



PROT. N° 13997

VITERBO, 17 FEB. 2017

OGGETTO: Procedura aperta a rilevanza comunitaria ai sensi degli art. 59 e art. 60 del D.L.vo 50/2016, per l'affidamento della fornitura in service, suddivisa in 3 lotti, di sistemi diagnostici completi di reagenti ed apparecchiature per la determinazione di gruppi sanguigni, la ricerca di anticorpi irregolari antieritrocitari, prove di compatibilità ed altri esami specialistici immunoematologici per il SIMT del C.O.B di Belcolle ASL Viterbo.
Numero di Gara 6609933

Con la presente si comunicano i seguenti chiarimenti in merito alla gara in oggetto:

1. Quesito – LOTTO 2 – TEST RICHIESTI – voce 2 – “GRUPPO INDIRECTO n° 20.000 Determinazioni/anno”: si chiede di confermare se è corretto offrire il profilo a 4 cellule (A1-A2-B-0) per tutte le 20.000 determinazioni.
Si conferma che è corretto offrire il profilo a 4 cellule (A1-A2-B-0) per tutte le 20.000 determinazioni.
2. Quesito – LOTTO 2 – TEST RICHIESTI – voce 4 – KELL n° 20.000 determinazioni/anno: si chiede se l'esatta descrizione per questa voce è “Fenotipo Rh + Kell n° 20.000 determinazioni/anno”.
Si, l'esatta descrizione è: “Fenotipo Rh + Kell n° 20.000 determinazioni/anno”.
3. Quesito – LOTTO 2 – TEST RICHIESTI – voce 6: “Ricerca anticorpi irregolari siero n. 20.000 determinazioni/anno”: si chiede di confermare se è corretto offrire un pool di emazie per tutte le 20.000 determinazioni.
Si, corretto offrire un pool di emazie per tutte le 20.000 determinazioni.
4. Quesito – Si chiede di confermare che la descrizione tra virgolette “MICROPISTRA IN FASE LIQUIDA” nel titolo del lotto 2 “Sistema analitico completamente automatico” si riferisca alla fase analitica.
Si conferma che la suddetta descrizione si riferisce alla fase analitica.
5. Quesito – Nel capitolato viene richiesto quanto segue: “Le ditte offerenti dovranno essere disponibili ad effettuare una prova clinico-pratica dell'apparecchiatura offerta (per 20 giorni)” si chiede di confermare se tale prova clinico-pratica può essere effettuata anche in un altro laboratorio in cui il sistema è installato ed interfacciato (cioè operativo in routine).
No, la prova clinico-pratica può essere effettuata solo presso il Laboratorio SIMT presso l'Ospedale di Belcolle – Viterbo.
6. Quesito – Paragrafo 21.2 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA – VALUTAZIONE QUALITATIVA DEL LOTTO N. 2, Paragrafo A – Strumentazione: cosa si intende alla voce “Ampiezza pannello determinazioni”.
La dicitura si riferisce ai test di immunoematologia eritrocitaria previsti per le donazioni di sangue.
7. Quesito - Paragrafo 21.2 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA – VALUTAZIONE QUALITATIVA DEL LOTTO N. 2, Paragrafo C – Adattabilità al Laboratorio: “Tempo esecuzione test”: si chiede di precisare a quali tipi di test si fa riferimento.
La richiesta è riferita a tutti i test, a puro titolo indicativo.
8. Quesito – Nel capitolato tecnico tabella “TEST RICHIESTI” voce “CQI” si chiede se il numero dei test pari a 800/aa, riportato nella stessa, sono già conteggiati nel fabbisogno dei test totali.
Si, è da offrire solo sangue di controllo in abbonamento per n° 2 strumenti (800/anno test).

