

U.O.C. Servizio Provveditorato

tel. 0817062563/fax 0817062321

mail: provveditorato@ospedalideicolli.it

A tutte le

Imprese interessate

prot. n. **716** del **06.05.2014**

Oggetto: Procedura aperta di rilievo comunitario per l'affidamento della fornitura di 184 sistemi diagnostici per le attività di biochimica clinica, microbiologia e virologia e medicina trasfusionale.

A seguito di alcune segnalazioni di imprese interessate alla partecipazione alla gara in oggetto si provvede, sulla base anche di quanto comunicato dai Settori interessati alla fornitura, ai correlati chiarimenti e modifiche al capitolato:

- a) Lotto 20. Diagnostica molecolare del mycobacterium tuberculosis complex. Descrizione sistema e caratteristiche minime indispensabili. Al rif. 2 si legge "strumento automatico per amplificazione ed interpretazione dei risultati completo di tutti gli accessori, ove necessari, per l'esecuzione del test". Desideriamo sapere se lo strumento che si intende acquisire deve soltanto amplificare gli acidi nucleici ed interpretare i risultati, e, quindi, non deve prevedere la fase di estrazione in quanto questa non è richiesta o viene eseguita a parte dal laboratorio.

L'offerta deve comprendere tutti i reagenti necessari all'esecuzione dei test richiesti, compresi tutti i reagenti e le eventuali strumentazioni necessarie al pretrattamento e/o estrazione del DNA.

- b) Si chiedono chiarimenti relativamente al lotto 41 – sistema analitico per sierologia per l'esecuzione di indagini virologiche con metodologia immunoenzimatica.

Nel conteggio dei kit, in base al numero di sedute indicato, è necessario tener conto anche dei pozzetti necessari per il controllo/calibrazione del test?

E' necessario tener conto anche della stabilità minima del kit dopo apertura e quindi offrire un numero di kit comprensivo di questa durata minima?

I diagnostici offerti devono essere sufficienti all'esecuzione delle determinazioni richieste e dei controlli/calibratori necessari al numero di sedute indicate.

E' necessario tenere conto della validità dei kit proposti (anche dopo apertura) in modo tale da garantirne la disponibilità per tutto il periodo della fornitura.

- c) Lotto 45 – sistema per la raccolta, produzione e conservazione degli emocomponenti per uso topico ... all'interno del lotto è prevista la possibilità di acquisizione di dispositivi medici IVD come sistemi per la raccolta, produzione e conservazione degli emocomponenti per uso topico ... la regolamentazione italiana impone che la raccolta, la produzione e l'applicazione di emocomponenti per via non trasfusionale vengano effettuate utilizzando dispositivi medici marchiati CE per lo specifico uso, secondo la direttiva 93/42/CE (classe IIa o superiore).

Visto quanto sopra, i dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD) risultano essere non idonei per la raccolta, produzione e conservazione degli emocomponenti ad uso topico; a seguito di ciò si richiede di specificare/rettificare la descrizione presentata in ambito capitolato speciale d'appalto in riferimento al lotto 45.

Si precisa che il sistema richiesto deve essere conforme alla normativa vigente in materia e che quindi i dispositivi richiesti devono essere marchiati CE per lo specifico uso, secondo la direttiva 93/42/CE (classe II o superiore).

- d) L'importo complessivo stimato di gara è da intendersi come base d'asta non superabile dall'azienda partecipante, pena l'esclusione?

Si.

- e) L'importo complessivo stimato di gara è da intendersi come importo annuale o quinquennale?

Quinquennale.

- f) In merito ai vs. chiarimenti prot. 649 del 16.04.2014 al punto mm) si chiede se la scadenza posticipata al 03.06.2014 deve ritenersi valida per tutti i lotti.

Si, è valida per tutti i lotti.

- g) Nei lotti da 1 a 45 nella parte relativa al noleggio e all'assistenza tecnica, cosa devo indicare come prezzo unitario? Ribadisco il prezzo del canone annuo? E non ho altri consumabili da indicare (B) lascio in bianco o barro?

