



Fascicolo n. 2025/844/0-CL.1.06.03

PROCEDURA APERTA TELEMATICA, IN FORMA AGGREGATA, PER L'APPALTO DELLA FORNITURA IN SERVICE DI STAMPANTI PER VETRINI E PER BIOCASSETTE PER LA TRACCIABILITA' DEI CAMPIONI BIOLOGICI

**VERBALE N.2 DELLA SEDUTA RISERVATA
DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE**

Il giorno 26.05.2026 alle ore 08.30 si è riunita, in seduta riservata, presso la Struttura di Anatomia Patologica, la Commissione Giudicatrice individuata nell'ambito del procedimento con decreto del Direttore Generale n. 280 del 05 marzo 2026.

Sono presenti i Sigg.ri:

- Presidente: Dr.ssa Rosa Rinaldi – Responsabile della Struttura di Anatomia Patologica dell'Azienda
- Componente: Dr.ssa Elisa Pecini – Coordinatore Tecnico Struttura di Anatomia Patologica dell'Azienda
- Componente: Ing. Giacomo Pintani – Dirigente della Struttura di Ingegneria Clinica dell'Azienda.

Svolge le funzioni di Segretario verbalizzante la dr.ssa Elisa Pecini.

Il Presidente, constatata la presenza di tutti i Componenti, dichiara aperta la seduta.

La Commissione procede, quindi, a verificare che la documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti sia completa e conforme alle prescrizioni contenute nel Disciplinare di Gara.

In relazione alla suddetta attività di analisi di controllo la Commissione riscontra quanto segue:

- la Ditta E-Predia S.r.l., in riferimento a quanto previsto dal punto 16.3 del Disciplinare di gara relativamente alla strumentazione: *"Dichiarazione firmata digitalmente recante il nominativo ed i riferimenti del produttore se diverso dalla società Concorrente. [...]"*, nella dichiarazione prodotta e denominata *"2025-0126-G-ve Dichiarazione 16.3 e 16.12.pdf"* ha riportato esclusivamente il nominativo e i riferimenti del produttore Pyramid Innovation Ltd nonostante dalle schede tecniche, contenute anch'esse nell'offerta tecnica, emerga il nominativo e il riferimento di altro produttore, quale Fa-Tech Diagnostics Italia;

- la Ditta E-Predia S.r.l., in riferimento a quanto previsto dal punto 16.12 del Disciplinare di gara relativamente ai reagenti ed ai materiali di consumo: *"Dichiarazione firmata digitalmente recante il nominativo ed i riferimenti del produttore se diverso dalla società Concorrente. [...]"*, nella dichiarazione prodotta e denominata *"2025-0126-G-ve Dichiarazione 16.3 e 16.12.pdf"* ha riportato esclusivamente il nominativo e i riferimenti del produttore Pyramid Innovation Ltd nonostante dalle schede tecniche, contenute anch'esse nell'offerta tecnica, emerga il nominativo e il riferimento di altro produttore, quale New Erie Scientific LLC;

- la Ditta Medi Diagnostici S.r.l., in riferimento a quanto previsto dal punto 16.3 del Disciplinare di gara relativamente alla strumentazione: *"Dichiarazione firmata digitalmente recante il nominativo ed i riferimenti del produttore se diverso dalla società Concorrente. Solo nel caso in cui la Ditta*



concorrente rivesta la qualifica di rivenditore/concessionario/distributore, per effetto di un titolo esclusivo o limitato, acquisito sulla base di un contratto commerciale stipulato direttamente con il produttore, è richiesta la produzione di

a) Dichiarazione, in copia scansionata, fornita dalla Ditta produttrice, corredata da copia di documento di identità del sottoscrittore in corso di validità, ai sensi dell'art. 38 del D.P.R. 445/2000, dalla quale si evinca che il Concorrente è autorizzato a distribuire e commercializzare le apparecchiature offerte;

b) Dichiarazione, in copia scansionata, fornita dalla Ditta produttrice, corredata da copia del documento di identità del sottoscrittore in corso di validità, ai sensi dell'art. 38 del D.P.R. 445/2000, attestante l'impegno della stessa a mantenere la qualifica di rivenditore alla Società concorrente per l'intera durata contrattuale"

ovvero, in alternativa,

c) Dichiarazione, in copia scansionata, fornita dalla Ditta produttrice, corredata da copia del documento di identità del sottoscrittore in corso di validità, ai sensi dell'art. 38 del D.P.R. 445/2000, attestante l'impegno ad assicurare, per l'intera durata contrattuale, la continuità della fornitura alle stesse condizioni di aggiudicazione, qualora per qualsiasi motivo l'aggiudicatario perda la qualifica di rivenditore",

ha prodotto un documento incongruente in quanto ha dichiarato sia di essere rivenditore esclusivo autorizzato delle aziende Ningbo Konfoong Bioformation Tech CO, LTD e Matsunami Glass LTD e sia di essere disponibile a produrre le lettere di autorizzazione alla rivendita, senza alcun riferimento all'esclusività della stessa.

A conclusione delle suddette operazioni di verifica la Commissione concorda, all'unanimità, la necessità di ottenere dei chiarimenti dalle Ditte E-Predia S.r.l. e Medi Diagnostici S.r.l. riguardo:

- Ditta E-Predia S.r.l.: i nominativi e i riferimenti delle Ditte produttrici dei prodotti offerti in gara, in base a quanto dichiarato in merito al punto 16.3) e 16.12) del disciplinare di gara rispetto a quanto rilevato dalle schede tecniche e dalle certificazioni contenute nell'offerta tecnica.

- Ditta Medi Diagnostici S.r.l.: l'esatto contenuto della dichiarazione di cui al punto 16.3) del disciplinare di gara circa il titolo di esclusività o meno alla rivendita dei prodotti offerti in gara delle Ditte produttrici Ningbo Konfoong Bioformation Tech CO, LTD e Matsunami Glass LTD;

Il Presidente della Commissione dispone la trasmissione del presente verbale al Responsabile Unico del Progetto per gli adempimenti di competenza.

La Commissione chiude la seduta alle ore 10:30 che sarà successivamente aggiornata per proseguire le operazioni di valutazione in data che verrà comunicata dal Presidente.

Il presente verbale è costituito di n. 03 pagine e di n. 0 allegati.

Letto, confermato e sottoscritto.

IL PRESIDENTE

Dr.ssa Rosa Rinaldi

I COMPONENTI



Carlo Poma

Sistema Socio Sanitario



Regione
Lombardia

ASST Mantova

Dr.ssa Elisa Pecini

Ing. Giacomo Pintani

L'originale del presente verbale, debitamente sottoscritto dalla Commissione Giudicatrice, è depositato in atti.