elemento aggiuntivo alla retribuzione, l'indennità di posizione, il superminimo collettivo di livello, il premio di produzione e l'indennità di mensa).

PERSONALE DI SEDE

Cat.	Pos. Org.	Minimo Contratt.	E.A.R.	Indennità posizione organizzativa	Superminimo Collettivo di livello	Premio Produzione Mensile	Ind. Mensa	Totale Interni mensile	Totale Interni RAL
A	1	2.275,52	190,00	443,96	248,35	108,46	2,58	3.266,87	45.736,78
	2	2.275,52	190,00	248,07	248,35	108,46	2,58	3.070,98	42.993,72
	3	2.275,52	190,00	194,70	248,35	108,46	2,58	3.017,61	42.246,54
B	1	2.097,22	100,00	250,76	216,91	108,46	2,58	2.775,93	38.663,02
	2	2.097,22	100,00	173,39	216,91	108,46	2,58	2.698,56	37.779,84
	2	2.097,22	100,00	-	216,91	108,46	2,58	2.525,17	35.352,38
C	1	1.885,25	-	260,40	187,47	108,46	2,58	2.434,16	34.218,24
	2	1.885,25	-	190,61	187,47	108,46	2,58	2.374,37	33.241,18
	2	1.885,25	-	-	187,47	108,46	2,58	2.183,76	30.572,64
D	1	1.741,03	-	264,23	180,10	108,46	2,58	2.276,40	31.869,60
	2	1.741,03	-	178,74	180,10	108,46	2,58	2.190,91	30.672,74
	3	1.741,03	-	133,73	180,10	108,46	2,58	2.145,90	30.042,60
E	1	1.572,87	-	213,41	132,73	108,46	2,58	2.030,05	28.420,70
	2	1.572,87	-	134,27	132,73	108,46	2,58	1.950,91	27.312,74
	3	1.572,87	-	79,42	132,73	108,46	2,58	1.896,06	26.544,84
	4	1.572,87	-	38,17	132,73	108,46	2,58	1.854,81	25.967,34
F	0	1.539,48	-	-	117,24	108,46	2,58	1.767,74	24.748,36

PERSONALE ESTERNO

Col.	Pos. Org.	Retr. Contrattista	E.A.R.	Indennità posizione organizzativa	Supplemento Collettivo	Pronto Produz.	Ind. Mensa	Ind. Mansione Estero	Totale esteri mensile	Totale esteri ANNUALI
A	1	2.275,52	190,00	443,96	246,35	108,46	2,58	103,29	3.370,16	47.182,24
A	2	2.275,52	190,00	248,07	246,35	108,46	2,58	103,29	3.174,27	44.439,78
A	3	2.275,52	190,00	194,70	246,35	108,46	2,58	103,29	3.120,90	43.692,60
B	1	2.097,22	100,00	250,76	216,91	108,46	2,58	103,29	2.879,22	40.309,08
B	2	2.097,22	100,00	173,39	216,91	108,46	2,58	103,29	2.801,85	39.225,90

b. Indicazioni relative alle soluzioni tecniche adottate

Le soluzioni Roche offerte rispondono pienamente a quanto richiesto dall'ente nel rationale di fornitura. Ogni elemento offerto va a soddisfare le necessità elencate nei requisiti minimi.

Il coagulometro professionale Coaguchek Pro II è uno strumento palmare e portatile per la misurazione rapida del tempo di protrombina (PT-INR) da puntura o prelievo capillare, tramite apposite strisce reattive. Con soli 8 µl di sangue intero, è in grado di eseguire il test in meno di un minuto, lasciando la possibilità all'operatore di registrare i propri dati e quelli dell'assistito tramite una tastiera touch-screen o un lettore di codice a barre integrato, ed associarli al valore del test. Inoltre, il Coaguchek Pro II consente di salvare nella propria memoria interna più di 500 misurazioni, che possono essere a loro volta trasferite ad un gestionale tramite connettività LAN o Wi-Fi. Oltre al tempo di protrombina, il cui risultato può essere espresso in INR/% o INR/Sec., c'è la possibilità di eseguire il test del tempo di tromboplastina parziale attivata (aPTT); entrambi i reagenti possono essere conservati a temperatura ambiente.

Lo strumento Accu-Chek Inform II è uno strumento professionale In Vitro Diagnostico (IVD) palmare e portatile che, attraverso l'utilizzo delle strisce reattive Accu-Chek Inform II, permette di ottenere il valore glicemico in 6 secondi utilizzando un'esigua quantità di sangue (0,5 µl). Lo strumento Accu-Chek Inform II può essere considerato un glucometro professionale anche grazie alla possibilità di aggiungere al dato glicemico informazioni indispensabili per la tracciabilità del risultato ed alla possibilità di essere collegato in maniera bi-direzionale a middleware o software gestionali. Per il primo punto, il sistema possiede un lettore barcode e una tastiera touch-screen che permettono di acquisire in modo semplice e veloce dati come identificativo paziente, identificativo operatore, strisce reattive e materiale controllo liquido (in caso di esecuzione controllo di qualità), che vengono salvati nella memoria dello strumento e legati informaticamente al risultato. All'interno delle confezioni di strisce per la misurazione della glicemia si trova un chip che trasmette le specifiche del lotto di appartenenza allo strumento, tramite uno specifico lettore, determinandone la calibrazione lotto specifica. La connessione al middleware o gestionale è garantita da diverse modalità in base alle necessità dell'operatore: connessione WiFi integrata allo strumento od attraverso l'utilizzo della base di ricarica dello strumento che permette la connessione tramite cavo USB o cavo LAN.

Il Microsemi CRP Horiba è un analizzatore compatto completamente automatico in grado di determinare 19 parametri ematologici, compresi globuli bianchi, rossi, emoglobina, piastrine, e la proteina C reattiva. La misurazione completa è possibile con soli 18µl di sangue intero capillare, da un'unica aspirazione e da un'unica piattaforma strumentale. La gestione operativa è consentita tramite funzioni presenti su un display touch-screen, che ne consentono la massima personalizzazione, tra le quali, la possibilità di attivare automaticamente in un preciso orario gli start-up e shut-down strumentali a seconda del giorno della settimana. La misurazione della proteina C reattiva è particolarmente accurata anche in caso di campioni con ematocrito basso, in quanto lo strumento effettua una correzione automatica. Particolarmente comodo risulta anche il controllo di qualità specifico, che da una singola provetta ed unica aspirazione, consente di verificare i controlli ematologici e quelli della PCR.