Occorre compilare la sola casella corrispondente alla colonna prezzo unitario con l'indicazione del canone di noleggio su base annuale, la casella successiva è stata già impostata per il calcolo automatico (ripete in automatico l'importo prima indicato).

Per quanto riguarda i campi non compilati è preferibile lasciarli in bianco.

- h) Nei lotti da 46 a 184 (ad es. il 64) vicino all'importo annuo trascrivo l'importo in lettere del prezzo a confezione?

Si.

- i) Per tutti i lotti posso comunque provare ad offrire un lotto anche se in rialzo rispetto alla base d'asta o rischio di essere esclusa anche per tutti gli altri lotti? Nel file in XLS da trascrivere sul dischetto posso eliminare quelli a cui non partecipiamo o li devo comunque lasciare anche se non compilati?

Si ribadisce che l'importo stimato per ogni lotto costituisce un valore massimo, non superabile pena l'esclusione. Si richiede pertanto di non "provare" ad offrire in rialzo per un lotto. Si precisa comunque che l'esclusione per un lotto non si estende ad altri lotti.

E' preferibile effettuare il salvataggio non modificando il file, lasciando quindi in bianco i fogli excel per i lotti per i quali non si produce offerta.

- j) Lotto 17 sistema di colorazione ziehl-neelsen relativamente alla parte economica si rende necessario riportare più reagenti che devono essere utilizzati contemporaneamente per l'esecuzione della colorazione, i singoli reagenti hanno codici e descrizioni diverse, si chiede come poter inserire le voci relative all'interno del file excel predisposto per i lotti 1- 45.

Nel caso in esame il 1° colorante va inserito nella sez. A. Reagenti del modulo e le altre soluzioni nella sez. B. altri consumabili.

- k) Si chiede se l'importo stimato per i singoli lotti deve ritenersi come valore massimo e non superabile pena esclusione.

Si, l'importo stimato per ogni lotto costituisce un valore massimo, non superabile pena l'esclusione.

- l) LOTTO 45 (*sistema per la raccolta, produzione e conservazione degli emocomponenti per uso topico*): si segnala che all'interno del Capitolato alla voce "Descrizione sistema e caratteristiche minime indispensabili" vi è una ripetizione; quanto richiesto per i Rif. 2, 3, 4 e 5 viene precedentemente richiesto nella descrizione riguardante il Rif.1. Per questo motivo si chiede di specificare come suddividere i prodotti offerti al fine costituire correttamente la Documentazione Tecnica a corredo d'offerta.

Il rif. 1 di ogni lotto descrive in genere come deve essere composto il sistema; se vi è una ripetizione nei riferimenti successivi è perché è specificata una o più caratteristiche del singolo componente.

In merito alla richiesta si chiarisce solamente che la documentazione tecnica deve riguardare tutti i componenti del sistema.

- m) LOTTO 45 (*sistema per la raccolta, produzione e conservazione degli emocomponenti per uso topico*) - DOCUMENTAZIONE TECNICA: all'interno del Disciplinare di Gara viene descritta la Documentazione Tecnica da presentare a corredo d'offerta, nello specifico al punto 5, viene richiesto di presentare documentazione riportante le caratteristiche del Software di Gestione. Quanto richiesto nel lotto 45 non prevede l'utilizzo di software di gestione, si chiede quindi di specificare come è necessario rapportarsi alla richiesta di documentazione sopra citata.

Il lotto 45 non prevede il software di gestione; pertanto non costituisce obbligo per il concorrente presentare alcuna documentazione di tale elemento.

- n) Lotto 31 – DIAGNOSTICA MOLECOLARE DI HPV, CT, NG. In considerazione del fatto che la richiesta riguarda l'HPV ad alto rischio con l'identificazione dei type 16 e 18, si chiede di confermare se il fabbisogno richiesto di n. 500

determinazioni anno si intendono come numero di pazienti oppure n. di type totali?

I diagnostici richiesti devono essere sufficienti all'esame di 500 campioni nel numero di sedute indicate.

