



**ASL
VITERBO**

U.O.C. E-PROCUREMENT

Via Enrico Fermi, 15 – 01100 Viterbo

Direttore Dr.ssa Simona Di Giovanni

Tel. 0761 237825 – Fax 0761 237837; e-mail: simona.digiovanni@asl.vt.it**SETTORE BENI, INFORMATICA E DONAZIONI**

TEL. 0761 237843/841 – FAX 0761 237837

e-mail: paola.donati@asl.vt.it, francesca.dipietro@asl.vt.it

10 APR. 2018

PROT. N. 28038

VITERBO,

PER CHI DI INTERESSE

Oggetto: Procedura aperta telematica, in ambito comunitario, ai sensi degli artt. 58 e 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., volta all'affidamento della fornitura in service di sistemi diagnostici per il Laboratorio Analisi della ASL di Viterbo.

CHIARIMENTO N. 2

DOMANDA: Siamo a chiedere i seguenti chiarimenti in riferimento al LOTTO N.3:

Si chiede di spiegare meglio la descrizione della fornitura al punto 1 di seguito riportata

SISTEMA BOBOTIZZATO COMPLETAMENTE AUTOMATIZZATO PER STANDARDIZZAZIONE INOCULO, SEMINA SU PIASTRE DI PETRI DI MATERIALI BIOLOGICI, INCUBAZIONE, LETTURA, IDENTIFICAZIONE E ANTIBIOGRAMMA

RISPOSTA: Si conferma SISTEMA ROBOTIZZATO COMPLETAMENTE AUTOMATIZZATO PER STANDARDIZZAZIONE INOCULO, SEMINA SU PIASTRE DI PETRI DI MATERIALI BIOLOGICI.

Per quanto riguarda INCUBAZIONE, LETTURA, IDENTIFICAZIONE E ANTIBIOGRAMMA trattasi di REFUSO.

A tal proposito, in merito al LOTTO 3, si coglie l'occasione per comunicare che a **differenza** di quanto fornito con il chiarimento n. 1 alla domanda: Si chiede di chiarire cosa si intenda per "Capacità di trasferimento delle piastre petri dal seminatore agli incubatori mediante sistemi di connessione automatici" e "Imaging digitale automatico".

e conseguente **RISPOSTA:** Relativamente al primo punto si intende che il trasferimento delle piastre deve avvenire in automatico all'incubatore.

Relativamente al secondo punto si intende la possibilità di "fotografare" e "acquisire le immagini" della semina in automatico.

Si **RETTIFICA COME SEGUE:** Per "Capacità di trasferimento delle piastre petri dal seminatore agli incubatori mediante sistemi di connessione automatici"

Si intende "Eventuale capacità di trasferimento delle piastre petri dal seminatore agli incubatori mediante la predisposizione di sistemi di connessione automatici"

E per "Imaging digitale automatico" si intende la predisposizione per poter eventualmente, in un futuro, acquisire le immagini della semina in automatico.

DOMANDA: Siamo a chiedere i seguenti chiarimenti in riferimento al LOTTO N.3:

Relativamente alla richiesta 3 della descrizione fornitura:

"Sistema per l'esecuzione di identificazione di batteri (gram-, gram+, anaerobi e miceti) e per l'esecuzione di antibiogramma e per l'antimicogramma anche con metodica manuale."

Si chiede conferma che anaerobi e miceti possano essere identificati in alternativa con metodica "Maldi" in linea con quanto riportato successivamente nei relativi requisiti minimi:

“Strumentazione automatica (walk away) in grado di identificare la maggior parte dei germi patogeni (gram-positivi, gram-negativi) con l'esecuzione del relativo antibiogramma e per l'antimicogramma anche con metodica manuale, comprensiva di sistema esperto dedicato.”

RISPOSTA: Si conferma l'alternativa “MALDI” e METODO BIOCHIMICO.

DOMANDA: In riferimento al LOTTO I Si chiede di specificare se le attività di progettazione e lavori verranno fatturate e conseguentemente liquidate in base alla modalità prevista all'art. 24 del disciplinare di gara o in base all'art. 11 del Capitolato Speciale d'Appalto Lavori (VIT_LA-D-GEN-P002)

RISPOSTA: Nelle modalità previste all'art. 24 del disciplinare di gara.