[Handwritten signature]

c. Indicazioni relative all'organizzazione e al metodo della prestazione (economia del processo di fornitura):

Roche Diagnostics S.p.A, in qualità di affiliata commerciale del gruppo Roche, acquista da Roche Diagnostics International Ltd (di seguito, "Casa Madre") i prodotti per commercializzarli sul territorio nazionale. Il flusso logistico relativo agli acquisti e successiva commercializzazione degli apparecchi diagnostici, dei reagenti e delle parti di ricambio si articola come segue:

- meccanismo di "direct delivery", previsto solamente per i reagenti, che prevede la spedizione dei prodotti, ordinati da Roche Diagnostics S.p.A. a Casa Madre, direttamente dal magazzino di Mannheim (sede di quest'ultima) al cliente finale, attraverso un punto di transito temporaneo in un Hub locale per lo smistamento finale delle spedizioni. Tale Hub locale è rappresentato da Eurodifarm;
- gestione a stock degli strumenti che prevede la spedizione al magazzino di Roche Monza e successiva consegna al cliente finale degli strumenti ordinati a Casa Madre;
- gestione su consumo delle parti di ricambio. Il flusso prevede che le stesse vengano ordinate direttamente dai tecnici a Roche Diagnostics S.p.A., che poi invia a sua volta l'ordine a Casa Madre, la quale spedisce la parte di ricambio direttamente al tecnico che ha effettuato l'ordine.

Infine, si precisa che la Società acquista una parte residuale di prodotti da fornitori locali per i quali sono previsti due differenti flussi logistici: nel primo caso il cliente ordina il prodotto a Roche Diagnostics S.p.A. la quale lo acquista dal fornitore locale che lo consegna direttamente al cliente, mentre nel secondo caso il fornitore consegna i prodotti a Roche Diagnostics S.p.A. che poi provvede ad inviarli al cliente.

d. Indicazioni circa le eventuali condizioni eccezionalmente favorevoli di cui dispone l'impresa per la prestazione della fornitura oggetto dell'appalto:

Per quanto concerne il costo delle attrezzature e delle materie prime di cui all'offerta, essendo Roche Diagnostics S.p.A parte di un gruppo internazionale, la stessa beneficia di condizioni particolarmente favorevoli (art. 97, comma 4, lett. b)) derivanti dalle economie di scala tipiche di un gruppo multinazionale (art. 97, comma 4, lett. a)). Il costo di acquisto dei prodotti da Casa Madre è determinato per poter garantire un livello di margine netto adeguato per l'affiliata locale in applicazione del cd. "arm's length principle"; ne consegue che il prezzo di acquisto dei beni oggetto della gara è determinato in maniera tale da garantire un margine lordo adeguato per riassorbire i costi operativi della Società.

Eventuali considerazioni conclusive

In conclusione, i dati forniti e la documentazione allegata comprovano la congruità, realizzabilità, serietà e sostenibilità dell'offerta presentata da Roche Diagnostics S.p.A..

Distinti saluti

Lars Haakan Johansson

Documento firmato digitalmente

ALLEGATO 11

Procedura negoziata ex art. 36 comma 2 lettera b) del D.Lgs. 50/2016 per acquisizione in service di strumentazione per l'esecuzione di test di laboratorio in ambiente poct - Point of care - per UOC di Neonatologia e Pediatria del P.O. di Teramo.

VERBALE SEDUTA RISERVATA PER PROCEDIMENTO ANOMALIA EX ART.97 D.Lgs
50/2016.

Il giorno 24 del mese di Settembre 2019 alle ore 9,00 presso gli uffici dell'Azienda U.S.L. di Teramo, sita in Teramo, Circonvallazione Ragusa, 1, il RUP della procedura Dott.ssa Emanuela Teodori Funzionario Amministrativo della U.O.C. Acquisizione beni e servizi, procede in seduta riservata all'esame della documentazione giustificativa dell'offerta trasmessa dalla Ditta Roche Diagnostics a seguito di richiesta a mezzo pec in data 05.09.2019.

Il RUP esamina le giustificazioni pervenute dal citato operatore economico e procede alla relativa valutazione della stessa; dopo accurato esame ritiene che la documentazione addotta a sostegno della congruità dell'offerta sia idonea a dimostrare la serietà e sostenibilità della stessa.



Per quanto sopra il RUP, in base alle risultanze di cui agli atti di gara ed accertata la congruità e l'attendibilità dell'offerta oggetto di procedimento di anomalia ex art. 97 D.Lgs 50/2016

DICHIARA

La proposta di aggiudicazione della gara in oggetto in favore della ditta Roche Diagnostics.

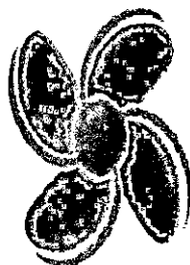
Fine seduta riservata ore 9,50

IL RUP della procedura

Dott.ssa Emanuela Teodori



ALLEGATO 12



AUSL 4 TERAMO

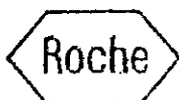
Il meglio è nel tuo territorio

**PROCEDURA NEGOZIATA PER L'ACQUISIZIONE IN SERVICE DI
STRUMENTAZIONE PER L'ESECUZIONE DI TEST DI LABORATORIO IN
AMBIENTE POCT - POINT OF CARE - PER UOC DI NEONATOLOGIA E
PEDIATRIA DEL P.O. DI TERAMO**

Numero R.D.O. : 2155979/2018

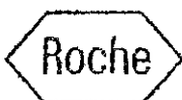
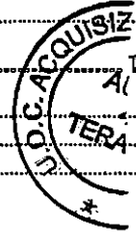
RELAZIONE TECNICA DETTAGLIATA

N



1. Sommario

1. Il gruppo Roche	3
Informazioni Generali.....	3
Roche Italia.....	3
Roche S.p.A.....	3
Roche Diagnostics S.p.A.....	3
Roche Diabetes Care.....	3
2. Oggetto e finalita' della fornitura	4
3. Prodotti oggetto della fornitura	5
Strumenti.....	5
Reagenti e Consumabili.....	5
Calibratori e Controlli.....	5
4. Descrizione della strumentazione	6
Analizzatore per parametri di Coagulazione.....	6
Analizzatore per test del Glucosio.....	6
Analizzatore per parametri di Ematologia e PCR.....	7
5. Requisiti tecnici minimi indispensabili	9
Analizzatore per parametri di Coagulazione.....	9
Analizzatore per test del Glucosio.....	10
Analizzatore per parametri di Ematologia e PCR.....	10
6. Requisiti tecnici oggetto di valutazione	12
Analizzatore per parametri di Coagulazione.....	12
Analizzatore per test del Glucosio.....	13
Analizzatore per parametri di Ematologia e PCR.....	14



1. Il gruppo Roche

Informazioni Generali

Con sede centrale a Basilea, Svizzera, Roche è leader nell'area salute operante nei settori farmaceutico e diagnostico con un forte orientamento alla ricerca.

Roche è la più grande azienda di biotecnologie al mondo, con medicinali differenziati nelle aree oncologia, immunologia, virologia, oftalmologia e malattie del sistema nervoso centrale.

È leader mondiale nella diagnostica *in vitro*, nella diagnostica istologica del cancro ed è all'avanguardia nella gestione del diabete.

Nell'ambito della Medicina Personalizzata, la strategia di Roche è di fornire farmaci e strumenti diagnostici che permettano miglioramenti tangibili della salute, della qualità di vita e della sopravvivenza dei Pazienti.

Roche conta oltre 94.000 dipendenti nel mondo e nel 2017 ha investito 10,4 miliardi di franchi svizzeri in Ricerca & Sviluppo.

Genentech, negli Stati Uniti, è una società interamente controllata del Gruppo Roche. Roche è l'azionista di maggioranza di Chugai Pharmaceutical, Giappone.