- o) Lotto 36 - DIAGNOSI RAPIDA DI INFEZIONI SISTEMICHE CON TECNICHE MOLECOLARI REAL TIME PCR.
Rif. 2. Ricerca contemporanea di *Neisseria meningitidis* (tutti i sierogruppi), *Streptococcus pneumoniae* (tutti i sierotipi), *Haemophilus influenzae* (sierotipi b e c) nel liquor e nel sangue.
Rif. 3. Ricerca contemporanea di *Klebsiella pneumoniae*, *Escherichia coli*, *Streptococcus agalactiae* *Listeria monocytogenes* nel liquor, nel sangue.
Il numero di 200 determinazioni anno indicate sono da considerare come numero di patogeni totali ricercati o a 200 pazienti?

Si precisa quanto segue:

Rif. 2: i diagnostici offerti devono essere sufficienti all'esame di 200 campioni per le 3 determinazioni nel numero di sedute indicate;

Rif. 3: i diagnostici offerti devono essere sufficienti all'esame di 200 campioni per le 3 determinazioni indicate.

- p) Il Disciplinare di Gara prevede, a pag. 16, la produzione di documentazione tecnica in lingua italiana. A tal fine, si fa presente che, essendo gli stabilimenti produttivi situati all'estero, le certificazioni CE dei prodotti e degli strumenti, le certificazioni ISO, la bibliografia scientifica ed alcuni depliant sono disponibili esclusivamente in lingua inglese. Pertanto, allo scopo di non appesantire eccessivamente il processo di predisposizione di tale documentazione, si chiede di poter presentare tali documenti in lingua originale.

Si accoglie parzialmente la richiesta del concorrente, nel senso che almeno tutte le descrizioni delle caratteristiche dei sistemi proposti, minime e qualitative, oggetto rispettivamente di verifica di conformità e di esame per l'attribuzione del punteggio, devono essere in lingua italiana (o tradotte fedelmente in lingua italiana).

- q) Al punto 3.7, pag. 10 del Capitolato Speciale, è previsto quanto di seguito: "Se l'apparecchiatura oggetto dell'offerta richiede per il suo normale funzionamento l'utilizzo di materiali di consumo questi dovranno essere forniti dalla ditta aggiudicataria senza alcun onere aggiuntivo". A tal proposito si richiede di precisare cosa si intenda con tale previsione, considerato che negli schemi di offerta è prevista l'indicazione dei materiali di consumo con relativa quotazione. Si chiede, inoltre di precisare se per materiale di consumo debbano intendersi anche calibratori e controlli.

Il materiale di consumo in questione è solo quello strettamente legato alle apparecchiature per consentire il loro normale funzionamento. Lo stesso si intende compreso nel canone di noleggio offerto. Tutto l'occorrente per l'esecuzione dei test (calibratori, controlli, ecc.) va specificata nella parte altri consumabili e quotata nell'apposita sezione dedicata della scheda offerta.

- r) In riferimento agli elementi di valutazione di cui a pag. 12 del Capitolato Speciale, si richiede di precisare, laddove non sia prevista una graduazione nelle singole schede, tecniche, se il punteggio verrà assegnato secondo la griglia di valutazione prevista nella stessa pagina 12 del Capitolato, vale a dire con attribuzione di punteggi intermedi relativamente alle caratteristiche auspicabili possedute da prodotti e strumenti offerti.

No, il punteggio assegnato mediante l'utilizzo della griglia di valutazione è solo nei casi specificatamente indicati nella singola scheda (es. rif. 25 caratteristiche a punteggio del lotto 1).

- s) Relativamente al lotto n. 1 ed, in particolare, alla caratteristica a punteggio n° 16 di cui all'Allegato A – Sistema di automazione: *“Presenza per l'analizzatore di chimica clinica di area refrigerata per il mantenimento di calibratori e controlli forniti barcodati dalla produzione 100% (al fine di rendere completamente automatica la calibrazione in qualsiasi momento)”* si chiede di consentire l'applicazione del principio di equivalenza, accettando apparecchiature aventi la seguente caratteristica: *“Presenza per l'analizzatore di chimica clinica di area refrigerata per il mantenimento di calibratori e controlli (al fine di rendere automatica la calibrazione in qualsiasi momento)”*.

