



FRONTESPIZIO DETERMINAZIONE

AOO: ASL_BO
REGISTRO: Determinazione
NUMERO: 0003326
DATA: 06/11/2017 14:43
OGGETTO: PROCEDURA RISTRETTA N. 13/2017 PER LA FORNITURA IN "SERVICE DI UN SISTEMA DIAGNOSTICO AUTOMATIZZATO PER SIEROLOGIA INFETTIVOLOGICA" PER L'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA. ESCLUSIONE DI N. 1 OPERATORE ECONOMICO

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Rosanna Campa

DIRETTORE DI:

UO Servizio Acquisti Metropolitan (SC)

CLASSIFICAZIONI:

- [05-01-04]

DESTINATARI:

- Collegio sindacale

DOCUMENTI:

File	Hash
DETE0003326_2017_determina_firma ta.pdf	5DA0433073704B853540EAF0CE97E68054D3F53D1AFCA2A7CD0F18CD15EA8D0



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.



UO Servizio Acquisti Metropolitan (SC)

DETERMINAZIONE

OGGETTO: PROCEDURA RISTRETTA N. 13/2017 PER LA FORNITURA IN “SERVICE DI UN SISTEMA DIAGNOSTICO AUTOMATIZZATO PER SIEROLOGIA INFETTIVOLOGICA” PER L’AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA. ESCLUSIONE DI N. 1 OPERATORE ECONOMICO

IL DIRETTORE

Vista la deliberazione n. 52 del 13.02.2017 con la quale il Direttore Generale dell’Azienda USL di Bologna definisce i poteri di delega dei Dirigenti Responsabili di alcune delle articolazioni organizzative del Dipartimento Amministrativo, fra cui l’UO Servizio Acquisti Metropolitan;

Vista altresì la delibera n. 115 del 13/06/2011 di unificazione di servizi amministrativi in ambito metropolitano con la conseguente istituzione del Servizio Acquisti Metropolitan, nonché le delibere n°146/2011, n°108/2013 e n° 162/2013 con le quali, tra l’altro, sono stati individuati gli atti delegati per il Servizio suddetto;

Richiamata la determinazione n. 1892/2016, adottata dal Direttore del Servizio Acquisti Metropolitan, con la quale si è provveduto all’indizione della gara con procedura ristretta da aggiudicarsi ai sensi dell’art. 95 del D.lgs. 50/2016, per la fornitura in “SERVICE DI UN **SISTEMA DIAGNOSTICO AUTOMATIZZATO PER SIEROLOGIA INFETTIVOLOGICA**” per l’AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA” per un importo massimo per 5 anni **euro 6.000.000,00** IVA esclusa;

Preso atto che:

- entro il termine di scadenza (ore 12 del 28/04/2017, termine perentorio, pena la non ammissione) hanno presentato offerta n. 3 Operatori Economici di cui al verbale di chiusura prot. n. 0052561/2017;
- con determinazione n. 2119/2017 è stata nominata la Commissione Giudicatrice;

Preso atto del verbale del 30/10/2017, agli atti dell’Azienda USL, in cui la Commissione, anche a seguito dei chiarimenti relativi al punto A2-21 Allegato A Sezione A - requisiti indispensabili - riesaminando la documentazione e la risposta fornita dalla ditta Abbott valuta che (**si riporta lo stralcio del verbale**):

“la ditta ABBOTT non chiarisce in quale parte della documentazione tecnica e precisamente:



- Allegato A, Sezione B – Questionario Tecnico , Modulo B1 – Strumentazione analitica;
- Allegato A, Sezione B – Questionario tecnico , Modulo B4 – Caratteristiche Reagenti;
- Relazione Progettuale;
- Allegato F – Offerta economica senza prezzi – Scheda 1 : Strumentazione e Scheda 2 : Reagenti
- Allegato SD_DM : Modulo elenco dispositivi

è prevista la fornitura di un sistema di back up per la sifilide (Ab. anti T.pallidum).

Infatti, nella risposta 1. la ABBOTT dichiara che: “ *Le due piattaforme analitiche proposte risultano intercambiabili essendo entrambe in grado di eseguire tutti i test obbligatori posti a gara*”, con riferimento agli analizzatori Alinity i ABBOTT (n.3) e Liaison XL LAS DIASORIN (n.1).