9. 2 - Quesito – Nel capitolato tecnico tabella “TEST RICHIESTI” voce “30000/aa GRUPPI INDIRECTI” specificare se ricerca di agglutinine si intende a due cellule A1-B-A2 o A1-B-O, o a 4 cellule A1-B-A2-O.
Si intende a 4 cellule
10. Quesito – Nel capitolato tecnico tabella “TEST RICHIESTI” voce “55000/aa GRUPPI DIRETTI” si chiede se si intenda il gruppo completo costituito da A,B,AB, D’, D”.
Si specifica quanto segue: n. 30.000 gruppi diretti completi e n. 25.000 gruppi diretti A/B/D.
11. Quesito – Nel capitolato tecnico “TEST RICHIESTI” voce “IDENTIFICAZIONE AB IRREGOLARI (A 10 CELL.)” si chiede di precisare se il pannello da fornire debba essere a 11 cellule normali + 11 cellule in enzima oppure solo a 11 cellule normali non trattate.
Il pannello da fornire deve essere sia a cellule trattate che non trattate.
12. Quesito – Nel capitolato tecnico tabella “TEST RICHIESTI” voce “ALTRI SISTEMI GRUPPO EMATICI (MNS/Fy/Kidd/Le/Lu/Cw)” si chiede di esplicitare se il test/aa indicato 300/aa sia riferito alla singola specificità (300 determinazione M, 300 determinazioni N, 300 determinazioni S ecc.) o tale numero sia da dividere tra essi (ovvero 300 diviso i 6 sistemi antigenici richiesti).
Il test/aa indicato è da dividere tra di essi.
13. Quesito – Nel capitolato tecnico “CRITERI DI VALUTAZIONE DELL’OFFERTA TECNICA VALUTAZIONE QUALITATIVA DEL LOTTO N. 1” la voce B – Reagenti “Possibilità approfondimento Coombs diretti positivi e D parziale” con metodica in micro colonna identifica una sola ditta fornitrice. Pertanto si richiede se sono ammesse anche offerte relative a metodiche diverse dall’aggiudicazione su colonna per permettere la partecipazione anche di altre ditte e quindi per meglio comparare le offerte proposte dalle varie aziende.
Sono ammesse anche altre metodiche diverse dall’aggiudicazione su colonna, ma la valutazione tecnica è soggetta a previa verifica e valutazione in Laboratorio con dimostrazione diretta della metodica.
14. Quesito – Nel capitolato tecnico lotto I voce “IDENTIFICAZIONE AB IRREGOLARI” (a 10 cellule)” si chiede se vengono valutati positivamente pannelli aggiuntivi di identificazione anticorpale e pannelli papainati. Se si, specificare in quale voce saranno valutati dei criteri di aggiudicazione.
No, non vengono valutati altri tipi.
15. Quesito – Nel capitolato tecnico “CRITERI DI VALUTAZIONE DELL’OFFERTA TECNICA VALUTAZIONE QUALITATIVA DEI LOTTI N. 1 voce B – Reagenti “ POSSIBILITA’ DI DISPORRE DI SCHEDINE PRE-SEMINATE CON ANTISIERI ANCHE PER ALTRI SISTEMI GRUPPO EMATICI” si chiede se in questa voce venga valutato anche lo spreco delle schedine calcolato in base ai carichi di lavoro dichiarati nel capitolato.
No, non verrà valutato lo spreco.
16. Quesito – “Art. 21 PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE 21.1 CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE”.
Si, si è comunque ammessi se per un sub criterio non si raggiunge il punteggio minimo, purchè venga raggiunto il minimo totale di 33.
17. Quesito – Si chiede di confermare che i test richiesti per eseguire il CQI (800/anno) siano compresi nel numero di determinazioni anno indicate e che sia da offrire solo il sangue di controllo in abbonamento:
Si conferma che è da offrire solo sangue di controllo in abbonamento per n° 2 strumenti (800/anno test).
18. Quesito – Al fine di formulare offerta idonea alle vostre esigenze, si chiede di specificare se i 55000 gruppi diretti richiesti siano gruppi diretti completi A, B, AB, D?, D??. CTL o controlli gruppo diretti A, B, D.
Si specifica quanto segue: n. 30.000 gruppi diretti completi e n. 25.000 gruppi diretti A/B/D.
19. Quesito – Si chiede di specificare a quante cellule deve essere effettuato il gruppo indiretto.
Si specifica che in gruppo indiretto va effettuato con n° 4 cellule.
20. Quesito – Si chiede di specificare se per le determinazioni ?Identificazione Ab irregolari (a 10 cell), siano da offrire pannelli non trattati o pannelli trattati, o solo pannelli non trattati a 10 cellule.
Sono da offrire pannelli sia trattati che non trattati.

21. Dichiarazione – Facciamo presente che in occasione del sopralluogo obbligatorio, ci è stata consegnata fotocopia del modulo originale e che pertanto nella documentazione di gara sarà allegata la copia come da Voi consegnata o non il documento originale.
Nella busta amministrativa va inserita copia del certificato di sopralluogo.
22. Quesito – Sanzione pecuniaria è pari all'1 per mille dell'importo (art. 8 soccorso istruttorio) oppure 1% dell'importo complessivo di gara come indicato nell'art. 17:
Si conferma che la sanzione pecuniaria corrisponde all'1 per mille dell'importo di gara.
23. Quesito – Offerta senza prezzi (anche su CD) è da inserire nella busta documentazione amministrativa o nella busta tecnica.
Si specifica che l'offerta senza prezzi ed il CD vanno inseriti nella busta Documentazione Tecnica.
24. Quesito – Tabella n°1 - Schema offerta economica Lotto n°2 : qualora ci siano piastre preseminate e quindi un unico profilo di analisi non divisibile è possibile è possibile raggruppare in un'unica voce i due profili indicando un unico prezzo a determinazione?
Si conferma che è possibile presentare anche profili di analisi non divisibili, dandone una chiara esplicazione nella documentazione tecnica e pertanto riportare nella Tabella n°1 una sola voce raggruppata.
25. Quesito – Art. 18 Contenuto della Busta B – Documentazione Tecnica – Punti 18.1- 18.2 Si chiede di precisare meglio cosa si intende per “anno di inizio commercializzazione della strumentazione offerta” e “ data di prima immissione in commercio delle apparecchiature” (Italia o Europa) e in entrambi i casi se si fa riferimento alla prima versione dello strumento o ultima versione che si intende offrire in gara.
Si, che per anno di inizio commercializzazione della strumentazione ci si riferisce alla data di immissione in commercio del modello di attrezzatura offerto in gara e l'indicazione della data di immissione in commercio va indicata per l'Italia, se riportate anche le date estere sono solo a completamento.

Distinti saluti.

Il Responsabile Unico del Procedimento
Dott. Giovanni Firmani