Si conferma l'indicazione di capitolato perché consente la calibrazione e il controllo del kit senza intervento alcuno dell'operatore.

- t) Relativamente al lotto n. 1 ed, in particolare, alla caratteristica a punteggio n° 18 di cui all'Allegato A – Sistema di automazione: *“Rilascio immediato della provetta madre e possibilità di rerun senza recupero della provetta stessa”* si chiede di consentire l'applicazione del principio di equivalenza, accettando apparecchiature aventi la seguente caratteristica: *“Rilascio immediato della provetta madre e possibilità di rerun senza recupero della provetta stessa o in un tempo massimo di 15 minuti”*.

Si conferma l'indicazione di capitolato nel senso che il rilascio della provetta madre deve avvenire immediatamente.

- u) Relativamente al lotto n. 1 ed, in particolare, alla caratteristica a punteggio n° 19 di cui all'Allegato A – Sistema di automazione: *“Elettroliti (Na⁺; K⁺; Cl⁻) eseguiti con tecnica basata su biosensori”* si chiede di consentire l'applicazione del principio di equivalenza, modificando tale caratteristica con la seguente: *“Elettroliti (Na⁺; K⁺; Cl⁻) eseguiti con tecnica basata su biosensori” e/o microchip*”.

Si conferma l'indicazione di capitolato che prevede come requisito preferenziale quello basata sulla tecnica dei biosensori.

- v) Tra i documenti da inserire all'interno della busta C) Documentazione tecnica è previsto il seguente: *“5. documento riportante le caratteristiche del software di gestione”*. A tal fine, si chiede di chiarire cosa si intenda per software di gestione e quale tipo di documento debba essere allegato per rispondere a quanto richiesto per questo punto.

Il documento di cui al punto 5 della documentazione tecnica va presentato solo se il software è previsto nella singola scheda descrittiva del lotto per

il quale si partecipa. Nella stessa scheda sono indicate le funzionalità minime del software richiesto.

- w) Il Disciplinare di Gara, a pagina n. 19, dispone che “...la documentazione tecnica dovrà essere firmata dal legale rappresentante o da persona dotata di poteri di firma dell’impresa ...”. Si chiede di precisare se, qualora fosse necessario a causa della sua voluminosità, sia possibile raggruppare la documentazione tecnica di ciascun lotto in diversi fascicoli e se sia possibile sottoscrivere solo la prima e l’ultima pagina di ciascun fascicolo.

Le modalità di sottoscrizione e presentazione della documentazione tecnica sono chiaramente indicate rispettivamente a pag. 8 e da pag. 16 a pag. 19 del disciplinare di gara.

- x) L’art. 6 del Capitolato Speciale d’Appalto stabilisce quanto segue: “Nel caso in cui sono richiesti dei prodotti auspicabili ai fini della determinazione del valore dell’offerta, per il calcolo del punteggio economico, non si terrà conto dell’importo relativo ai prodotti auspicabili, fermo restando che per tali prodotti dovrà essere applicata una percentuale di sconto rispetto al listino di vendita almeno pari alla media degli sconti dei prodotti necessari. Si precisa comunque che i prodotti auspicabili sono compresi nella base d’asta e concorrono alla determinazione dell’importo contrattuale. Non sono ammesse offerte in aumento rispetto all’importo complessivo posto a base di gara del lotto di riferimento. Saranno esclusi dalla gara i concorrenti che presentino offerte nelle quali sono sollevate eccezioni e/o riserve di qualsiasi natura alle condizioni di fornitura, ovvero che siano sottoposte a condizione, nonché offerte incomplete e/o parziali.”

A tal fine, si chiede di confermare che, ai fini dell’attribuzione del punteggio economico, il confronto fra le offerte economiche presentate dalle varie ditte avverrà prendendo in considerazione l’importo complessivo della fornitura proposta da ciascun concorrente, al netto del valore di spesa relativo ai dosaggi auspicabili e che, comunque, tale ultimo valore dovrà essere ricompreso all’interno di quello posto a base d’asta per ogni specifico lotto.