Tale affermazione non trova riscontro nella documentazione tecnica di gara, ed in particolare:

- Relazione Progettuale :in riferimento all’ obiettivo 5 del capitolato speciale: “Ottenere il massimo consolidamento degli esami di sierologia infettivologica” la ABBOTT dichiara (pag.23) quanto evidenziato anche nella risposta ai chiarimenti: “ *Gli esami di sierologia oggetto del presente appalto vengono proposti su due piattaforme strumentali: Abbott Alinity i e Diasorin Liaison XL. Questo consente di avere un back up strumentale intra/inter-piattaforma*”. Non trova invece riscontro nella relazione progettuale quanto ulteriormente affermato da ABBOTT nello stesso punto 1 della risposta ai chiarimenti , ovvero: “..... *le due piattaforme analitiche proposte risultano intercambiabili essendo entrambe in grado di eseguire tutti i test obbligatori posti a gara*”.

Al contrario, nella stessa pagina 23 della relazione progettuale , ABBOTT dichiara: “....*Si riportano di seguito gli analiti eseguibili su tali piattaforme analitiche, al fine di mostrare le potenzialità di consolidamento realizzabili anche su elementi non compresi nel pannello dei test obbligatori e opzionali richiesti in gara*”:

Test Abbott Alinity i	Test Diasorin Liaison XL
Ab. anti HAV IgG	Ab. anti T. pallidum
Ab. anti HAV IgM	EBV IgG
Ab. antiHBc	EBV IgM
Ab. antiHBcIgM	EBV EBNA
HBe Ag.	Ab anti Trypanosomacruzi
Ab. antiHBsIgG	Chlamydia trachomatis IgA
Ab. antiHBs titolazione	Chlamydia trachomatis IgG
Ab. anti HCV IgG	Mycoplasma pneumoniae IgG
Ab. anti HIV 1-2 Ag. P24	Mycoplasma pneumoniae IgM
HBs Ag	HSV-1 Type Specific IgG
Ab. anti CMV IgG	HSV-2 IgG
Ab. anti CMV IgM	HSV-1/2 IgM
Ab. anti RUB IgG	
Ab. anti RUB IgM	
Ab. antiToxoIgG	
Ab. antiToxoIgM	
Ab anti HTLV I/II	
HBs Ag quantitativo	



HBs Ag qual.Conf.
Ab. anti CMV IgG Avid.
Ab. antiToxoIgG Avid.
HBeAgQuant Cal

In cui si evidenzia che il test indispensabile sifilide (Ab. anti T. Pallidum) è eseguibile solo sullo strumento LIAISON XL LAS, non dotato di back up (Offerto un solo strumento). La Commissione evidenzia inoltre che, essendo tutti gli ulteriori analiti indispensabili previsti in gara (n.16) eseguibili solo sulla piattaforma alinity i, le due piattaforme analitiche offerte nel progetto non risultano intercambiabili.

- Relazione Progettuale, pag.20, in riferimento all' Obiettivo 4 del capitolato speciale: "Dotare il laboratorio della capacità di eseguire test di ultima generazione e di elevati standard qualitativi", la Abbott cita, relativamente alla sifilide, il solo kit: LIAISON® Treponema Screen, esplicitando solo per questo kit le caratteristiche tecniche e prestazionali.

- Relazione Progettuale, pag. 24 In riferimento all' Obiettivo 7 del Capitolato Speciale : " *Garantire la continuità delle prestazioni* ", nel paragrafo:"Analisi e simulazione dei casi di emergenza" in relazione al punto:" Rottura e blocco totale di uno o più strumenti analitici:...", la ABBOTT dichiara in maniera generica quanto sostanzialmente già affermato a pag.23, ovvero:" *la configurazione strumentale proposta, che prevede un back-up inter/intra piattaforma, consente di portare a termine la routine giornaliera senza significative interruzioni o rallentamenti*" senza tuttavia specificare se il back up inter/intra piattaforma descritto è relativo a tutti gli analiti, né come intende effettuare il back up della sifilide, offerto solo per la piattaforma LIAISON XL LAS.

- Allegato A, Sezione B – Questionario tecnico , Modulo B4 – Caratteristiche Reagenti : relativamente al rif. B4.2-10: "Ab. anti T. pallidum" , la ABBOTT compila il questionario tecnico indicando il solo kit diagnostico 310840, 200 test/kit della ditta DIASORIN, utilizzabile sul solo strumento LIAISON XL LAS.

- Allegato F – Offerta economica senza prezzi -Scheda 2 Reagenti : Anche in questo caso , la Abbott offre, relativamente all'analita: "Ab. Anti T. pallidum" (rif.10), il solo kit LIAISON® Treponema Screen, codice 310840, utilizzabile sul solo strumento LIAISON XL LAS.

- Allegato SD_DM " elenco dispositivi": relativamente alla sifilide (Ab. anti T. pallidum) viene indicato il solo kit 310840, LIAISON® Treponema Screen, utilizzabile sul solo strumento LIAISON XL LAS.