DOMANDA: In riferimento alle caratteristiche strumentali e analitiche a punteggio (pag. 63/78 del capitolato speciale d'appalto), del subplotto indicato come in oggetto, si chiede se per quanto riguarda la voce:

1. **“numero di allergeni on board”**, si intende la possibilità strumentale di caricare a bordo il maggior numero di allergeni differenti tra loro, (es. acaro, mela, graminacee etc..)
2. **“magazzino allergeni on-board”**, si intenda la capacità della strumentazione di mantenere la stabilità degli allergeni per un lungo periodo di tempo all'interno della macchina e, in caso affermativo, se verrà valutata, conseguentemente, la durata degli allergeni “on board”.
3. **“allergeni legati a matrice solida elo liquida”**, quale sia il coefficiente di punteggio per le due matrici menzionate e quindi peso specifico assegnato a ciascuna differente tecnologia.
4. **“disponibilità di allergeni ricombinanti”**, verrà valutata la possibilità della concorrente di offrire tali test, e conseguentemente se verrà assegnato un punteggio proporzionale al numero di “allergeni ricombinanti” a disposizione per ciascuna azienda.
5. **“disponibilità di allergeni molecolari”**, verrà valutata la possibilità della concorrente di offrire tali test e conseguentemente se verrà assegnato un punteggio proporzionale al numero di “allergeni molecolari” a disposizione per ciascuna concorrente.

RISPOSTA: Punto 1. Si;
 Punto 2. Si, verrà valutata;
 Punto 3. Verranno valutate secondo la tipologia dell'offerta;
 Punto 4. Si;
 Punto 5. Si.

DOMANDA: In riferimento alle "specifiche tecniche indispensabili per il sistema automatico per dosaggi immunometrici quantitativi (non in micropiastra)" (pag. 65/78 del capitolato speciale d'appalto), si chiede se per quanto riguarda la voce:

1. **“caricamento in continuo reagenti e campioni”** sia possibile offrire una strumentazione con tecnologia “walk-away” reale che consenta:
 - antigeni e campioni: caricamento in continuo
 - altri reagenti e consumabili: caricamento a inizio seduta a bordo macchina di un quantitativo che permette l'espletamento di una routine tre volte superiore alla Vostra media giornaliera del lotto in oggetto, senza il bisogno costante di ricaricare l'apparecchiatura di ulteriori reagenti e consumabili durante seduta stessa.
2. **“Master curve (curve di calibrazioni stabili per almeno 14 gg.)”** sia possibile offrire, anziché un dispositivo con master curve, uno con tecnologia che preveda curve di calibrazione eseguite direttamente sulla strumentazione con validità fino a 28 giorni dopo la calibrazione.

RISPOSTA: Punto 1: Per caricamento in continuo reagenti si intende la copertura a bordo dei reagenti necessari per ogni singola seduta analitica (corsa);
 Punto 2: Per master curve si intende come da capitolato cioè non possono essere offerti dispositivi alternativi;

Di seguito n. 11 DOMANDE relative al LOTTO 3

1. Si chiede se disponibile aria compressa nella struttura ospedaliera. Nel caso lo fosse si chiede di indicare il punto di accesso più vicini ai locali dedicati al lotto 3. Se non fosse disponibile, si chiede conferma che sarà possibile provvedere alla installazione di un piccolo compressore esterno nelle vicinanze dei locali designati.

RISPOSTA: Si è presente l'aria compressa in ospedale, a 4 e 8 Atmosfere. E' presente un quadro di riduzione al settimo piano. E' auspicabile l'installazione di un piccolo compressore vista la notevole distanza a cui si trova detto quadro di riduzione.

2. Si chiede conferma che la portata del solaio è maggiore di 300 kg/m²;

RISPOSTA: Si conferma.

3. Per l'ottimale stesura dell'offerta economica, relativamente a quanto richiesto nel capitolato tecnico di gara del lotto 3: "attrezzature accessorie come i sistemi termostatici per germi comuni, microaerofili, anaerobi e miceti" si chiede di precisare il numero e la tipologia di incubatori da inserire in offerta tecnica/economica

RISPOSTA: E' a discrezione della ditta offerente la valutazione delle attrezzature accessorie necessarie nell'ottica di attuazione dei protocolli diagnostici in uso nel laboratorio di microbiologia.

4. Si chiede di chiarire cosa debba essere offerto per "i relativi accessori per prove biomeccaniche"

RISPOSTA: Si intende prove biochimiche.

5. Si chiede di precisare i numeri di test relativi a:

- a. Sistema fluidificante e di decontaminazione degli espettorati;
- b. Determinazione nel liquor degli agenti infettivi;
- c. Test per gruppaggio di Streptococchi;
- d. Test per gruppaggio di Stafilococchi

RISPOSTA: a. circa 723;

b. refuso;

c. circa 125;

d. circa 250.