Si conferma tale interpretazione.

- y) Si chiede di poter ricevere le planimetrie in formato DWG dei locali destinati ad accogliere la fornitura di cui al lotto n. 1;

La planimetria, nel formato richiesto, è ora disponibile fra gli altri documenti di gara.

- z) Si chiede di confermare che il termine di scadenza del giorno 3 giugno p.v. per la presentazione delle offerte si riferisca esclusivamente al lotto n. 1 dovendosi, invece, intendere invariato per tutti gli altri lotti il termine precedentemente fissato al 15 maggio.

No, il nuovo termine di scadenza si riferisce a tutti i lotti.

- aa) Lotto 2 – immunochimica. In relazione alla caratteristica a punteggio n. 1 “Produttività oraria non inferiore a 320 test / ora per esami chemiluminescenti”. Si chiede conferma che tale caratteristica vale per ognuno dei due analizzatori (principale e back-up) richiesti.

Si conferma.

- bb) Lotto 12 – chimica clinica ed immunochimica. In relazione al tipo di test richiesto al rif. 74 BPN, la scrivente evidenzia l'assenza, in alternativa, del test analogo pro-BPN. Data l'acclarata equivalenza diagnostico-clinica dei due test, normalmente la richiesta del B peptide natriuretico è formulata in modo tale che possano essere offerti indifferentemente l'uno o l'altro (BPN/proBPN). In caso contrario si pregiudica la partecipazione di aziende leader di mercato privando codesta AO di una più ampia concorrenzialità. Si chiede pertanto che venga accolta tale richiesta.

La descrizione del test al rif. 74 del lotto 12 è modificata nella seguente "BPN/proBPN.

- cc) In relazione alla vs. comunicazione prot. n. 649 del 16.04.2014 inerente il nuovo termine di scadenza di presentazione delle offerte (posticipato alle ore 14:00 del 03.06.2014), si richiede di definire data ed ora dei termini ultimi relativi: 1) alla presentazione dei chiarimenti da parte delle ditte interessate; 2) alla pubblicazione delle risposte sul sito di codesto ente.

In correlazione con la proroga del termine per la presentazione delle offerte si indica il 15.05.2014, ore 14.00, quale termine ultimo per la richiesta di chiarimenti da parte delle ditte interessate e il 21.05.2014 quale data entro la quale verranno pubblicati le risposte sul sito.

- dd) ... se la ns. azienda presenta solo una referenza bancaria può essere sufficiente allegare anche il bilancio degli ultimi tre anni 2010-2012 per poter partecipare alla gara?

Fermi restando i requisiti di capacità economico-finanziaria richiesti dal bando di gara, in conformità di quanto dispone l'art. 41, comma 3, del d. lgs. 163/2006, si precisa quanto segue.

E' indispensabile al fine di fruire dalla possibilità concessa dal citato articolo che il concorrente indichi specificamente i motivi per i quali non è in grado di produrre le referenze richieste.

Relativamente alla richiesta del concorrente si ritiene sufficiente, nella prospettiva del *favor participationis* e nel rispetto della *lex specialis* di gara, la presentazione di una referenza bancaria e di copie conformi dei bilanci degli ultimi tre anni.

- ee) ... L'attività commerciale in Italia ha avuto inizio a far data 1 settembre 2012 e l'azienda è presente su tutto il territorio nazionale con una capillare struttura di vendita e dispone di una qualificata assistenza tecnica ed applicativa.

Premesso quanto sopra al fine di poter qualificare la ns. azienda sulla base delle capacità economiche e finanziarie non avendo al momento realizzato vendite nel triennio precedente la pubblicazione della gara in oggetto chiediamo in base al d. lgs. 163/2006, artt. 41-43, quali altre dichiarazioni o documenti voi riteniate dovremmo presentare per poter partecipare ed essere ammessi alla gara ...

