

PROCEDURA APERTA CONSORZIATA DA ESPERIRE AI SENSI DEL D. LGS. N. 163/2006 E S.M.I. PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, PER 5 ANNI, IN FULL SERVICE, SUDDIVISO IN N. 111 LOTTI, DI SISTEMI DIAGNOSTICI DI LABORATORIO PER L'AZIENDA OSPEDALIERA VILLA SOFIA CERVELLO, PER L'AZIENDA SANITARIA DI CALTANISSETTA, PER L'AZIENDA ARNAS CIVICO DI PALERMO E PER L'AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA POLICLINICO DI PALERMO.
Numero gara 5086980

CHIARIMENTI del 4.10.2013

Lotto 60

Per consentire massima partecipazione si apportano alla griglia di valutazione del lotto 60 le seguenti ulteriori modifiche, che si sommano alle precedenti comunicate con altro precedente chiarimento:

- 1) La dicitura "software di gestione multi strumento" viene sostituita con la dizione "postazione software in grado di acquisire tutti i dati"
- 2) Nel punto 2 della griglia il nuovo parametro di valutazione è il seguente: "Sistema automatico da provetta primaria alla lettura" ed il relativo punteggio resta immutato, con il chiarimento che si assegnerà un maggior punteggio a chi offre il processo di automazione più completo.
- 3) Nel punto 3 della griglia il parametro viene modificato nei termini di seguito riportati: "Camera di migrazione fino a tre elettrodi"
- 4) Nel punto 4 della griglia il parametro viene modificato nei termini di seguito riportati: "Camera di migrazione a secco o camera di migrazione che permetta il controllo delle temperature"
- 5) Nel punto 13 della griglia il parametro viene modificato nei termini di seguito riportati: "Inserimento in continuo o modulare dei campioni, anche per metodiche diverse"
- 6) Nel punto 11 della griglia la corretta definizione del parametro è la seguente "Utilizzo di depositori o portasieri monouso".

QUESITO N. 1

Nel lotto 45 si chiede che "il sistema deve essere un analizzatore ad accesso continuo che permetta il caricamento in continuo dei campioni e la refertazione a batch di grandezza variabile in base alle esigenze di lavoro del CQB e con capacità di eseguire fino a 1000 tests, in autonomia, in meno di 15 ore.

Si chiede di chiarire se per sistema per la validazione biologica si intende l'insieme delle strumentazioni proposte: analizzatori, preparatori del campione, etc..?

Si chiede inoltre di confermare che la capacità di eseguire 1000 tests in autonomia in meno di 15 ore deve essere garantita dall'operatività di tutte le strumentazioni che costituiscono il sistema analitico proposto.

RISPOSTA N. 1

Per sistema di validazione biologica si intende tutta la strumentazione necessaria per processare il campione dall'arrivo della provetta primaria al risultato analitico.

Si conferma quanto richiesto, quindi n. 1.000 (mille) validazioni in meno di 15 ore con l'insieme delle strumentazioni richieste.

QUESITO N. 2

In riferimento al lotto 65 si chiede di indicare la cadenza analitica dei controlli di qualità interni su base giornaliera/settimanale.

Si chiede inoltre, sempre per il lotto 65, se la fornitura della VEQ esterna va prezzata o fornita gratuitamente.

Si chiede ancora per il lotto 65 se per controllo di qualità interno siano considerati solo campioni di sangue a titolo noto o possano essere considerati anche i controlli a lattice.

RISPOSTA N. 2

I controlli di qualità interni sono settimanali.

I controlli VEQ esterna vanno forniti gratuitamente.

I controlli di qualità più adeguati sono solo su campioni di sangue a titolo noto.

QUESITO N. 3

In riferimento al lotto 55 in merito alla caratteristica di tracciabilità del dato glicemico ed il trasferimento al LIS dello stesso si chiede di voler confermare se tale caratteristica è riferita esclusivamente ai dispositivi palmari.

RISPOSTA N. 3

Si. L'interfacciamento è riferito ai soli dispositivi palmari.

QUESITO N. 4

Lotto 62

Si chiede conferma della soglia minima di sensibilità del Glucosio nel lotto 62 sublotto 1 e sublotto 2.

Si chiede conferma delle caratteristiche della centrifuga da banco.

Si chiede l'eliminazione dei punti 9 e 16 dalla griglia di valutazione.

RISPOSTA N. 4

Lotto 62

Per consentire massima partecipazione si rettifica quanto richiesto in tal senso nel lotto 62 sub lotto 1 e sub lotto 2 modificando il criterio minimo di sensibilità, sia per la voce J che per la voce K, a 30 mg/dl per le i proteine e 50 mg/dl per il glucosio.

Inoltre, nella griglia di valutazione, immodificato il punteggio, il parametro viene rettificato come segue: " Migliore sensibilità delle strisce per il glucosio". (punteggio proporzionale).

Sempre per aprire ad una massima concorrenza, nelle condizioni minime per la fornitura delle apparecchiature richieste, in ordine alla centrifuga si sostituisce l'attuale dizione "Alloggiamento nelle bascule degli stessi rack degli analizzatori" con la seguente " Alloggiamento nelle bascule delle provette urine e/o degli stessi rack degli analizzatori".

Si conferma che l'approvazione CE-IVD è il requisito minimo richiesto.

L'eventuale approvazione FDA (richiamata nei punti 9 e 16) è confermata perché è un plus che premia la Ditta che è riuscita ad avere parametri approvati da un organismo di sicura serietà.

In riferimento al punto 3 della griglia di valutazione si precisa che per "Capacità di lavorare con il minor volume possibile" si intende o il volume minimo di aspirazione o la minore quantità di urine in provetta, in modo tale da poter garantire sempre il test, pur lavorando con volumi esigui.

QUESITO N. 5

Lotto 60 Sono richiesti ulteriori precisazioni alla risposta fornita in data 29.7.2013 al quesito n. 12 ed al quesito n. 13.

RISPOSTA N. 5

Rif. Risposta 12 del 29.7.2013 - Il punto 12 della griglia di valutazione viene così modificato:"Cadenza analitica superiore ai 100 test/ora per Sieroproteine".

Non si modifica il premio alla cadenza analitica superiore in quanto la gestione della routine può essere non giornaliera e, quindi, i volumi possono essere veramente alti, sia perché si va verso un aumento di attività, sia per una riduzione del personale che lavora su più strumenti nello stesso spazio di tempo.

Rif. Risposta 13 del 29.7.2013 – La dicitura "Sistema automatico da provetta primaria alla lettura" significa che si mette il tubo primario e la macchina svolgerà tutte le fasi di lavoro per le siero proteine. Se perverrà offerta che presenti questa caratteristica riceverà il punteggio massimo, precisando che detta caratteristica non è requisito di partecipazione al lotto.

Si conferma il punteggio del n. 16.

Il Responsabile Unico del Procedimento

Dr.ssa Lupo Antonina

Sarà cura di questa Stazione Appaltante riscontrare le altre richieste di chiarimenti fin qui pervenute con la massima celerità.

Il Responsabile Unico del Procedimento