6. Rispetto alle 10.000 Identificazioni richieste, si chiede di precisare la % di identificazioni biochimiche e % ID MALDI che dovranno essere offerte, in modo da poter presentare una adeguata offerta economica;

RISPOSTA: Orientativamente 60% ID MALDI e 40% IDENTIFICAZIONI BIOCHIMICHE e comunque in relazione alla tipologia dell'offerta.

7. Relativamente alle caratteristiche oggetto di valutazione si chiede se relativamente ai punti:

- e. Numero identificazioni a bordo macchina;
- f. Numero antibiogramma a bordo macchina

si debba intendere come numero massimo di identificazioni e di antibiogrammi che possono essere effettuati contemporaneamente sulla strumentazione offerta.

RISPOSTA: Si intende numero totale di identificazioni e di antibiogramma che possono essere presenti nella strumentazione.

8. Relativamente alle richieste relative agli antibiogrammi:

"ANTIBIOGRAMMA GRAM NEGATIVI URINARI 600

ANTIBIOGRAMMA GRAM NEGATIVI MULTIPLI RESISTENTI 5000 "

Si chiede se trattasi di inversione dei numeri e non siano invece richiesti 5000 pannelli Gram negativi urinari e 600 pannelli per Gram negativi multi-resistenti.

RISPOSTA: Trattasi di inversione

9. Relativamente al punto **capacità di carico (punti 3,4)**, si chiede se trattasi di refuso e si voleva indicare solo il punto 4, dal momento che la capacità di carico del sistema di cui al punto 3 è già stato considerato nei precedenti:

a. **Numero identificazioni a bordo macchina;**

b. **Numero antibiogramma a bordo macchina**

RISPOSTA: Trattasi di refuso intendendo solo il punto 4).

10. Si prega di chiarire meglio come la stazione appaltante intenda approssiare l'esame colturale dei 723 campioni per la ricerca dei micobatteri

RISPOSTA: I 723 campioni sono quelli che devono essere eseguiti sia come colturale che come esame microscopico da vetrino

11. Si prega di chiarire meglio cosa si deve intendere per la richiesta di seguito riportata:

5 - SISTEMA AUTOMATICO PER LA COLORAZIONE DEL BK (non vincolato a specifiche tecniche indispensabili)

RISPOSTA: Si conferma capitolato.

DOMANDA: In merito al reagente omocisteina richiesto come parametro urgente con metodica di immunometria, si chiede alla vostra spettabile asl di poter offrire, secondo il principio di equivalenza, un metodo di determinazione differente che permette allo stesso modo una determinazione quantitativa dell'omocisteina.

RISPOSTA: Si, come indicato anche nel capitolato LOTTO I – Sub lotto b).

DOMANDA: Emissione fatture con cadenza mensile o secondo periodicità indicata dal D.E.C. (pag. 34 del disciplinare di gara): nel caso della scrivente società, le fatture vengono emesse contestualmente all'evasione degli ordini; si chiede pertanto se tale modalità possa essere accettata dalla Vostra amministrazione.

RISPOSTA: Si solo per i materiali di consumo.

DOMANDA: In riferimento al chiarimento nr. 1, ove è indicato che è **sufficiente apporre solo la firma digitale su ogni file pdf presentato in luogo della firma apposta a mano su doc. cartaceo**; si chiede se, come precisato nel disciplinare, dovrà comunque essere apposta la firma anche sul file zip contenente i vari files già firmati.

RISPOSTA: Si come precisato nel disciplinare.

DOMANDA: in riferimento a 15.2 OFFERTA ECONOMICA **Capitolato Speciale di appalto (pag.24/78) si chiede:**

1. Se l'importo degli eventuali test opzionali debba considerarsi compreso all'interno della base d'asta del lotto d'appartenenza.
2. Conferma che per gli eventuali test opzionali non offerti, si procederà tenendo conto per ciascun test mancante del maggior prezzo offerto dai concorrenti per lo stesso test.

RISPOSTA: 1. E' facoltà della ditta di offrire i test opzionali.

2. Si conferma.

DOMANDA: In riferimento a:

LOTTO 4 – SUBLOTTO B (Hub Allergologia) Curva standard di calibrazione IgE specifiche tra 0,35-100 KU/l. Si chiede se sia possibile offrire una curva standard di calibrazione IgE specifiche tra 0-100 KU/l, quindi con una specifica tecnica superiore a quanto richiesto come indispensabile nel presente capitolato .

RISPOSTA: Il valore di concentrazione 0,35 KU/l indicato nella curva standard di calibrazione rappresenta quello minimo indispensabile, pertanto valori ancora più bassi determinabili nella curva standard, cioè al di sotto del minimo indispensabile, sono in linea con il requisito indispensabile della concentrazione della curva standard, rientrando in definitiva comunque nel range di intervallo richiesto.

