

AZIENDA OSPEDALIERA GARIBALDI - CATANIA

Procedura aperta accelerata ex art. 60 d.lgs 50/2016, di rilevanza comunitaria, interamente telematica, finalizzata alla stipula di un Accordo Quadro per la fornitura di strumentazione in service di sistemi diagnostici, e fornitura in somministrazione reagenti, calibratori, e controlli per la ricerca di RNA Virale SARS COV-2 destinati ai Servizi di Patologia clinica aziendali.

COMMISSIONE TECNICA

SEDUTA N. 2 - VERBALE DEL 16.07.2020

L'anno **duemilaventi**, il giorno **sedici** del mese di luglio, alle ore **09.00** in Catania, presso la sede del Settore Provveditorato ed Economato dell'Azienda Ospedaliera Garibaldi, sita in piazza Santa Maria di Gesù 5, si è riunita in seduta riservata, la commissione Tecnica deputata alla valutazione di conformità della documentazione tecnica del prodotto offerto e la rispondenza dei prodotti offerti alle normative e alle caratteristiche del Capitolato tecnico e Tabella prodotti, giusta convocazione per le vie brevi da parte della dott.ssa Quattrocchi del 13-07-2020, la Commissione così costituita:

- Dott.ssa Quattrocchi Patrizia;
- Dott. Garozzo Sebastiano Fabio;
- Dott.ssa Pittella Cristina

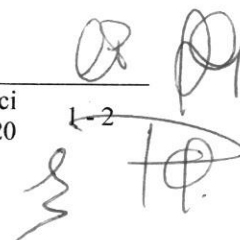
È presente la Dott.ssa Sabrina Evola, Coll. Amm. Prof. le presso il Settore Tecnico in qualità di segretario verbalizzante.

La Commissione Tecnica procede all'esame dei verbali di seduta pubblica n. 2 e 3 del seggio di gara, trasmessi con e-mail del 24-06-2020, contenenti i rilievi formulati dalla ditta Biomerieux Italia S.P.A. nel verbale n. 2 del 23-06-2020.

All'esito di detta verifica si rendono le seguenti risultanze:

Dal riesame della documentazione Tecnica presentata dalla ditta D.I.D., si osserva che non viene espressamente dichiarata la possibilità di eseguire test da campioni delle basse vie respiratorie, quali escreato e lavaggio bronco alveolare (BAL), ma da tamponi rinofaringei, ovvero dalle alte vie respiratorie.

Più precisamente, all'interno del documento denominato "D. IFU Pannello RP" si afferma che *"Il pannello GenMark ePlex® Patogeni Respiratori (RP) è un test diagnostico in vitro multiplex qualitativo destinato all'uso sul sistema ePlex per la rilevazione e l'identificazione simultanea di più acidi nucleici virali e batterici respiratori nei tamponi rinofaringei ottenuti da soggetti che mostrano segni e sintomi di infezione del tratto respiratorio."*



Ne consegue che tale offerta non risponde alle caratteristiche tecniche richieste nel lotto n. 3 della procedura di gara in argomento, nella parte in cui si richiede una *“strumentazione ... che discrimini....virus e batteri ... da campioni delle alte e basse vie respiratorie”*.

Pertanto, la Commissione Tecnica, a rivalutazione della conformità precedentemente espressa con il verbale n. 1 del 19-06-2020, ritiene l'offerta Tecnica della D.I.D. non conforme.

Alle ore 10.55 si concludono i lavori. Si dispone la trasmissione al seggio di gara per l'adozione dei conseguenti atti.

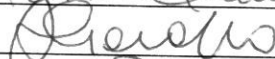
Del ch  viene redatto il seguente verbale composto di n. 2 pagine che letto e confermato viene sottoscritto come segue:

La Commissione Tecnica

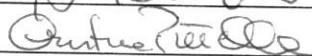
Dott.ssa Quattrocchi Patrizia



Dott. Garozzo Sebastiano Fabio



Dott.ssa Pittella Cristina



Dott.ssa Evola Sabrina

