



SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
AGRIGENTO

U.O.C. Servizio Provveditorato
Viale della Vittoria 321 - Agrigento
Tel. 0922407407- 292 -118 -116 - 293 - 120
Fax 0922407119 - 211
Email - forniture@aspag.it

prot. n. 94473 del 24/06/2020

A tutte le ditte interessate
A mezzo pubblicazione:
www.aspag.it - www.acquistinretepa.it

Oggetto: Procedura aperta telematica per l'affidamento quinquennale della fornitura in service di sistemi diagnostici per laboratorio, reagenti, calibratori e controlli occorrenti ai laboratori analisi di Patologia Clinica, Anatomia Patologica, e centri trasfusionali dei Presidi Ospedalieri e territoriali dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento - Chiarimenti

Di seguito alla richiesta chiarimenti formulata dalla Ditta /e Omissis si precisa come di seguito:

Quesito : 1 - Con riferimento a quanto previsto all'art 17 del disciplinare di gara e in particolare alla compilazione del prospetto offerta economica "Allegato 5", si chiede di confermare che con la voce "unità di misura" si intende la quantità delle confezioni offerte. La presente richiesta è dovuta al fatto che nel citato modulo offerta non si evince dove debba essere indicata la quantità di confezioni di ciascun prodotto offerto.

Risposta: nell'allegato 5 non è prevista la colonna nella quale possano essere indicate le quantità di confezioni offerte. Si precisa che il prezzo complessivo annuale/quinquennale è dato dal prezzo unitario di ogni singolo test moltiplicato per il numero complessivo dei test richiesti per singolo lotto nei relativi capitolati tecnici. Il prezzo per confezione da indicare è un dettaglio dell'offerta.

Quesito: 2 - lotto 29 - Al fine di garantire il principio della par condicio tra le aziende e della più ampia partecipazione possibile si evidenzia che le apparecchiature da banco (A) e gli analizzatori momotest (B) , appartenendo a due segmenti di mercato differenti, dovrebbero essere considerati in due lotti distinti. Questo tutelerebbe sia l'Ente appaltante che potrebbe ottenere un vantaggio economico dalla partecipazione di aziende che possono disporre direttamente del prodotto oggetto dell'appalto, sia le aziende del settore che, ad eccezione di una sola azienda sul mercato, dispongono del proprio portfolio solo dell'una o dell'altra tipologia di prodotto. La caratteristica minima: " Controlli di qualità idonei a monitorare lo stesso range analitico dei valori del lotto per almeno un anno (in termini di valore medio di SD e CV%) " risulta fortemente vincolante poiché impone alle aziende partecipanti la fornitura di uno stesso lotto di controllo di qualità per almeno un anno. Lo stesso scopo, cioè il raggiungimento di risultati di qualità, è ugualmente garantito anche attraverso l'utilizzo di controlli di qualità che non necessariamente appartengano allo stesso lotto per un anno di utilizzo, si chiede pertanto di eliminare questa caratteristica.

Per quanto riguarda la caratteristica a punteggio "Cartuccia/e omnicomprensive di tutti i componenti necessari..." al fine di premiare tecnologie che dispongono di un'unica cartuccia omnicomprensiva si chiede di confermare che tra gli elementi inclusi nella cartuccia per l'attribuzione del punteggio debbano anche essere comprese le soluzioni di controllo e tutta la fluidica.

Per quanto riguarda la caratteristica a punteggio "Determinazione dell'emoglobina totale senza processo di lisi cellulare" si evidenzia che il metodo con lisi del campione rappresenta lo stato dell'arte per la misura dell'emoglobina, pertanto si chiede che non sia un refuso l'attribuzione dei punti ad un metodo che non lo preveda.

Risposta: viene confermato il lotto unico

L'osservazione viene giudicata congrua: è possibile offrire controlli di qualità che non necessariamente appartengano allo stesso lotto per anno di utilizzo.

Non è necessario fornirle per l'attribuzione del punteggio qualità

Quesito: 3 - lotto 29 - Si chiede di specificare se sia possibile virtualizzare server in uso presso l'ente.

Si chiede di confermare che per il requisito "possibilità di determinazione dell'osmolarità", oggetto di valutazione, è da intendersi il parametro Osmolarità espresso in mmol/kg.

Richiesta
Si chiede di confermare che per il requisito "Calibrazioni completamente automatiche per l'intero pannello analitico", oggetto di valutazione, si intendono calibrazioni automatiche per tutti i parametri su base giornaliera e senza intervento di personale interno o esterno.

Risposta: viene confermata la disponibilità a poter virtualizzare il server.

Viene confermata la possibilità di determinazione con il parametro indicato

Viene confermato tale precisione sul requisito

Rettifica chiarimento : quesito 17- lotto 7 - pubblicato con nota prot. n.93486 del 23/06/2020 -

diagnostica urinaria viene chiesta a p. 22 la fornitura di N. 1 centrifuga non basculante con capacità non inferiore a 50 posizioni. Poiché questa caratteristica appartiene a centrifughe non più reperibili sul mercato, si chiede se possono essere fornite o centrifughe basculanti a 50 posizioni o centrifughe non basculanti ma a 30 posizioni.

Risposta : A rettifica del precedente chiarimento, preso atto delle oggettive difficoltà nel reperire quanto richiesto inizialmente e considerando ragionevole applicare il principio dell'equivalenza operativa, si rappresenta che è possibile fornire centrifuga basculante per un numero minimo di 50 posizioni.

