

VERBALE COMMISSIONE DI GARA PER L’AFFIDAMENTO QUINQUENNALE IN REGIME DI SERVICE, DI SISTEMI ANALITICI TOTALMENTE AUTOMATIZZATI DESTINATI ALL’ESECUZIONE DELLO SCREENING CON METODICA NAT PER LA VALIDAZIONE BIOLOGICA DELLE UNITÀ DI SANGUE ED EMOCOMPONENTI AI FINI TRASFUSIONALI, DEI POTENZIALI DONATORI D’ORGANO E DELLE CELLULE STAMINALI, PER LE ESIGENZE DELLA S.C. CENTRO IMMUNOTRASFUSIONALE DELL’AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI SASSARI

Il giorno 23/01/2023 alle ore 10.00 presso il Servizio Trasfusionale dell’A.O.U. di Sassari, ubicato al primo piano del Palazzo Rosa di Via Monte Grappa 82 a Sassari, si è riunita in seduta riservata la Commissione Giudicatrice nominata con deliberazione del Direttore Generale n. 1007/2022 costituita da:

Dott.ssa Anna Angela Carboni Dirigente Biologo	Presidente
Dott.ssa Paolo Maria Grazia Sanna	Componente
Ingegnier Christian Mura	Componente

Alla presenza di tutti i componenti della Commissione, si procede all’esame della documentazione tecnica presentata dalla ditta Roche, per la valutazione della corrispondenza ai requisiti minimi richiesti nei 26 punti dell’Art.3 “Caratteristiche della Fornitura in Service “Specifiche Tecniche Obbligatorie” del Capitolato Speciale Prestazionale

Ditta Roche: Si procede all’esame del Documento “Caratteristiche Corrispondenza ai Requisiti di Minima” presentato dalla ditta.

La ditta conferma ogni requisito richiesto, ma ad una attenta valutazione della scheda dei controlli richiesti al punto 23 delle Specifiche Tecniche Obbligatorie si evince che quanto offerto non corrisponde a quanto richiesto. Nel dettaglio veniva richiesto quanto segue:

- “La ditta aggiudicataria dovrà provvedere a fornire controlli positivi esterni, in quantità necessaria alle esigenze del laboratorio. I controlli devono essere vicino al limite di sensibilità del metodo, per ciascuno dei virus ricercati (HBV, HCV, HIV e WNV). Devono essere fabbricati da una ditta esterna, indipendente dalla ditta aggiudicataria. Devono essere liquidi (congelati) **pronti all’uso**, a matrice umana e costituiti da virus integri. Devono essere dotati di scheda tecnica e di sicurezza in italiano”.
- Punto che è stato confermato anche nel chiarimento n°12

La ditta Roche offre il controllo multiparametrico “AcroMetrix” in un flacone da 50ml. Dalle istruzioni per l’uso riportate nella scheda tecnica si evince che tale controllo, una volta scongelato a temperatura ambiente, **non è pronto all’uso**, cioè nelle condizioni opportune per essere utilizzato subito, come richiesto nelle Specifiche Tecniche Obbligatorie del capitolato,

Il controllo offerto, così come riportato nelle istruzioni per l’uso della scheda tecnica, presentata dalla ditta, è da scongelare a temperatura ambiente, agitare brevemente e aliquotare l’intero contenuto entro 24 ore nelle quantità desiderate per l’uso. Il prodotto va aliquotato in flaconcini di polipropilene (non forniti). Le aliquote vanno etichettate con etichette, da preparare, con la descrizione del prodotto, il numero di lotto e la data di scadenza. Le aliquote vanno conservate a temperatura di 2-8°C per non più di 10 giorni,

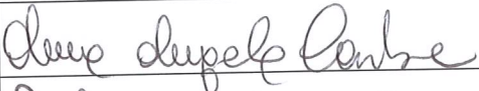
oppure ricongelate e scongelate prima dell'uso, meglio ricongelate subito per garantire la più elevata qualità (vedi istruzioni per la conservazione della scheda tecnica).

Si riscontra pertanto una discrepanza rispetto a quanto richiesto al punto 23 delle Specifiche Tecniche Obbligatorie.

La Commissione ritiene non conforme l'offerta della ditta Roche e, pertanto, la stessa non viene ammessa alla fase successiva di valutazione, disponendo la comunicazione della decisione al RUP per gli adempimenti di competenza.

La commissione conclude i lavori alle ore 13.30 e si riserva di continuare in una successiva seduta.

Il presente verbale composto di 2 pagine viene letto confermato e sottoscritto dai componenti della Commissione.

Presidente	Dott.ssa Anna Angela Carboni	
Componente	Dott.ssa Paola Maria Grazia Sanna	
Componente	Ingegnere Christian Mura	