Di seguito n. 12 domande relative al LOTTO I

1. Si richiede se il punteggio minimo riportato per ogni tabella relativa alle caratteristiche a punteggio di ogni sublotto sia il minimo punteggio da raggiungere, pena esclusione dalla gara, per ogni sublotto, o se sia sufficiente raggiungere il minimo punteggio calcolato sommando i minimi punteggi stabiliti per ogni sublotto.

RISPOSTA: Deve essere raggiunto il minimo punteggio stabilito per ogni tabella pena esclusione.

2. “Allegato tecnico A-CARATTERISTICHE DOTAZIONI TECNOLOGICHE – Sublotto “a” HUB: PRE e POSTANALITICA”, pag 26 di 78. Nel caso di offerta di diagnostiche non collegate fisicamente alla pre-post analitica si fa notare che gli analizzatori potenzialmente offribili dalla scrivente non alloggiato rack intercambiabili tra loro. Ai fini della partecipazione si chiede pertanto di rimuovere tale requisito minimo.

RISPOSTA: Premesso che l'intercambiabilità è d'obbligo, solo nel caso di non offerta di sistema non collegato fisicamente alla PRE-POST Analitica per tutte le diagnostiche del Lotto I per l'HUB, in caso di collegamento ad una sola diagnostica, i rack possono essere generici e dedicati alle singole diagnostiche non collegate.

3. “Allegato tecnico A-CARATTERISTICHE DOTAZIONI TECNOLOGICHE – Sublotto “b” HUB: CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA, Obiettivi Specifici organizzativi”, pag 28 di 78, voce “garanzia della massima standardizzazione delle prestazioni di urgenza di chimica clinica/immunometria: TAT di 60 minuti dal check-in in laboratorio”.

Il capitolato ammette la possibilità di offrire sistemi di pre e post analitica non necessariamente connessi agli analizzatori; ciò implica un'interazione manuale da parte di un operatore, non quantificabile in termini di tempo e standardizzazione dell'operatività. Pertanto si chiede che l'obiettivo sopra citato sia riferito al momento della presa in carico da parte degli analizzatori e non al check-in in laboratorio. In altri termini si chiede di poter esprimere un TAT analitico riferito alle prestazioni di urgenza.

RISPOSTA: I campioni urgenti nella fascia oraria feriali 8.00 – 14.00 sono seguiti a vista da specifico operatore e di fatto il “TAT” di 60 min dal check-in corrisponde al “TAT” analitico

4. “Allegato tecnico A-CARATTERISTICHE DOTAZIONI TECNOLOGICHE – Sublotto “b” HUB: CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA, Obiettivi Specifici organizzativi”, pag 28 di 78, voce “garanzia della massima standardizzazione delle prestazioni di routine interne ed esterne: TAT di 4 ore dal check-in in laboratorio”.

Il capitolato ammette la possibilità di offrire sistemi di pre e post analitica non necessariamente connessi agli analizzatori; ciò implica un'interazione manuale da parte di un operatore, non quantificabile in termini di tempo e standardizzazione dell'operatività. Pertanto si chiede che l'obiettivo sopra citato sia riferito al momento della presa in carico da parte degli analizzatori e non al check-in in laboratorio. In altri termini si chiede di poter esprimere un TAT analitico riferito alle prestazioni di routine.

RISPOSTA: Nel caso prospettato comunque il TAT parte sempre dal check-in, che viene dato dallo strumento di pre-post analitica, in quanto per la completa esecuzione degli esami di routine nella fascia oraria 8.00 – 14.00 (chimica clinica e immunometria HUB) la ditta offerente deve tener conto della produttività dello strumento di pre+post analitica per raggiungere il TAT medio di 4 ore. Data poi la stretta congruità tra strumento di chimica clinica/immunometria con pre-post analitica con operatore dedicato, la tempistica dell'operatività manuale è ridotta al minimo ed è di fatto ininfluente

5. “Allegato tecnico A-CARATTERISTICHE DOTAZIONI TECNOLOGICHE – Sublotto “b” HUB: CHIMICA CLINICA ED IMMUNOMETRIA, Caratteristiche oggetto di valutazione”, pag 30 di 78, voce “modulo ISE a potenziometria diretta o indiretta e autonomia operativa e modalità di manutenzione”.

Si chiede di confermare che l'autonomia operativa debba essere calcolata considerando l'esecuzione contemporanea dei tre elettroliti (Na, K, Cl) sui campioni.