Roche Italia

Il Gruppo Roche è presente in Italia dal 1897.

Oggi è attivo con le sue due competenze, quella farmaceutica rappresentata da Roche S.p.A. e quella Diagnostica, rappresentata da Roche Diagnostics S.p.A. e da Roche Diabetes Care Italy S.p.A.



Roche S.p.A.

È l'affiliata-italiana della divisione farmaceutica del Gruppo, ed è presente su tutto il territorio nazionale con oltre 700 dipendenti.

Roche Diagnostics S.p.A.

È leader della diagnostica *in vitro*, con un portfolio prodotti unico.

Grazie all'attività svolta da più di 400 collaboratori tra dipendenti ed agenti fornisce un ampissimo range di prodotti e servizi innovativi rivolti a ricercatori, medici, Pazienti, ospedali e laboratori.

Roche Diabetes Care

È pioniere nello sviluppo di sistemi di monitoraggio della glicemia e leader mondiale nell'offerta di sistemi e servizi per la gestione del diabete con un portfolio di prodotti Accu-Chek che spaziano dal monitoraggio della glicemia alla gestione dei dati, fino all'erogazione dell'insulina.

Roche Diabetes Care in Italia conta più di 100 persone.

Ulteriori informazioni: www.roche.com



✓

2. Oggetto e finalita' della fornitura

La presente R.D.O. prevede la richiesta in service di strumentazioni POCT per soddisfare le esigenze della UOC di Neonatologia e Pediatria del Presidio Ospedaliero "G. Mazzini" di Teramo.

Roche Diagnostics si avvale di strumenti analitici innovativi e propone una soluzione in grado di soddisfare i bisogni concreti espressi dal Cliente, che si configurano come elementi distintivi fondamentali del progetto stesso e che si possono così riassumere:

- Elevati standard di qualità e di accuratezza, per un miglior supporto diagnostico.
- Standard ergonomici ottimali per utilizzatori della tecnologia.
- Massima continuità di erogazione e riduzione al minimo dei tempi non disponibilità delle apparecchiature
- Garanzia di massima sicurezza per gli operatori
- Centralità del laboratorio attraverso l'eventuale integrazione informatica della strumentazione offerta

Tutta la strumentazione di tipo "Point of Care" offerta da Roche Diagnostics è nuova di fabbrica, di ultima generazione e consente l'esecuzione dei test di laboratorio presso il reparto di Neonatologia e Pediatria, attraverso prelievo da digito-puntura o micro-prelievo.

Di seguito sono elencati numero e tipologia dei test previsti dalla fornitura:

- | | |
|-----------|--------------------------|
| • N° 500 | Test PT (INR) |
| • N° 2500 | Test Glicemia |
| • N° 600 | Test Proteina C Reattiva |
| • N° 2000 | Test Emocromo |



I numeri elencati tengono già conto di eventuali controlli interni di qualità.

Tutta la strumentazione offerta sarà coperta da un contratto di assistenza tecnica full risk.

Le apparecchiature saranno di tre differenti tipologie così suddivise:

- Analizzatore per parametri di Coagulazione
- Analizzatore per test del Glucosio
- Analizzatore per parametri di Ematologia e PCR.



3. Prodotti oggetto della fornitura

Roche Diagnostics S.p.A. per soddisfare le esigenze dei Presidi Ospedalieri dell'ASL TO4 prevede la fornitura dei seguenti prodotti:

Strumenti

Descrizione Prodotto	Codice Prodotto	Codice CND	Quantità Offerta
COAGUCHEK PRO II KIT W-LAN	07210841190	W0202020101	1

completo dei seguenti accessori

HANDHELD BASE UNIT	04805658001	W0202020180	1
--------------------	-------------	-------------	---

Descrizione Prodotto	Codice Prodotto	Codice CND	Quantità Offerta
ACCU-CHEK INFORM II METER KIT + RF	05060303001	W020106019082	1

completo dei seguenti accessori

ACCU-CHEK INFORM II BASE UNIT KIT	07671717190	W020106019080	1
CODE KEY READER	04884671001	W020106019082	1
HANDHELD POWER SUPPLY	07006098001	W020106019080	1

Reagenti e Consumabili

Descrizione Prodotto	Codice Prodotto	Codice CND	Confezioni offerte per anno
ABX-MINIDIL LMG 10L (0802010)	07255454001	W0103010103	11
ABX LYSEBIO	07255420001	W0103010103	9
ABX MINICLEAN 1L (0403010))	07255438001	W0103010103	19
ACCU-CHEK INFORM II 50CT C EURO F2 10/CS	05942861016	W0101060101	5
COAGUCHEK PT 2X24 TEST (DE/IT/FR/NL)	06688721016	W0103020801	11
MICROSEMI CRP THERMAL PAPER	07699042001	NA	2
MINOCLAIR X MICROS	04863372001	W0202010201	2

Calibratori e Controlli

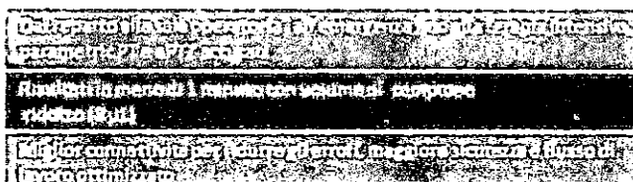
Descrizione Prodotto	Codice Prodotto	Codice CND	Confezioni offerte per anno
CALIBRATOR MINOCAL FOR MICROS	04157591001	W0103010507	2
CRP UNIT 50	07649444001	W01021109	7
ABX CRP STD	07649410001	NA	2
ACCU-CHEK PERFORMA INT'L CONTROLS II	05078164001	W0101060108	4
MINOTROL CRP LIV 1	07649398001	W0103010599	24
COAGUCHEK PT CONTROLS (LEVEL 1+2)	06679684190	W0103020805	4



4. Descrizione della strumentazione

Analizzatore per parametri di Coagulazione

Il coagulometro professionale CoaguChek Pro II è uno strumento portatile per la misurazione rapida del tempo di protrombina (PT-INR) e tempo di tromboplastina parziale attivata (aPTT) in grado di registrare e trasmettere i dati relativi alle misurazioni ai controlli di qualità all'identificativo del paziente e dell'operatore completi di data e ora di esecuzione della misura. Il sistema è costituito dallo strumento di misurazione CoaguChek Pro II e dalle strisce reattive ed è destinato all'uso da parte di operatori sanitari in ambienti Point of Care.



Il sistema CoaguChek Pro II consente di eseguire il test di coagulazione in modo molto semplice; a seconda del parametro del test è stato selezionato, lo strumento di misurazione visualizza i risultati entro un minuto circa (PT) o dopo qualche minuto (aPTT). Lo strumento di misurazione CoaguChek Pro II visualizza i risultati del test in unità di misura equivalenti alle misurazioni del plasma effettuate in laboratorio. CoaguChek Pro II può essere interfacciato ad un sistema di gestione dati tramite un'unità base portatile o in modalità wireless (WLAN) attraverso il protocollo standard POCT1A.

Lo strumento impiega strisce reattive che presentano una zona di reazione contenente il reagente specifico. Applicando il campione di sangue, il reagente è sciolto e ha luogo una reazione elettrochimica.

