



Procedura di importo pari o superiore ad € 139.000,00, Iva esclusa, ed inferiore alla soglia comunitaria, mediante ricorso alla piattaforma telematica e-procurement, per l'affidamento della fornitura di kit vari di sierologia, di durata triennale, per l'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Venezie.

Numero gara: 9089200

CIG – LOTTO 1: 98159477B6

CIG – LOTTO 2: 9815971B83

CIG – LOTTO 3: 9815989A5E

CIG – LOTTO 4: 9816000374

CIG – LOTTO 5: 9816014EFE

CIG – LOTTO 6: 9816028A8D

III Verbale della Commissione giudicatrice di valutazione qualitativa delle offerte tecniche

In data odierna 26/10/2023, alle ore 10:00, si riunisce in seduta congiunta e riservata la Commissione Giudicatrice nominata con Determinazione Dirigenziale n. 291 del 10/08/2023, incaricata della valutazione qualitativa delle offerte pervenute nell'ambito della procedura di gara indicata in oggetto e della conseguente attribuzione del punteggio tecnico-qualitativo sulla base dei parametri, dei metodi e delle formule indicate nella documentazione di gara.

La Commissione è composta come segue:

- dott.ssa Alda Natale, Direttore della SCT3 – Diagnostica in Sanità Animale dell'Istituto, in qualità di Presidente;
- dott. Alexander Tavella, Direttore della SCT6 – Sezione di Bolzano dell'Istituto, in qualità di componente effettivo, collegato, per l'occasione, in videoconferenza;
- dott.ssa Debora Dellamaria, Dirigente veterinario presso la SCT5 – Laboratorio Diagnostica clinica e sierologia di piano dell'Istituto, in qualità di componente effettivo, che partecipa alla presente seduta collegata in videoconferenza;
- dott. Stefano Berti, Assistente amministrativo presso il Servizio Gare, in qualità di segretario verbalizzante.

Con seduta del 20/09/2023, come da verbale agli atti, nel corso dell'analisi delle offerte tecniche prodotte da tutti gli offerenti, la Commissione ha valutato tecnicamente idonee tutte le offerte presentate dagli operatori economici partecipanti, ad eccezione di Gold Standard Diagnostics Trieste S.p.A. per il lotto 2, per il quale la suddetta Commissione ha rilevato all'unanimità la necessità di richiedere un chiarimento necessario per dare un'interpretazione corretta a quanto proposto.

Con seduta del 26/09/2023, come da verbale agli atti, la Commissione si è riunita al fine di verificare il chiarimento pervenuto da Gold Standard e, a seguito di tale verifica, ha rilevato all'unanimità la necessità di richiedere un ulteriore chiarimento necessario al fine di ricevere i dettagli richiesti.

Con nota del 28/09/2023 (ns. prot. n. 9244/2023), trasmessa a mezzo pec e tramite piattaforma telematica SinTel, l'Istituto ha, pertanto, provveduto a richiedere al suddetto operatore economico i chiarimenti richiesti dalla Commissione.

La Commissione si riunisce in data odierna al fine di verificare il nuovo chiarimento (ns. prot. n. 9430/2023) pervenuto da Gold Standard Diagnostics Trieste S.p.A., relativo al **lotto 2** della procedura.

Concluse tali operazioni di verifica, la Commissione prende atto del nuovo chiarimento pervenuto dalla ditta in parola e delle seguenti criticità rilevate nelle offerte presentate dalla ditta stessa per i lotti a cui partecipa:

LOTTO 1 – IBR anticorpi totali kit Elisa

In sede di autocertificazione, la ditta concorrente ha dichiarato una sensibilità e specificità diagnostica del kit offerto superiore al 98%.

Tuttavia la Commissione rileva che:

- nel fascicolo di validazione presentato dalla ditta i valori di sensibilità e specificità diagnostica dichiarati fanno riferimento soltanto al latte, mentre il capitolato di gara richiede esplicitamente i valori riferiti a siero di sangue bovino
- al punto 4.2.2. (specificità analitica) del Fascicolo di validazione i campioni con risultato atteso negativo sono dichiarati POSITIVI sia per “Result” sia per “Expected result OIE/FLI”.
- nel fascicolo di validazione presentato dalla ditta non sono rilevabili i valori di sensibilità e di specificità diagnostica, la dimensione e le caratteristiche delle popolazioni animali su cui tali valori sono stati calcolati.

