

GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DELLA FORNITURA IN SERVICE DI SISTEMI PER DIAGNOSTICA DI COLORAZIONE PER IMMUNOISTOCHEMICA E IBRIDAZIONE IN SITU PER L'UOC DI ANATOMIA E ISTOLOGIA PATOLOGICA DELL'ULSS 8 BERICA

SUDDIVISA IN 2 LOTTI - N. GARA 8468061 - ID SINTEL 152619783

LOTTO 1 CIG 9120659DE5

LOTTO 2 CIG 9120680F39

VERBALE DI VALUTAZIONE BUSTE TECNICHE

(VERBALE COMMISSIONE GIUDICATRICE N. 7)

Alle ore 09:00 del 26/09/2022, in Vicenza, presso Sala riunioni, UOC Anatomia Patologica, si riunisce in seduta riservata la Commissione Giudicatrice nominata con deliberazione del Direttore Generale n. 940 del 01/06/2022, così composta:

- Presidente: dr. Davide Zardo, Dirigente Medico presso UOC Anatomia e Istologia Patologica dell'Azienda Ulss n. 8 "Berica";
 Commissari: dr. Giulio Riva, Dirigente Medico presso UOC Anatomia e Istologia Patologica dell'Azienda Ulss n. 8 "Berica";
 dr.ssa Chiara Tripodi, Coordinatrice dell'UOC Anatomia e Istologia Patologica 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, a conclusione dell'analisi della documentazione prodotta dalla operatore economico Roche Diagnostics S.p.A. in relazione al **lotto n. 2**, dopo ampia e approfondita discussione collegiale, sulla base della proposta tecnica pervenuta, formula la seguente valutazione.

Verificato che il sistema offerto dalla ditta Roche Diagnostics S.p.A presenta tutte le caratteristiche minime previste dal capitolato di gara, la Commissione procede all'attribuzione, per ciascun criterio, dei giudizi e dei relativi punteggi come da tabella di seguito riportata, in relazione ai criteri di valutazione stabiliti dal Disciplinare di gara.

ROCHE DIAGNOSTICS S.P.A.

CRITERI DI VALUTAZIONE	Punti max	VALUTAZIONE (COEFFICIENTE ATTRIBUITO)	VALUTAZIONE (PUNTEGGIO ASSEGNATO)	MOTIVAZIONE
Caricamento per singola postazione in continuo dei vetrini e random, senza la suddivisione in batch dei campioni in funzione di metodica e tipologia di campione e recupero a fine corsa di ogni singolo vetrino in modo indipendente (Assente: 0 punti - Presente: 10 punti)	10		10	Lo strumento BenchMark Ultra permette il caricamento per singola postazione in continuo dei vetrini e random, senza la suddivisione in batch dei campioni in funzione di metodica e tipologia di campioni e recupero a fine corsa di ogni singolo vetrino in modo indipendente.



Possibilità di incubare anticorpi primari a temperatura ambiente, ed a diverse temperature (Assente: 0 punti - Presente: 15 punti)	15		15	Lo strumento BenchMark Ultra permette di incubare gli anticorpi primari a temperatura ambiente, ed a temperature diverse e controllate (da 36 °C a 42 °C) personalizzando anche il tempo di incubazione per ogni anticorpo (da 4 min a 2 ore).
Possibilità di dispensare anticorpi primari e sonde sia in modalità automatica che in modalità manuale direttamente sul vetrino (Assente: 0 punti - Presente: 5 punti)	5		5	Lo strumento BenchMark Ultra permette la dispensazione degli anticorpi primari e delle sonde sia in modalità automatica che in modalità manuale direttamente sul vetrino. Inoltre, lo strumento permette di dispensare anche in modalità semi-automatica, utilizzando degli opportuni dispenser.
Possibilità di eseguire sullo strumento offerto test IHC ad elevato valore clinico diagnostico, certificati e validati sullo strumento offerto, con documentata eleggibilità al trattamento con il farmaco relativo (verrà valutata la lista dei test validati ad elevato valore clinico-diagnostico e l'effettuazione con il sistema principale o attraverso l'utilizzo di strumento separato dedicato)	20	0.8	16	La ditta offre la possibilità di eseguire sullo strumento proposto test IHC ad alto valore clinico diagnostico, certificati e validati, con documentata eleggibilità al trattamento con il farmaco relativo. La lista dei test IHC Companion Diagnostics CDx disponibili (PATHWAY anti-HER-2/neu (4B5) Rabbit Monoclonal Primary Antibody, VENTANA anti- ALK(D5F3) Rabbit Monoclonal Primary Antibody, VENTANA PD-L1 SP263 Assay, VENTANA PD-L1 SP142 Assay) risponde in maniera più che adeguata agli standard richiesti.
Possibilità di eseguire sulla strumentazione offerta test IHC per analisi dell'instabilità genomica MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 e BRAF V600E approvati da enti certificatori internazionali (IVD e FDA-approved)	10	1	10	Lo strumento offerto permette di eseguire test IHC per analisi dell'instabilità genomica MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 e BRAF V600E approvati da enti certificatori internazionali (CE-IVD e FDA-approved).
Strumento in grado di eseguire indagini ISH di HER2 in campo chiaro. Il test Her2/CEP17 deve essere CE-IVD e FDA approved, validato per l'eleggibilità a trattamento con farmaci correlati	10	1	10	Lo strumento offerto è in grado di eseguire indagini ISH di HER2 in campo chiaro. Il test Her2/CEP17 "VENTANA HER2 Dual ISH DNA Probe Cocktail" certificato CE-IVD e approvato FDA, permette di determinare lo stato del gene HER2 mediante enumerazione del rapporto tra il gene HER2 e il Cromosoma 17 al microscopio ottico ed è indicato per facilitare la valutazione dei pazienti per i quali viene preso in considerazione il trattamento con Herceptin (trastuzumab).

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

La seduta ha termine alle ore 10:45.

IL PRESIDENTE

I COMMISSARI

Dr. Davide Zardo

Dr. Giulio Riva

Dr.ssa Chiara Tripodi