

**FORNITURA DI UN SISTEMA DIAGNOSTICO PER LE INFEZIONI NEI PAZIENTI
TRAPIANTATI E IMMUNODEPRESSI PER L'UOC MICROBIOLOGIA
DELL'AZIENDA ULSS N. 8 "BERICA"**

GARA n. 8270839

CIG 8889067225

ID SINTEL 145148415

VERBALE COMMISSIONE GIUDICATRICE n. 5

Alle ore 10.30 del 15 febbraio 2022, in Vicenza, presso l'UOC Microbiologia dell'Ospedale San Bortolo di Vicenza si riunisce in seduta riservata la Commissione giudicatrice nominata con deliberazione del Direttore Generale n. 2080 del 17/11/2021, così composta:

Presidente: dr.ssa Michela Pascarella, Responsabile dell'UOS Diagnostica molecolare applicata alla Microbiologia e Virologia dell'Azienda Ulss n. 8 "Berica";

Commissari: dr.ssa Fedra Fortuna, Coordinatrice presso la UOC Microbiologia di Vicenza dell'Azienda Ulss n. 8 "Berica";

dr.ssa Rosaria Jessica Leali, Tecnico sanitario di laboratorio biomedico presso l'UOC Microbiologia di Vicenza dell'Azienda Ulss n. 8 "Berica";

Il Presidente dichiara aperta la seduta e ricorda che le attività di gara rivestono natura riservata e che ne è vietata la divulgazione.

La Commissione prosegue con l'esame della documentazione contenuta nelle buste tecniche dei concorrenti.

La Commissione a conclusione dell'analisi, dopo ampia e approfondita discussione collegiale, sulla base della proposta tecnica pervenuta e dei criteri di valutazione stabiliti dal Disciplinare di gara, attribuisce per ciascun criterio i giudizi ed i relativi punteggi come da tabelle di seguito riportata:

ELITECHGROUP S.P.A.					
N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	VALUTAZIONE (COEFFICIENTE ATTRIBUITO)	VALUTAZIONE (PUNTEGGIO ASSEGNATO)	MOTIVAZIONE
A	Automazione e minimo intervento dell'operatore sia nella fase di estrazione degli acidi nucleici sia nella successiva di amplificazione mediante multiplex PCR Real time	5	1	5	
B	Estrazione di acidi nucleici (DNA e/o RNA, virale e/o batterico) da diversi campioni biologici (sangue intero, siero, plasma, saliva, urine, espettorato, broncoaspirato, liquor) contemporanea nella stessa seduta	10	1	10	
C	Possibilità di utilizzare direttamente le provette primarie nella fase di estrazione degli acidi nucleici senza passaggi di materiale biologico da parte degli operatori	10	0.6	6	La proposta risponde in maniera sufficiente agli standard qualitativi e prestazionali richiesti: il campione di sangue intero non è utilizzabile da provetta primaria in quanto per essere processato necessita di un pretrattamento

D	Possibilità di analisi Real time multiplex da singolo campione estratto	10	0,2	2	La proposta risponde in maniera scarsa agli standard qualitativi e prestazionali richiesti in quanto solo il kit per la ricerca del herpes virus risulta essere una PCR multiplex
E	Possibilità di effettuare più test di amplificazione da un unico estratto anche in sedute analitiche diverse	10	1	10	
F	Software di interpretazione e validazione automatica delle curve di amplificazione con interpretazione dei risultati immediata e univoca con minimo intervento dell'operatore	5	1	5	
G	Presenza di reagenti pronti all'uso	5	1	5	
H	Tracciabilità dei campioni con identificazione univoca con sistema di codice a barre (bar code) in tutte le fasi del processo	5	1	5	
I	Estrazione anche di un singolo campione senza spreco di reagenti e consumabili e senza necessità di raggruppare in batch i campioni	10	1	10	
TOTALE				58	