Misura del tempo di protrombina (PT Test) in seguito all'attivazione della coagulazione sanguigna con fattore tissutale ricombinante umano. Il valore del tempo di coagulazione è visualizzato dallo strumento in unità INR, in secondi o come valore Quick (%). Misura del tempo di tromboplastina parziale attivata (aPTT) in seguito all'attivazione della coagulazione sanguigna con celite. Il valore del tempo di coagulazione è visualizzato dallo strumento in secondi plasma equivalenti.

Analizzatore per test del Glucosio

Accu-Chek Inform Il system un dispositivo per la determinazione quantitativa dei livelli di glucosio nei campioni di sangue intero venoso, capillare, arterioso e neonatale ai fini del controllo della glicemia e rappresenta la soluzione completa per la misurazione della glicemia in ambito ospedaliero. L'analizzatore è in grado di trasferire in tempo reale i risultati delle analisi dei Pazienti e dei controlli di qualità ad un software gestionale dedicato consentendo di ottenere una efficiente gestione dei dati in accordo con gli aspetti normativi. Il software completamente in italiano, insieme al display touch screen a colori di grandi dimensioni garantisce facilità e praticità d'uso del misuratore. Tutte le funzioni operative sono guidate da una grafica chiara ed il sistema di autodiagnosi strumentale assiste l'operatore, evidenziando l'uso scorretto, errori procedurali ed eventuali malfunzionamenti del dispositivo. I risultati dei test vengono mostrati in modo chiaro;



eventuali messaggi e commenti appaiono al superamento delle soglie di normalità e criticità impostate per ciascuno strumento.



Unica codice a barre 2D
Volume di campione 1.5 µl
Risultati affidabili in 5 secondi
Compensazione dell'ematocrito

L'ampio archivio dati permette di contenere i risultati dei test Paziente, del Controllo Qualità, ID Operatore ed ID Paziente. I dati memorizzati nello strumento possono anche essere richiamati e visualizzati per un facile recupero dei risultati. La possibilità di configurare in modo personalizzato le modalità di esecuzione dei Controlli di Qualità (es. ora del giorno, intervalli di tempo, numero di test eseguiti, alternanza tra livelli, ecc.) permette di monitorare l'andamento delle performance analitiche strumentali ed eventualmente di bloccare automaticamente l'analizzatore qualora le regole impostate vengano violate.

Accu-Chek Inform II permette la gestione degli Operatori che, se non autorizzati vengono automaticamente inibiti all'uso dello strumento.

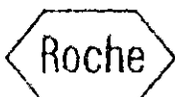
Analizzatore per parametri di Ematologia e PCR.

Microsemi CRP è un analizzatore compatto completamente automatico in grado di determinare i parametri ematologici, la proteina C reattiva e fornisce le curve di distribuzione dei leucociti, eritrociti e piastrine. Microsemi CRP utilizza un ridotto volume di sangue intero effettuando l'aspirazione da provetta primaria da sangue venoso, ed è predisposto per il campionamento da microprovetta da sangue capillare. Tutte le operazioni d'inizio e fine lavoro (start up / shut down) sono completamente automatiche e necessitano di pochi minuti così come la manutenzione giornaliera è programmabile e completamente automatizzata (ciclo di pulizia, ciclo d'avvio e di chiusura, stand-by). Un sistema provvede al lavaggio di tutto il percorso effettuato dal sangue con un flusso contrario di diluente. Microsemi CRP è dotato di un programma per il controllo di qualità e gestisce controlli a 3 livelli. Il programma QC gestisce una memoria per 60 risultati di controllo per livello e consente di generare riepiloghi statistici e grafici (Levey Jennings)

La capacità di memoria permette l'archiviazione di 200 risultati di pazienti completi di istogrammi



Facile gestione dei pazienti
Nessun pretrattamento del campione
Modalità CBC su sangue intero



5. Requisiti tecnici minimi indispensabili

Analizzatore per parametri di Coagulazione

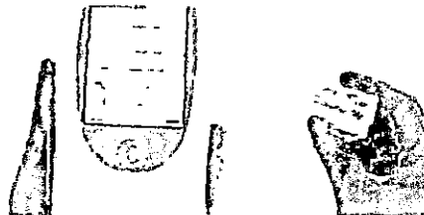
Il coagulometro professionale CoaguChek Pro II può eseguire il test PT-INR con sangue intero capillare, venoso o arterioso prelevato di fresco. Durante il prelievo dei campioni e l'esecuzione della misura, osservare sempre le precauzioni generali e le linee guida relative alla raccolta dei campioni di sangue. Il test PT eseguito con il coagulometro professionale CoaguChek Pro II non richiede alcun pretrattamento del campione. Dopo il prelievo capillare, la goccia di sangue così ottenuta può essere direttamente depositata sulla striscia reattiva inserita nello strumento, determinando in questo modo l'inizio della misura.



Per l'esecuzione del test PT eseguito con il coagulometro professionale CoaguChek Pro II è richiesto un volume di campione non inferiore a 8 µL

Lo strumento di misurazione CoaguChek Pro II visualizza i risultati del test entro i limiti terapeutici, in unità di misura equivalenti alle misurazioni del plasma effettuate in laboratorio in meno di un minuto. (vedi Manuale Operatore pag.14 e Relazione Tecnica pag. 5)

Il coagulometro professionale CoaguChek Pro II consente la tracciabilità completa del processo di analisi attraverso una procedura guidata dallo strumento che richiede, step-by-step, l'identificazione dell'Operatore, l'identificazione Paziente, ed a quest'ultimo assocerà automaticamente il valore del PT. L'identificazione può avvenire attraverso il lettore barcode o l'immissione dei nominativi tramite una tastiera digitale. La richiesta di identificazione Operatore e/o Paziente sono due opzioni distinte del software che possono essere attivate e rese obbligatorie, attivata e rese facoltative, oppure disattivate.



W

La memoria interna di CoaguChek Pro II permette di archiviare e mantenere in linea

- 2000 risultati di test Pazienti (con relativa data e ora di esecuzione)
- 500 risultati CQ (con relativa data e ora di esecuzione)
- 120 record del chip codificatore (60 codici per strisce e 60 codici per controlli)
- 5000 ID Operatori con 2° ID corrispondente (es. elenco con Nome Operatore)
- 4000 ID Pazienti con 2° e 3° ID corrispondente (es. elenco con Cognome/Nome e data di nascita)

Quando lo spazio di memoria è esaurito, eseguendo un test, viene automaticamente eliminato il risultato meno recente secondo la modalità FIFO (First In First Out) applicato sia ai test Pazienti, che ai Controlli Qualità.

Analizzatore per test del Glucosio

- Sistema a 100% di misurazione del glucosio nel sangue che utilizza sangue intero capillare

Lo strumento Accu-Chek Inform II consente la misurazione della concentrazione del glucosio nel sangue da campione di sangue intero capillare, arterioso, venoso o tallonare (pazienti neonatali).

- Dimensione massima max 2 ul

Lo strumento è in grado di processare il test con un volume campione di 0.6 µl.

- Tecnologia analitica inferiore ai 5 secondi

Accu-Chek Inform II rilascia il valore della glicemia dopo soli 5 secondi dall'immissione campione.