Fermi restando i requisiti di capacità economico-finanziaria richiesti dal bando di gara, in conformità di quanto dispone l'art. 41, comma 3, del d. lgs. 163/2006, si precisa quanto segue.

E' indispensabile al fine di fruire dalla possibilità concessa dal citato articolo che il concorrente indichi specificamente i motivi per i quali non è in grado di produrre le referenze richieste.

Relativamente alla richiesta del concorrente, in ragione del fatto che il 2011 - 2013 è il triennio considerato per il possesso del requisito (realizzazione di un importo complessivo, IVA esclusa, per forniture nel settore oggetto della gara non inferiore al valore del/i lotto/i per il/i quale/i si concorre) e della circostanza che l'impresa abbia potuto poter operare nel mercato in un periodo più breve, è ragionevole ritenere sufficiente, nella prospettiva del *favor participationis* e nel rispetto della *lex specialis* di gara, che l'impresa abbia realizzato, nel più breve periodo di attività, un importo complessivo per forniture nel settore oggetto della gara, almeno pari al valore del/i lotto/i per il/i quale/i si partecipa rapportato a tale minor periodo.

ff) Nel vs. capitolato speciale d'appalto relativamente al lotto 3 – ematologia vengono richiesti n. 130.000 tests di esami emocromocitometrici. Al fine di poter formulare un'offerta corretta, vi chiediamo di precisare il numero di test per reticolociti che intende effettuare.

Il numero di determinazioni per reticolociti è 4.500/anno.

Data tale variazione, al fine di avere offerte economiche comparabili, le ditte interessate devono scaricare dal sito nuovamente il file dell'offerta in cui al lotto 3 è stato aggiunto il fabbisogno dei reticolociti come prima definito.

gg)... si chiede di chiarire se i procuratori speciali della società, rientrano tra quelli previsti, da indicare, nella dichiarazione allegato n. 2 e n. 2 bis, vale a dire

b) Institori, procuratori dotati di poteri decisionali rilevanti e sostanziali che non siano solo di rappresentanza esterna dell'impresa;

In caso affermativo, la dichiarazione di cui all'allegato 2 bis dovrà essere rilasciata da tutti i soggetti muniti di potere di rappresentanza, compresi i suddetti procuratori speciali, oppure soltanto dal legale rappresentante?

Si premette che la presentazione dell'allegato 2 bis opportunamente compilato fra i documenti di gara è meramente facoltativa, data l'indicazione in tal senso del disciplinare di gara (pag. 11 lett. b1 della documentazione amministrativa).

Nel caso in cui ci si avvale di tale facoltà (*il sottoscrittore dell'istanza non dichiara l'insussistenza delle cause di esclusione di cui all'art. 38, comma 1, lettere b), c) e m-ter) del d. lgs. 163/2006 e s.m.i. per tutti gli altri soggetti*) le dichiarazioni vanno rese da tutti i procuratori dotati di poteri decisionali rilevanti e sostanziali che non siano solo di rappresentanza esterna dell'impresa.

hh) Controlli di qualità lotto 4, lotto 6 e lotto 7. Si chiede di specificare se i fabb./anno, per i suddetti lotti, sono comprensivi dei test necessari per l'esecuzione dei controlli di qualità.

No il fabbisogno/anno indicato si riferisce al numero di test/paziente.

Si precisa tuttavia, per quanto concerne il lotto 4 – coagulazione, che i controlli CQI (2 normali e 2 patologici) sono giornalieri per i soli esami di base: PT, PTT, fibrinogeno, antitrombina III.

Per i rimanenti esami (speciali) si prevede invece un controllo normale e patologico settimanale.

- ii) In relazione al vs. disciplinare di gara ai punti a1.3 e a2.3 in cui si chiedono “di riportare i costi relativi alla sicurezza distinti per lotto per cui s’intende partecipare alla gara stessa” sarebbe ns. intenzione rispondere nel modo seguente ... desideriamo informarvi che per noi è difficile poter distinguere per ogni lotto i relativi costi della sicurezza ... alla luce di quanto sopra esposto, ritenete che la nostra dichiarazione sopra riportata soddisfi la Vs. richiesta? In caso negativo vi chiediamo gentilmente di dettagliare ulteriormente quanto da Voi richiesto.