- Allegato A, Sezione B – Questionario Tecnico , Modulo B1 – Strumentazione analitica: nel modulo compilato per l'**analizzatore Alinity i**, alla voce:" *Test indispensabili eseguibili sull' analizzatore*" ABBOTT risponde : " *Tutti i test indispensabili sono eseguibili*" , tuttavia al successivo punto : " *Suddivisione del pannello analitico richiesto sugli analizzatori/moduli analitici proposti*", la ABBOTT dichiara : " *Tutti gli indispensabili tranne Ab T. Pallidum screening...*"

- Allegato A, Sezione B – Questionario Tecnico , Modulo B1 – Strumentazione analitica: nel modulo compilato per l'**analizzatore LIAISON XL LAS**, alla voce: " *Test indispensabili eseguibili sull' analizzatore*" viene dichiarato : " *Tutti i test indispensabili sono eseguibili*", tuttavia al successivo punto "Suddivisione del



pannello analitico richiesto sugli analizzatori/moduli analitici proposti”, viene dichiarato : “ *Ab T. Pallidum screening tra gli "indispensabil"*”.

Inoltre, nello stesso allegato, al rif.B1.1-3 : “Cadenza analitica per singolo strumento, relativamente ad un profilo screening :HBsAg, anti HCV, Ag/Ab HIV (Test/h)” viene dichiarato: “ *Eseguiti su piattaforma Alinity*” e al rif. B1.1-4 “Cadenza analitica per singolo strumento, relativamente ad un profilo screening TORC con ricerca IgG e IgM per Toxoplasma Citomegalovirus e Rosolia (test/h)” viene altresì dichiarato :” *Eseguiti su piattaforma Alinity*” .

Va infine evidenziato che nella documentazione presentata da ABBOTT relativamente alle certificazioni richieste nella lettera di invito per ciascun dispositivo offerto : Busta C, punto 8 , per la sifilide è presente la sola dichiarazione di conformità alle Direttive CE di cui all’ Art.3 (Direttiva 98/79 CE recepita dal D.Lgs. 332/2000) relativa al kit DIASORIN 310840 :LIAISON ® Treponema Screen .

Alla luce della documentazione tecnica offerta in gara e della risposta ai chiarimenti del 27/10/2017, la Commissione giudicatrice non ritiene che l’offerta ABBOTT sia rispondente al requisito indispensabile : A2-21 : “Le piattaforme analitiche richieste devono essere dimensionate in modo da garantire la produttività oraria minima (TAT) anche negli orari di punta ed intercambiabili per consentire sia il back-up interno, sia la possibilità di mantenere in stand-by parte degli strumenti durante le ore di carico minimo”.

Dalla documentazione tecnica offerta, inclusa l’offerta economica senza prezzi e l’ allegato SD_DM, si evince infatti che l’ unica piattaforma LIAISON XL LAS offerta per la sifilide non consente il back up interno oltre a non essere intercambiabile con le piattaforme alinity i “.

Richiamato quindi l’art.5 del Capitolato Speciale di gara che prevede:

“I sistemi offerti devono rispondere ai requisiti tecnici e funzionali indispensabili descritti nell’Allegato A, Sezione A, che costituisce parte integrante e sostanziale del presente Capitolato.

La mancata rispondenza anche ad uno solo dei requisiti indispensabili implica la non ammissione alla gara”.

Dato atto quindi che la Commissione, all’unanimità decide la non ammissione della ditta ABBOTT S.R.L. – Roma alla gara per non conformità ai requisiti indispensabili richiesti;

Ritenuto necessario dare comunicazioni alla ditta ABBOTT S.R.L. – Roma circa l’esclusione dal prosieguo della gara, ai sensi della normativa in vigore

Determina

Per le motivazioni espresse in premessa, da intendersi qui richiamate :

1. di prendere atto dell’esclusione della ditta ABBOTT S.R.L. – Roma nel corso della seduta del 30/10/2017, per l’esame della documentazione tecnica, in cui la Commissione, all’unanimità, dichiara l’offerta della ditta ABBOTT non conforme per mancata rispondenza al requisito indispensabile A2-21 dell’ Allegato A, Sezione A.



2. di dare comunicazione alla ditta ABBOTT S.R.L. – Roma circa l'esclusione dal prosieguo della gara, ai sensi della normativa in vigore;
3. di dare atto che la presente determinazione sarà pubblicata all'Albo Informatico consultabile sul sito istituzionale dell'Azienda USL di Bologna.

Responsabile del procedimento ai sensi della L. 241/90:

Anna Maria Testa

Firmato digitalmente da:

Rosanna Campa