- Completata completa processo di misurazione

Lo strumento proposto consente la tracciabilità massima del processo di misurazione. Una guida operativa, fornisce attraverso le indicazioni mostrate a display, i passaggi necessari all'identificazione di Operatore Paziente e quella del lotto di strisce. I vari livelli di identificazione vengono così tracciati e possono essere resi obbligatori, facoltativi o esclusi.

- Memoria interna 500 misurazioni

La memoria a bordo dello strumento consente di archiviare

- 1000 risultati test Paziente
- 5000 Operatori
- 4000 Anagrafiche Paziente
- 100 Lotti strisce

Analizzatore per parametri di Ematologia e PCR

- Sistema di analisi per gli elettroliti, il calcio, gli enzimi, il creatinina, il colesterolo, il glucosio, il CRP

Microsemi CRP è un analizzatore ematologico compatto completamente automatico in grado di determinare i seguenti parametri:

- Proteina C Reattiva
- Globuli bianchi
- Globuli rossi
- Emoglobina
- Ematocrito



- Volume corpuscolare medio (MCV)
- Concentrazione emoglobinica media (MCH)
- Concentrazione emoglobinica corpuscolare Media (MCHC)
- Coefficiente di distribuzione degli eritrociti (RDW)
- Piastrine
- Piastrinocrito
- Volume medio piastrinico (MPV)
- Coefficiente di distribuzione piastrinico (PDW)
- Linfociti in percentuale e in numero assoluto
- Monociti in percentuale e in numero assoluto
- Granulociti in percentuale e in numero assoluto

Lo strumento fornisce inoltre:

- Curva di distribuzione dei leucociti
- Curva di distribuzione degli eritrociti
- Curva di distribuzione delle piastrine

- Fisiologia campione sangue intero capillare

Il Microsemi CRP esegue il test da sangue intero venoso o capillare.

- Campione necessario: 18 µl

Il Microsemi CRP processa l'emocromo completo e il test pcr con soli 18 µl.



Handwritten signature or mark.



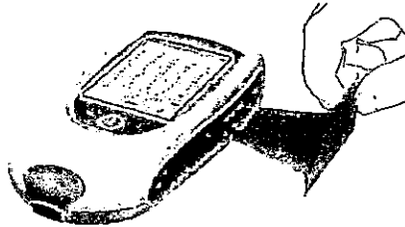
6. Requisiti tecnici oggetto di valutazione

Analizzatore per parametri di Coagulazione

- **Letto a Barre integrate**

Il coagulometro professionale CoaguChek Pro II, è dotato di un lettore di codici a barre integrato nello strumento, per l'immissione dei dati quali ID operatore, ID paziente, lotti del materiale di controllo, ecc. Il lettore è posto lateralmente, ed è attivabile direttamente dal touch screen.

Tutti i principali tipi di codici a barre lineari e bidimensionali (QRcode) possono essere identificati dal dispositivo.



- **Display touch screen**

Il coagulometro professionale CoaguChek Pro II, è dotato di un touch-screen autoconfigurante a colori ed elevato contrasto.

- **Strumento palmare e portatile**

Lo strumento CoaguChek PRO II è uno strumento palmare con dimensioni contenute (187x 97 x 43 mm; peso 280 g), nonché portatile, in quanto ha una batteria interna ricaricabile che ne consente l'utilizzo senza l'ausilio del collegamento alla rete elettrica.

- **Quantitativo campione inferiore del livello richiesto (proporzionale)**

Il volume campione necessario è di 8 µl

- **Possibilità di conservazione confezioni test a temperatura ambiente.**

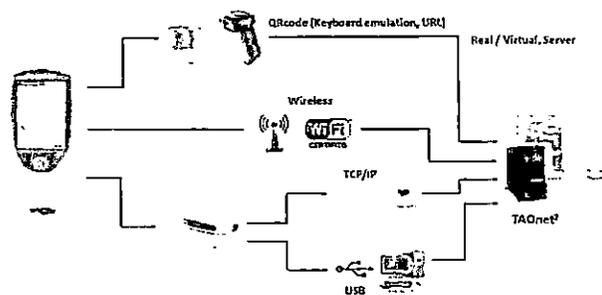
Le confezioni delle strisce test per PT sono stabili 21 mesi, anche dopo l'apertura della confezione, e conservabili ad una temperatura compresa tra i 2 e i 30 C°

- **Possibilità di avere risultato o in INR\% o in INR\secondi.**

Lo strumento consente di impostare l'espressione del risultato in INR\% di quick o in INR\secondi

- **Connettività per diverse interfacce (cablate)**

Le differenti modalità di interfacciamento offerte dal coagulometro professionale CoaguChek Pro II, consentono l'adattamento a qualunque struttura informatica presente nel Centro di riferimento o sul territorio. Lo strumento ha la possibilità di essere interfacciato sia tramite la stazione di carica (Base Unit) con collegamento LAN (ethernet) oppure USB 2.0 (Tramite PC), sia con un collegamento Wireless direttamente dallo strumento



- Possibilità di eseguire il test dell'aPTT

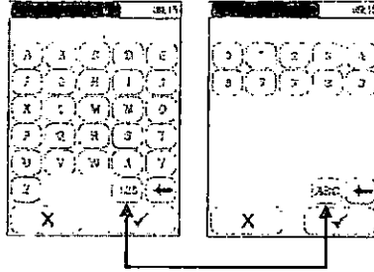
Il coaguchek ha la possibilità di eseguire il test dell'aPTT attraverso striscia test dedicata

- Possibilità di eseguire contemporaneamente più di un test

Lo strumento Coaguchek PRO II non può eseguire contemporaneamente più di un test.

- Possibilità di riconoscere il paziente e l'operatore anche con una tastiera alfanumerica

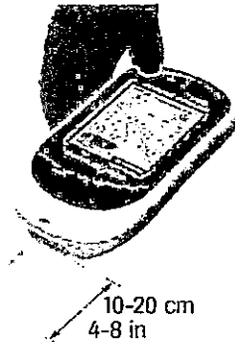
Lo strumento consente il riconoscimento del Paziente e dell'Operatore anche con una tastiera alfanumerica disponibile sul display al momento dell'operazione



Analizzatore per test del Glucosio

- Lettore Barcode integrato

L'Accu-Chek Inform II possiede un lettore barcode integrato ed è sulla parte superiore del sistema



- Striscie di glucosio integrate e portatili

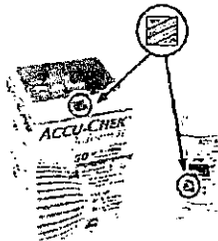
Lo strumento è palmare dalle dimensioni ridotte (47x92x190mm; 350 gr.), e possiede una batteria interna ricaricabile che lo rende utilizzabile senza l'ausilio di un collegamento alla rete elettrica

- Tempo di risposta

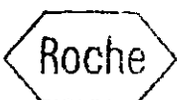
L'Accu-Chek Inform II impiega 5 secondi per la determinazione del glucosio nel sangue

- Metodo di calibrazione

Lo strumento consente la calibrazione lotto specifica attraverso la lettura di un chip code contenuto all'interno di ogni confezione di strisce.