Si chiarisce che i costi della sicurezza, in conformità di quanto disposto dal comma 4, secondo periodo, dell’art. 87 del d. lgs. 163/2006 devono essere specificamente indicati nell’offerta e risultare congrui rispetto all’entità e alle caratteristiche dei servizi o delle forniture.

Pertanto gli stessi devono essere riferiti al singolo lotto e possono essere espressi anche in forma di quota percentuale dell’offerta.

- jj) Lotto 16. Inoculo ed etichettatura in automatico dei brodi di arricchimento. Si chiede conferma che si intenda la possibilità di inoculare brodi di arricchimento in automatico grazie alla lettura bar code.

L’assegnazione del punteggio sarà attribuito al sistema che prevede l’inoculo dei brodi di arricchimento in provette etichettate in automatico, con tracciabilità delle stesse mediante bar-code senza intervento esterno dell’operatore.

- kk) Lotto 16. Centrifuga e vortex di ciascun campione prima della lavorazione. Si chiede conferma del fatto che siano ritenuti validi sistemi che abbiano l’uno o l’altro dispositivo (centrifuga o vortex) a bordo macchina per affrontare la fase di preparazione del campione.

L’assegnazione del punteggio sarà attribuita al sistema che dispone di entrambi i dispositivi richiesti: centrifuga e vortex.

- ll) Lotto 16. Maggior definizione in pixel delle immagini acquisite anche in caso di ingrandimento (risoluzione sistema di acquisizione e di visione). *Alla maggiore definizione in pixel delle immagini acquisite saranno assegnati 2,00 punti, alle altre secondo la seguente formula: $\text{punteggio} = \text{pixel in esame} \times 2,00 / \text{pixel max.}$* Si chiede la possibilità di valutare questo punto tenendo conto non solo dei pixel delle immagini (eliminando la formula per il punteggio), ma bensì anche di altre funzionalità e caratteristiche del sistema in quanto in questo modo si lascerebbe maggior concorrenza tra le aziende.

Si conferma l’assegnazione del punteggio in base alla maggiore definizione in pixel delle immagini trattandosi di requisito preferenziale che non pregiudica la partecipazione alla gara.

- mm) Lotto 16. Software disponibile in lingua italiana. Essendo il software non disponibile in lingua italiana si chiede di eliminare la voce di valutazione in questione in quanto non si rende possibile una valutazione adeguata dei sistemi presenti sul mercato.

Si conferma tale voce di valutazione trattandosi di requisito preferenziale che non pregiudica la partecipazione alla gara.

nn) In riferimento al lotto 10 – CQI è possibile offrire confezioni multilivello ove disponibili in sostituzione dei singoli livelli senza variazione dei quantitativi richiesti?

Si tale possibilità è ammessa.

oo) In riferimento al lotto 10 – CQI la voce emostasi deve intendersi riferita ai parametri base della coagulazione – PT – APTT – Fibrinogeno - Antitrombina III e tempo di Trombina?

Si.

pp) Lotto 2 – immunochimica. In relazione alla “descrizione sistema e caratteristiche minime indispensabili” in particolare al Rif. 1. Si chiede conferma che la richiesta di codesto Ente è relativa all’acquisizione di una doppia tecnologia (immunospettrofotometrica e chemiluminescente) in relazione non solo alla determinazione degli analiti obbligatori ma anche agli eventuali analiti auspicabili offerti dall’azienda aggiudicataria.

Si conferma.

qq) In relazione alla vs. risposta inerente la domanda nn) lotto 2 – immunochimica **“Si chiarisce con riferimento al punto 2 dell’elenco dei requisiti indispensabili del lotto 2 che è possibile offrire un analizzatore non integrato in grado di eseguire i test richiesti e in grado di essere collegato al sistema di alta automazione. Tale chiarimento al fine di garantire una maggiore partecipazione delle ditte concorrenti.**

Si chiede se il punteggio relativo alla caratteristica a punteggio rif. 2 dello stesso lotto “Possibilità di inserire altri moduli analitici nella struttura già esistente per far fronte ad eventuali aumenti di carichi di lavoro” si riferisce comunque al solo sistema integrato (che abbia la possibilità d’inserimento di un modulo aggiuntivo)?