Rettifica chiarimento Quesito: 34 - lotto n. 21- pubblicato con nota prot.93486 del 23/06/2020 -

Si chiede di confermare che la richiesta del dosaggio delle Catene Leggere K&L Libere policlonale sia da considerare come reattivi opzionali.

Risposta : A rettifica del precedente chiarimento si comunica che la richiesta è da considerare come opzionale

Rettifica chiarimento Quesito: 14 - lotto 2 - pubblicato con nota prot. n. 93486 del 23/06/2020 -

Si chiede di confermare se per "strumento completamente automatico", si intenda, senza alcun intervento manuale dell'operatore, ad eccezione dell'introduzione della provetta, della cartuccia reagenti, lettura bar code, run ed eliminazione della cartuccia a fine analisi, sullo strumento, incluse eventuali fasi di estrazione del DNA, oltre che di rilevazione.

- In relazione alla prescrizione capitolare "...sensibilità analitica non inferiore a 6 UFC/ml per ogni specie..." si chiede di confermare l'ammissione di sistemi analitici più sensibili, con LOD inferiore a quella indicata. in riferimento alle "ATTREZZATURE ACCESSORIE per ogni piattaforma analitica (obbligatorie)", essendo il PC ed il software integrato nel sistema, di confermare la non necessità di fornire "N. 1 PC esterno di back-up, completo di software gestionale preinstallato".

Risposta : A rettifica del precedente chiarimento - Si rappresenta che la dizione "non inferiore" è da riferire a mero refuso e che la dizione corretta è "non superiore". Pertanto vengono ammesse forniture che prevedano un LOD inferiore a quello indicato per almeno l'80% dei patogeni rilevati

Rettifica chiarimento Quesito: 18 - lotto 31 - pubblicato con nota prot. n. 93486 23/06/2020 - la fornitura in Service di diverse micropipette che coinvolgerà presumibilmente diversi laboratori, e non di strumentazione correlata alla fornitura anche di reagenti, chiediamo una descrizione più dettagliata su come debba essere regolato tale servizio per i 5 anni.

Nel modulo di offerta viene riportata anche una quota noleggio: come dovrebbe essere regolamentato tale noleggio nei 5 anni ?

Relativamente alla descrizione di Servizio Tecnico, vengono riportati due tipi di certificazioni, di I livello e di II livello, ma non è chiaro per quante e quali micropipette venga richiesta una certificazione piuttosto che l'altra. Quale è il volume massimo che devono avere i 3.000 puntali con doppio filtro richiesti ?

Risposta A rettifica del chiarimento precedente si precisa che la certificazione di I livello è richiesta solo per le pipette a volume variabile per volumi di aspirazione di 10, 100 e 1000 utilizzate per la biologia molecolare (4 per ogni tipologia per un numero totale di 12, su indicazione del Laboratorio) e per le pipette multicanale (4 in numero totale su indicazione del Laboratorio)

Per tutte le altre tipologie di pipette viene richiesto il controllo di II livello

Quesito : 4 - lotto - 31 - Si chiede di specificare se i 3.000 puntali richiesti si intendono in numero di puntali o confezioni e di specificare quantità e volumi esatti al fine di formulare una corretta offerta economica.

Avete specificato in una risposta ad un chiarimento che il massimo volume dei puntali è 2ml quando nella tabella di punteggio tecnico è richiesto un puntale con filtro da 5ml di una determinata lunghezza; si tratta di un refuso?

) si chiede di specificare se per le pipette necessitate di una certificazione equivalente Accredia conforme alle specifiche ISO 17025 oppure una taratura calibrazione conforme alle specifiche ISO 8655. Distinti saluti

Risposta : I 3000 puntali sono da intendersi in termini di numero di puntali

Trattasi di mero refuso, il punteggio correlato è da considerarsi come attributo al punto 5 (5 punti) e al punto 6 (5 punti) della stessa griglia qualità. Ogni certificazione o taratura deve essere conforme alle norme vigenti e di riferimento, anche secondo il principio dell'equivalenza

Rettifica chiarimento Quesito : 13 - lotto 29 - pubblicato con nota prot. n. 93486 del 23/06/2020 Si chiede di voler meglio definire la distribuzione dei test, discriminandone il numero tra apparecchio da banco A e apparecchio da banco B

Si chiede di confermare che i volumi dichiarati non siano comprensivi dei controlli di qualità. Si chiede di specificare per gli analizzatori portatili di tipo B la frequenza di esecuzione dei controlli di qualità e i relativi livelli.

Si chiede di specificare se sia possibile virtualizzare server in uso presso l'ente.

Si chiede di confermare che per il requisito "possibilità di determinazione dell'osmolarità", oggetto di valutazione, è da intendersi il parametro Osmolarità espresso in mmol/kg. Richiesta

Si chiede di confermare che per il requisito "Calibrazioni completamente automatiche per l'intero pannello analitico", oggetto di valutazione, si intendono calibrazioni automatiche per tutti i parametri su base giornaliera e senza intervento di personale interno o esterno.

Risposta ; A rettifica del precedente chiarimento si precisa che i volumi dichiarati SONO COMPRESIVI DEI CONTROLLI DI QUALITÀ

Il RUP
Dott.ssa Pina Maria Petrucci