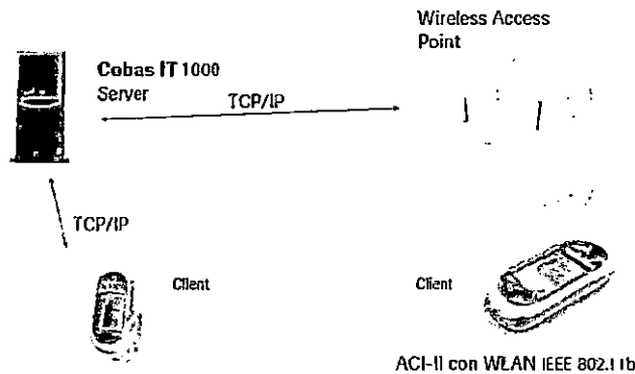


Handwritten signature or mark.



L'Accu-Chek Inform II necessita di solo 0,6 µl

Lo strumento ha la possibilità di essere interfacciato sia tramite la stazione di carica (base unit) con collegamento Lan (ethernet), sia con un collegamento Wireless direttamente dallo strumento

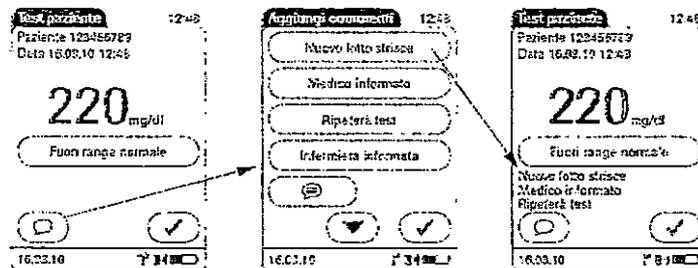


Interferenze Galattosio:

Le strisce dedicate non hanno interferenze da galattosio fino ad una presenza nel sangue pari a 15mg/dL (0.83 mmol/L). Si allega documento scientifico attestante quanto soprascritto

Possibilità di associare commento e misurazione

Lo strumento consente di associare un commento ad ogni singola misurazione attraverso una lista di commenti pre-impostati oppure attraverso la tastiera digitale, dove l'operatore può personalizzare al meglio il commento



Analizzatore per parametri di Ematologia e PCR.

Il Microsemi CRP consente di eseguire l'emocromo completo e PCR direttamente da provetta primaria, tappata o stappata, e da provetta capillare, senza nessun trasferimento sullo stesso campione, in unica aspirazione, con un volume di 18 microlitri per eseguire tutti i parametri (emocromo + CRP).

Il Microsemi CRP consente di eseguire l'emocromo completo e PCR direttamente da provetta primaria, tappata o stappata, e da provetta capillare, senza nessun trasferimento sullo stesso campione, in unica aspirazione, con un volume di 18 microlitri per eseguire tutti i parametri (emocromo + CRP).



L'interazione dell'operatore con il sistema avviene tramite uno schermo a colori touch screen.

Il software consente un rapido utilizzo delle varie funzioni della macchina: controllo di qualità, calibrazione automatica, identificazione del campione, attivazione del ciclo di misura, accesso alla memoria, stampa e refertazione del dato, operazioni automatiche di manutenzione.

- Possibilità di avviare il ciclo di misura in modo automatico e finale (non è necessario il prelievo del campione) per evitare di interrompere il ciclo.

L'avvio e l'arresto automatico del sistema è disponibile nell'analizzatore tramite impostazione sw. E' quindi possibile definire in quali giorni e in quale ora effettuare sia l'avvio che l'arresto strumentale. Ciò consente di ottimizzare il flusso di lavoro senza interruzioni della routine quotidiana.

- Calibrazione automatica senza intervento dell'operatore dei valori di frequenza PCR e costo di materiali per HCT bassi.

Il risultato della PCR è corretto automaticamente senza intervento dell'operatore dei valori di HCT. I valori dell'ematocrito sono presi in considerazione considerando proprio i possibili valori di HCT bassi o alti ad esempio dei neonati. Il risultato finale della concentrazione di CRP viene determinato con la seguente formula:
 $CRP = F(\text{curva CRP, fattori reagenti CRP}) \times \text{coeff. di calibrazione} \times \text{coeff. HCT}$

- Curva CRP: rappresenta i dati relativi alla pendenza ottenuti durante la fase di reazione/ conteggio antigeni/anticorpi.
- Coefficiente di calibrazione: è il valore ottenuto durante la calibrazione della CRP
- Fattori reagenti CRP: numeri dei fattori annotati su ogni reagente per CRP
- Coefficiente HCT: è il valore di ematocrito ottenuto da un campione di sangue intero o dalla tabella di conversione quando si eseguono le diluizioni CRP del sangue intero

- Quantità minima di sangue necessaria per eseguire il controllo di qualità CRP

Il Microsemi esegue l'emocromo e la CRP da soli 18 µl

- Controllo di qualità per ematocrito e CRP

Lo strumento ha un controllo specifico (ABX Minotrol CRP) che consente di eseguire il controllo di qualità interno, sia per l'emocromo che per la CRP, da un'unica provetta nonché campionamento

- Connessione per rete (LAN o Ethernet)

Lo strumento consente il collegamento Lan (Ethernet)



Handwritten signature



Roche diagnostics S.p.A. N. OFFERTA ECONOMICA 76182/76183/O1026042/LB DEL 08/01/2019
 DURATA FORNITURA 48 MESI
 AZ SAN LOCALE TERAMO COD.3682862700

POINT OF CARE

IMPORTO A BASE D'ASTA COMPLESSIVO QUADRIENNALE € 68.000,00 IVA ESCLUSA (COMPRESIVO DI SERVICE GRATUITO DI STRUMENTAZIONE)

AREA COMPILATA DAL PUNTO ORDINANTE		AREA COMPILATA DAL DITTA OFFERENTE									
Prodotto richiesto	Q.ta presunta quadriennale	prodotto offerto	codice prodotto	CND	RDM	Codice Farmadat	produttore se diverso da fornitore	Prezzo di listino (iva esclusa)	Ribasso % di sconto sul prezzo di listino	Prezzo offerto (iva esclusa)	Aliquota iva da applicare
PT	2000	STRUMENTO OFFERTO IN SERVICE COAGUCHEK PRO II KIT W-LAN	07210841190	W0202020101	(**)	n.a	n.a	€ 5,16000	16,52%	€ 4,30760	22%
		completo dei seguenti accessori									
		HANDHELD BASE UNIT	04805658001	W0202020180	(**)	n.a	n.a				
		REAGENTI									
		COAGUCHEK PT 2X24 TEST (DE/IT/FR/NL)	06688721016	W0103020801	(**)	n.a	n.a				
		CONTROLLI									
		COAGUCHEK PT CONTROLS (LEVEL 1+2)	06679684190	W0103020805	(**)	n.a	n.a				
Glicemie	10000	STRUMENTO OFFERTO IN SERVICE ACCU-CHEK INFORM II METER KIT + RF	05060303001	W020106019082	(**)	n.a	n.a	€ 0,62200	17,87%	€ 0,51086	22%
		completo dei seguenti accessori									
		ACCU-CHEK INFORM II BASE UNIT KIT	07671717190	W020106019080	(**)	n.a	n.a				
		CODE KEY READER NGBG	04884671001	W020106019082	(**)	n.a	n.a				
		HANDHELD POWER SUPPLY MPP15, 12V	07006098001	W020106019080	(**)	n.a	n.a				