Si, si riferisce al solo sistema integrato.

rr) Lotto 22 - HCV RNA QUANTITATIVO E HBV DNA QUANTITATIVO. Descrizione sistema e caratteristiche minime indispensabili. Rif. 7 Software gestionale di settore in lingua italiana che piloti e coordina tutte le strumentazioni previste. La scrivente chiede di poter offrire, in alternativa, un SW gestionale di settore in lingua inglese data la grande diffusione di detti SW gestionale nei Laboratori di Diagnostica Molecolare Virale. L’accettazione della richiesta (per sua natura di requisito minimo) comporta la partecipazione (e non l’esclusione) di più aziende leader nel settore consentendo, quindi, una maggiore concorrenzialità tra le aziende stesse con indubbio beneficio ...

Si elimina il rif. 7 “Software gestionale di settore in lingua italiana che piloti e coordina tutte le strumentazioni previste” tra le “Descrizioni e caratteristiche minime indispensabili” del lotto 22.

ss) Lotto 39 - HIV RNA QUANTITATIVO. Descrizione sistema e caratteristiche minime indispensabili. Rif. 8 Software gestionale di settore in lingua italiana che

piloti e coordini tutte le strumentazioni previste. La scrivente chiede di poter offrire, in alternativa, un SW gestionale di settore in lingua inglese data la grande diffusione di detti SW gestionale nei Laboratori di Diagnostica Molecolare Virale. L'accettazione della richiesta 8 (per sua natura di requisito minimo) comporta la partecipazione (e non l'esclusione) di più aziende leader nel settore consentendo, quindi, una maggiore concorrenzialità tra le aziende stesse con indubbio beneficio ...

Si elimina il rif. 8 “Software gestionale di settore in lingua italiana che piloti e coordini tutte le strumentazioni previste” tra le “Descrizioni e caratteristiche minime indispensabili” del lotto 39.

Errata corrige

Su indicazione dei Settori interessati alla fornitura in argomento si apportano al Capitolato Speciale d'Appalto, oltre le correzioni di cui sopra, le seguenti:

1. Al lotto 1 - SISTEMI PER PERIANALITICA/CHIMICA CLINICA/PROTEINE SPECIFICHE, con riferimento al prospetto “tipologia di test richiesti”, relativamente:
 - ai test in cui è indicato un fabb./anno di 200 det., il corrispondente “n. di sedute settimanali o altra frequenza” è corretto a 3 (tre);
 - ai test in cui è indicato un fabb./anno di 300 det., il corrispondente “n. di sedute settimanali o altra frequenza” è corretto a 5 (cinque).

2. Al lotto 26 – Biologia Molecolare Trapianti, i richiesti Controlli di Qualità intra-Lab e VEQ, per la maggior parte dei virus e batteri indicati, data la loro eterogeneità, sono da considerare auspicabili, seguono pertanto le relative indicazioni di capitolato previste per i “test auspicabili”. Pertanto, anche a parziale rettifica del precedente chiarimento in merito, è necessario indicare gli stessi nell'apposita sezione della scheda offerta (A1. REAGENTI auspicabili).
Data tale variazione al fine di avere offerte economiche comparabili, le ditte interessate devono scaricare dal sito nuovamente il file dell'offerta in cui il lotto 26 è stato opportunamente modificato.

Si ribadisce che, in correlazione con la proroga del termine per la presentazione delle offerte si indica il 15.05.2014, ore 14.00, quale termine ultimo per la richiesta di chiarimenti da parte delle ditte interessate e il 21.05.2014 quale data entro la quale verranno pubblicati le risposte sul sito.

**Il Dirigente Responsabile
dell'U.O.C. Servizio Provveditorato
f.to dott. Francesco Saverio Paolillo**

f.to FB