Alla luce di quanto rilevato la Commissione all’unanimità ritiene che l’offerta tecnica presentata dall’operatore economico Gold Standard Diagnostics Trieste S.p.A. per il lotto 1 non sia idonea.

LOTTO 2 – IBR anticorpi gE kit Elisa

In sede di autocertificazione, la ditta concorrente ha dichiarato che il kit offerto ha valori di specificità diagnostica (in capi vaccinati con vaccino marker) superiore al 98%.

In seguito alla nostra richiesta di chiarimento relativa alle caratteristiche della popolazione animale su cui è stata calcolata la specificità, la ditta offerente non ha fornito indicazioni circa i punti del fascicolo di validazione in cui siano esplicitate tali informazioni, bensì ha integrato la propria documentazione con un nuovo e ulteriore documento nel quale, tra l’altro:

- si riportano i dati delle analisi eseguite su una popolazione diversa da quella nominata nel fascicolo di validazione;
- non viene descritto il dato di specificità calcolato, alla luce della nuova popolazione, ma si riportano i risultati grezzi delle analisi (n. positivi e n. negativi) effettuate sulla stessa

Alla luce di quanto rilevato la Commissione all’unanimità ritiene che l’offerta tecnica presentata dall’operatore economico Gold Standard Diagnostics Trieste S.p.A. per il lotto 2 non sia idonea.

LOTTO 3 – Aujeszky anticorpi gE kit Elisa

In sede di autocertificazione, la ditta concorrente ha dichiarato una sensibilità diagnostica del kit offerto superiore al 98%.

Tuttavia, al paragrafo 4.3 Field Trials del fascicolo di validazione presentato, è riportato il seguente studio, da cui risulta l’identificazione di 384 soggetti positivi su 434, per una sensibilità pari all’88%.

4.3 FIELD TRIALS

In order to determine the performance of the assay in field trials, 434 sera from 13 different positive herds were analyzed.

	HERD 1	HERD 2	HERD 3	HERD 4	HERD 5	HERD 6	HERD 7	HERD 8	HERD 9	HERD 10	HERD 11	HERD 12	HERD 13
POSITIVE	12	6	13	39	15	12	19	28	23	64	47	30	76
TOTAL	12	14	13	41	20	15	21	28	31	68	55	38	78

In tale fascicolo di validazione non sono, inoltre, riportati i valori di sensibilità e di specificità diagnostica del kit, la dimensione e caratteristiche delle popolazioni animali su cui tali valori sono stati calcolati.

Alla luce di quanto rilevato la Commissione all'unanimità ritiene che l'offerta tecnica presentata dall'operatore economico Gold Standard Diagnostics Trieste S.p.A. per il lotto 3 non sia idonea.

LOTTO 5 – CAEV/MVV anticorpi kit Elisa

Nel fascicolo di validazione la Commissione non trova evidenza della capacità del kit di rilevare correttamente la sierconversione in capre sottoposte ad infezione sperimentale con ceppi appartenenti al genotipo B, come richiesto dal Capitolato di gara.

Per tale motivo la Commissione all'unanimità ritiene che l'offerta tecnica presentata dall'operatore economico Gold Standard Diagnostics Trieste S.p.A. per il lotto 5 non sia idonea.

Ciò considerato, il Presidente comunica ai presenti che il presente verbale verrà trasmesso al RUP per il seguito di competenza.

Il Presidente chiede a tutti i presenti se abbiano delle osservazioni: nessuno comunica alcuna osservazione.

La seduta riservata viene dichiarata chiusa alle ore 12:00

Il presente verbale, composto da n. 3 pagine, è letto, approvato e sottoscritto come segue:

- dott.ssa Alda Natale – Presidente della Commissione giudicatrice.....
- dott. Alexander Tavella – componente della Commissione.....
- dott.ssa Debora Dellamaria – componente della Commissione.....
- dott. Stefano Berti – segretario verbalizzante.....