46

		REAGENTI								
		ACCU-CHEK INFORM II 50CT C EURO F2 10/CS	05942861016	W0101060101	1219657	n.a		n.a		
		CONTROLLI								
		ACCU-CHEK PERFORMA INT'L CONTROLS II	05078164001	W0101060108	1219771	n.a		n.a		
Proteina e reattiva	2400	STRUMENTO OFFERTO IN SERVICE (*)					€ 6,52155	10,00%	€ 5,86938	22%
		CALIBRATORI								
		CRP UNIT 50	07649444001	W01021109	(**)	n.a		Horiba		
		STRUMENTO OFFERTO IN SERVICE MICROSEMI CRP SYSTEM	07649452001			n.a		n.a		
		REAGENTI								
		ABX MINIDIL LMG 10L (0802010)	07255454001	W0103010103	(**)	n.a		Horiba		
		ABX LYSEBIO	07255420001	W0103010103	(**)	n.a		Horiba		
		ABX MINICLEAN 1L (0403010))	07255438001	W0103010103	(**)	n.a		Horiba		
		CONSUMABILI								
Emocromi	8000	MICROSEMI CRP THERMAL PAPER	07699042001	n.a	n.a	n.a	€ 5,90306	35,14%	€ 3,82873	22%
		MINOCLAIR X MICROS	04863372001	W0202010201	(**)	n.a		Horiba		
		CALIBRATORI								
		CALIBRATOR MINOCAL FOR MICROS	04157591001	W0103010507		n.a		Horiba		
		ABX CRP STD	07649410001	W0103010507				Horiba		
		CONTROLLI								



	MINOTROL CRP LIV 1	07649398001	W0103010599	(**)	n.a.	Horiba			
								TOTALE COMPLESSIVO QUADRIENNALE	€58.440,16

Non trasformare in pdf. Restituire il file nello stesso formato excel

Lo strumento
dedicato è il
medesimo utilizzato
per la
determinazione degli
emocromi

(*) In base a quanto previsto dal Decreto Legge del Ministero Della Salute del 23 Dicembre 2013, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale del 06/05/2014, per i prodotti offerti si ricade nell'articolo 10 comma 6 del D.Lgs. 332/2000 per i quali i Fabbricanti e i Mandatari non stabiliti in Italia provvedono alla registrazione solo per i dispositivi dell'allegato II del suddetto D.Lgs. e per gli autodiagnostici.
(**) I prodotti oggetto dell'offerta non ricadono nell'allegato II della Direttiva 98/79/CE, di conseguenza il codice di repertorio non risulta applicabile per i prodotti offerti.

ROCHE DIAGNOSTICS S.P.A.
Lars Håkan Johansson
(Documento firmato digitalmente)

Ag

M

DETTAGLIO N. OFFERTA ECONOMICA N. 76182/76183/O1026042/LB DEL 08/01/2019

DURATA FORNITURA 48 MESI

AZ SAN LOCALE TERAMO COD.3682862700

STRUMENTAZIONE OFFERTA IN SERVICE

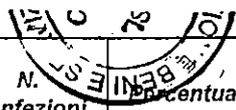
Descrizione Prodotto	Codice Prodotto	Codice CND	Percentuale IVA		Quantità Offerta
COAGUCHEK PRO II KIT W-LAN	07210841190	W0202020101	22,00 %	ventidue/00 %	1
completo dei seguenti accessori					
HANDHELD BASE UNIT	04805658001	W0202020180	22,00 %	ventidue/00 %	1
ACCU-CHEK INFORM II METER KIT + RF	05060303001	W020106019082	22,00 %	ventidue/00 %	1
completo dei seguenti accessori					
ACCU-CHEK INFORM II BASE UNIT KIT	07671717190	W020106019080	22,00 %	ventidue/00 %	1
CODE KEY READER NGBG	04884671001	W020106019082	22,00 %	ventidue/00 %	1
HANDHELD POWER SUPPLY MPP15, 12V	07006098001	W020106019080	22,00 %	ventidue/00 %	1
ACCU-CHEK INFORM II METER KIT + RF	05060303001	W020106019082	22,00 %	ventidue/00 %	1

REAGENTI OFFERTI

Descrizione Prodotto	Codice Prodotto	Codice CND	Confezioni offerte per anno	Percentuale IVA	Prezzo di Listino IVA ESCLUSA	Prezzo offerto a Confezione IVA ESCLUSA	Totale anno per le confezioni offerte IVA ESCLUSA
ABX MINIDIL LMG 10L (0802010)	07255454001	W0103010103	11,00	22%	€ 187,16	€ 166,57	€ 1.832,27
ABX LYSEBIO	07255420001	W0103010103	9,00	22%	€ 303,19	€ 269,84	€ 2.428,56
ABX MINICLEAN 1L (0403010))	07255438001	W0103010103	19,00	22%	€ 137,25	€ 122,15	€ 2.320,85
ACCU-CHEK INFORM II 50CT C EURO F2 10/CS	05942861016	W0101080101	5,00	22%	€ 287,00	€ 255,43	€ 1.277,15
COAGUCHEK PT 2X24 TEST (DE/IT/FR/NL)	06688721016	W0103020801	11,00	22%	€ 220,00	€ 195,80	€ 2.153,80
TOTALE ANNUO REAGENTI							€ 10.012,63

CONSUMABILI OFFERTI





Descrizione Prodotto	Codice Prodotto	Codice CDN	N. Confezioni annue	Percentuale IVA	Prezzo di Listino IVA ESCLUSA	Prezzo offerto a Confezione IVA ESCLUSA	Totale anno per le confezioni offerte IVA ESCLUSA
MICROSEMI CRP THERMAL PAPER	07699042001	NA	2	22%	€ 24,96	€ 0,00	€ 0,00
MINOCLAIR X MICROS	04863372001	W0202010201	2	22%	€ 54,90	€ 0,00	€ 0,00
TOTALE ANNUO CONSUMABILI							€ 0,00

CALIBRATORI OFFERTI

Descrizione Prodotto	Codice Prodotto	Codice CDN	N. Confezioni annue	Percentuale IVA	Prezzo di Listino IVA ESCLUSA	Prezzo offerto a Confezione IVA ESCLUSA	Totale anno per le confezioni offerte IVA ESCLUSA
CALIBRATOR MINOCAL FOR MICROS	04157591001	W0103010507	2	22%	€ 129,77	€ 116,79	€ 233,58
CRP UNIT 50	07649444001	W01021109	7	22%	€ 558,99	€ 503,09	€ 3.521,63
ABX CRP STD	07649410001	W0103010507	2	22%	€ 467,89	€ 421,10	€ 842,20
TOTALE ANNUO CALIBRATORI							€ 4.597,41