ALTONA DIAGNOSTICS ITALIA S.R.L.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	VALUTAZIONE (COEFFICIENTE ATTRIBUITO)	VALUTAZIONE (PUNTEGGIO ASSEGNATO)	MOTIVAZIONE
A	Automazione e minimo intervento dell'operatore sia nella fase di estrazione degli acidi nucleici sia nella successiva di amplificazione mediante multiplex PCR Real time	5	0,2	1	La proposta risponde in maniera scarsa agli standard qualitativi e prestazionali richiesti: l'operatore deve intervenire tra lo step di estrazione e lo step di preparazione della mix di PCR in particolare deve caricare e scaricare i reagenti tra le due fasi. Inoltre la micropiastra richiede lo spostamento dall'estrattore al termociclatore
B	Estrazione di acidi nucleici (DNA e/o RNA, virale e/o batterico) da diversi campioni biologici (sangue intero, siero, plasma, saliva, urine, espettorato, broncoaspirato, liquor) contemporanea nella stessa seduta	10	0,6	6	La proposta risponde in maniera sufficiente agli standard qualitativi e prestazionali richiesti: l'estrazione di acidi nucleici da campioni biologici diversi risulta limitata (saliva, espettorato e broncoaspirato non possono essere estratti con il kit fornito).
C	Possibilità di utilizzare direttamente le provette primarie nella fase di estrazione degli acidi nucleici senza passaggi di materiale biologico da parte degli operatori	10	0,6	6	La proposta risponde in maniera sufficiente agli standard qualitativi e prestazionali richiesti: il campione di sangue intero non è utilizzabile da provetta primaria in quanto per essere processato necessita di un pretrattamento
D	Possibilità di analisi Real time multiplex da singolo campione estratto	10	0,2	2	La proposta risponde in maniera scarsa agli standard qualitativi e prestazionali richiesti in quanto solo il kit per la ricerca del herpes virus risulta essere una PCR multiplex
E	Possibilità di effettuare più test di amplificazione da un unico estratto anche in sedute analitiche diverse	10	1	10	
F	Software di interpretazione e validazione automatica delle curve di amplificazione con interpretazione dei	5	1	5	

	risultati immediata e univoca con minimo intervento dell'operatore				
G	Presenza di reagenti pronti all'uso	5	0,2	1	La proposta risponde in maniera scarsa agli standard qualitativi e prestazionali richiesti: solo una ridotta parte dei reagenti risulta essere pronta all'uso. La gran parte dei reagenti necessari deve essere preparato prima di essere utilizzato
H	Tracciabilità dei campioni con identificazione univoca con sistema di codice a barre (bar code) in tutte le fasi del processo	5	1	5	
I	Estrazione anche di un singolo campione senza spreco di reagenti e consumabili e senza necessità di raggruppare in batch i campioni	10	0,2	2	I reagenti contenuti nel kit di purificazione sono stabili per soli 14 giorni dopo la prima apertura, essendo possibile fare 1152 estrazioni con un kit non è possibile non sprecare reagenti visto il numero dei campioni richiesti nella fornitura (pari a 2400 per anno). Vengono peraltro indicati nell'Allegato 3A (offerta economica senza prezzi) numero 2 Purification kit che non risultano sufficienti per gestire le determinazioni che vengono eseguite in un anno
TOTALE				38	

A fronte di quanto sopra, il concorrente Altona Diagnostics Italia S.r.l. non viene ammesso alla fase successiva di apertura delle buste economiche, in quanto non ha raggiunto la soglia minima di sbarramento pari a 42/70 prevista dall'art. 18 del Disciplinare di Gara.

A conclusione dei lavori, il Presidente, in accordo con la Commissione, stabilisce di inoltrare i verbali al RUP.

Il presente verbale verrà pubblicato nella "Documentazione di gara" sulla piattaforma Sintel, sul sito aziendale www.ulss8.veneto.it.

La seduta ha termine alle ore 13.00

IL PRESIDENTE

Dr.ssa Michela Pascarella

Dr.ssa Fedra Fortuna

I COMMISSARI

Dr.ssa Rosaria Jessica Geali