CONTROLLI OFFERTI

Descrizione Prodotto	Codice Prodotto	Codice CDN	N. Confezioni annue	Percentuale IVA	Prezzo di Listino IVA ESCLUSA	Prezzo offerto a Confezione IVA ESCLUSA	Totale anno per le confezioni offerte IVA ESCLUSA
ACCU-CHEK PERFORMA INT'L CONTROLS II	05078164001	W0101080108	4	22%	€ 30,00	€ 0,00	€ 0,00
MINOTROL CRP LIV 1	07649398001	W0103010599	24	22%	€ 92,70	€ 0,00	€ 0,00
COAGUCHEK PT CONTROLS (LEVEL 1+2)	06679684190	W0103020805	4	22%	€ 40,00	€ 0,00	€ 0,00
TOTALE ANNUO CONTROLLI							€ 0,00

TOTALE COMPLESSIVO OFFERTA ANNUA

€ 14.610,04

TOTALE COMPLESSIVO OFFERTA QUADRIENNALE

€ 58.440,16

Costi relativi alla sicurezza

S

Roche Diagnostics S.p.A. dichiara che, ai fini della valutazione della congruità da parte della stazione appaltante, così come previsto negli art. 95, comma 10, e art. 97, comma 5 del D.Lgs. 50/2016:

- 52
- 1) la presente offerta economica si intende omnicomprensiva e completa di tutto quanto richiesto nel Capitolato Speciale, nel relativo Capitolato Tecnico e nel Disciplinare, e che i relativi prezzi si intendono comprensivi degli obblighi e degli oneri relativi alle disposizioni in materia di sicurezza, di assicurazione, di costo del lavoro e di previdenza e assistenza, nonché di tutti gli oneri, spese e corrispettivi necessari per l'esatto e puntuale adempimento di ogni obbligazione contrattuale, nessuno escluso;
 - 2) i costi relativi alla sicurezza per l'abbattimento dei rischi propri dell'attività dell'operatore economico sopra rappresentato, in relazione al presente appalto, sono stimati a 0,4 % dell'importo della fornitura per un importo complessivo pari a EUR 233,76 (duecentotrentatre/76) IVA esclusa e si intendono ricompresi ed interamente remunerati e compensati nei prezzi complessivi offerti di cui all'offerta economica allegata;
 - 3) i costi relativi alla manodopera sono stimati nella percentuale del 2,4 % dell'importo della fornitura per un importo complessivo pari a EUR 1.402,56 (millequattrocentodieci/56) IVA esclusa e si intendono ricompresi ed interamente remunerati e compensati nei prezzi complessivi offerti di cui all'offerta economica allegata.

Dalla presente dichiarazione sono esclusi i costi della sicurezza necessari per ridurre i costi da interferenze e già determinati dalla stazione appaltante nel D.U.V.R.I.

ROCHE DIAGNOSTICS S.P.A.

Lars Håkan Johansson

(Documento firmato digitalmente)



<p style="text-align: center;">U.O.C. (proponente) ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI</p>	<p style="text-align: center;">U.O.C. Programmazione e Gestione Attività Economiche e Finanziarie</p>
<p>Spesa 2019 : € 678,91 Sottoconto: 07.08.02.01.03.02 Incentivo art. 113 del D.Lgs n. 50/2016</p> <p>Spesa 2019 : € 272,00 Sottoconto: 01.01.02.09.04.01 Innovazione tecnologica art. 113 del D.Lgs n. 50/2016</p> <p><u>Operatore: Roche Diagnostic Spa</u> Spesa complessiva iva inclusa (22%): € 71.297,00 Cig: 7702616FCA</p> <p>Fonte di Finanziamento: Bilancio</p> <p>Referente U.O.C. proponente: Dott.ssa Emanuela Teodori</p> <p>Utilizzo prenotazione: O. S.</p> <p>Data: <u>26.9.2019</u></p> <p style="text-align: right;"> Il Dirigente Responsabile U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi (Dott. Vittorio D'Ambrosio) </p>	<p>Prenotazione n. <u>2560/1</u> / 2019</p> <p>Prenotazione n. <u>2560/2</u> / 2019</p> <p>Prenotazione n. 104.44 / anni 2019-2020-2021-2022-2023 Farmacia Ospedaliera di Teramo</p> <p>Data: <u>30-9-2019</u></p> <p style="text-align: right;"> Il Contabile Il Dirigente ASL 4 TERAMO U.O.C. Attività Economiche e Finanziarie IL DIRIGENTE RESPONSABILE Dott.ssa Antonella Di Silvestre </p>



Della suestesa deliberazione viene iniziata la pubblicazione il giorno
3 OTT. 2019 con prot. n. **3533/19**
 all'Albo informatico della ASL per rimanervi 15 giorni consecutivi ai
 sensi della d.lgs. n. 267/2000 e della L.R. n. 28/1992.

La suestesa deliberazione diverrà esecutiva a far data
 dal _____ quindicesimo giorno
 successivo alla pubblicazione.

La suestesa deliberazione è stata dichiarata
 "immediatamente eseguibile"



Firma _____
 L'Addetto alla pubblicazione informatica

La trasmissione al Collegio Sindacale è assolta mediante pubblicazione sull'Albo Aziendale.
 Per l'esecuzione (E) ovvero per opportuna conoscenza (C) trasmessa a:

Coordinamenti/Dipartimenti e Distretti		Unità Operative		Staff	
Coordinamento Staff di Direzione		Segreteria Generale e Affari Legali		UOC Controllo di gestione	
Dipartimento Amministrativo	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Acquisizione Beni e Servizi	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	UOC Formazione, Qualità e Comunicazione Strategica	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Tecnico-Logistico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Attività Economiche e finanziarie	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	UOSD Ufficio Relazioni con il Pubblico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Assistenza Territoriale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Gestione del Personale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	UOSD Servizio Prevenzione e Protezione Sicurezza Interna	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Coordinamento Assistenza Ospedaliera	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Attività Amministrative Assistenza Territoriale e Distrettuale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	UOSD CUP Aziendale e monitoraggio Liste di attesa	
Dipartimento Emergenza Urgenza	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Patrimonio, Lavori e manutenzioni	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Cardio-Toraco- Vascolare	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Sistemi Informativi	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Chirurgico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Attività amm.ve Dipartimenti Prevenzione e Salute Mentale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		
Dipartimento Salute Mentale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Attività amm.ve dei Presidi Ospedalieri	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Oncologico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Direzione medica e gestione complessiva del PO di Teramo	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Medico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Direzione medica e Gestione complessiva PO di Atri	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento dei Servizi	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Direzione medica e Gestione complessiva PO di Giulianova	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	altre Funzioni di Staff	
Dipartimento di Prevenzione	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Direzione medica e Gestione complessiva PO di Sant'Omero	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Comitato Unico di Garanzia	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Materno-Infantile	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Area Distrettuale Adriatico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Resp.le Prevenzione Corruzione e Trasparenza	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Distretto di	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Area Distrettuale Gran Sasso - Laga	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Internal Audit	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Servizio Farmaceutico Territoriale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Organismo indipendente di valutazione	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Medicina Penitenziaria	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Ufficio Procedimenti Disciplinari	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Servizio Dipendenze Patologiche	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Gestione del Rischio	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Farmacia Ospedaliera di	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Relazioni Sindacali	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	U.O. di	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		
	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		