RISPOSTA: L'autonomia operativa potrebbe essere calcolato anche considerando l'esecuzione contemporanea dei tre elettroliti

6. Si richiede la possibilità di fornire i dosaggi di procalcitonina ed omocisteina su piattaforma di chimica clinica

RISPOSTA: Vedasi pag. 29 secondo capoverso del capitolato speciale. La risposta è da intendersi comunque affermativa

7. *“Allegato tecnico A-CARATTERISTICHE DOTAZIONI TECNOLOGICHE – Sublotto “a” HUB: PRE e POSTANALITICA Caratteristiche oggetto di valutazione”, pag 27 di 78, voce “modalità di caricamento, trasporto, indirizzamento del campione, con modalità a campione singolo o tramite rack sulla base del profilo analitico richiesto, che ottimizzi i processi e garantisca la flessibilità/indipendenza dei campioni (relazionare)”.*

Si chiede conferma che il massimo punteggio verrà attribuito a chi propone la massima flessibilità/indipendenza dei campioni, garantita unicamente da un sistema di automazione pre e post analitica che effettui il trasporto e l'indirizzamento dei campioni con modalità a campione singolo.

RISPOSTA: Si conferma che la valutazione avverrà secondo i criteri stabiliti nel Capitolato Speciale.

8. *“Allegato tecnico A-CARATTERISTICHE DOTAZIONI TECNOLOGICHE – Sublotto “a” HUB: PRE e POSTANALITICA Caratteristiche oggetto di valutazione”, pag 27 di 78, voce “Controllo positivo tramite lettura barcode nelle fasi critiche di aliquotazione e di campionamento”.*

Si chiede conferma che, poiché la caratteristica si riferisce al sistema di automazione, vengano premiate soluzioni che garantiscono la lettura del codice a barre del campione effettuate sul sistema di automazione pre-post analitica prima dell'ingresso dei campioni sulle connessioni strumentali.

RISPOSTA: Si conferma che la valutazione avverrà secondo i criteri stabiliti nel Capitolato Speciale.

9. *“Allegato tecnico A-CARATTERISTICHE DOTAZIONI TECNOLOGICHE – Sublotto “a” HUB: PRE e POSTANALITICA Caratteristiche oggetto di valutazione”, pag 27 di 78, voce “Centrifugazione integrata o interconnessa con il sistema di automazione e trasporto campioni modalità di caricamento delle centrifughe – ottimizzazione dei processi (relazionare)”.*

Si chiede conferma che, al fine di perseguire l'obiettivo di massima ottimizzazione dei processi, vengano premiate modalità di caricamento delle unità di centrifugazione che impieghino il minor numero di movimenti meccanici possibili

RISPOSTA: Si conferma che la valutazione avverrà secondo i criteri stabiliti nel Capitolato Speciale.

10. *“Allegato tecnico A-CARATTERISTICHE DOTAZIONI TECNOLOGICHE – Sublotto “c” SPOKE: CHIMICA CLINICA E MARCATORI CARDIACI. Caratteristiche oggetto di valutazione”, pag 31 di 78, voce “Gestione del controllo di qualità”.*

Si chiede conferma che con tale richiesta si intenda la capacità dei sistemi di gestire il controllo di qualità, con diagrammi si Levey-Jennings e regole di Westgard su più livelli con dati giornalieri, mensili, cumulativi per tutti gli analiti, così come richiesto per gli analizzatori principali al sublotto b.

RISPOSTA: In questo sublotto non viene specificata la modalità di descrizione del controllo di qualità, che pertanto è rimessa alla discrezione dell'offerente.

11. Capitolato Speciale d'Appalto, ART 5. Punto V. CQI.

Relativamente al lotto I si chiede conferma che debbano essere offerti controlli di qualità di terza parte e che la frequenza di esecuzione dei CQI sia 1 volta al giorno per 365 giorni su 2 livelli di controllo, per tutti gli analiti.

RISPOSTA: I controlli di qualità terza parte non devono essere offerti. Relativamente alla frequenza e le tipologie degli analiti la risposta è affermativa.

12. Capitolato Speciale d'Appalto, ART 5. Punto XII. Manuali.

Relativamente al lotto I si chiede conferma che i manuali, programmi di gestione, depliant e fogli illustrativi richiesti stampati in duplice copia possano essere consegnati solo a seguito dell'aggiudicazione.

RISPOSTA: Si conferma quanto già trasmesso con il chiarimento n. 1 Prot. n. 21324 del 15/3/20180.

DOMANDA: In riferimento alla gara in oggetto, si chiede se, oltre al disciplinare, gli allegati che vanno restituiti firmati digitalmente siano: Allegati A -B-C-D-E o anche i modelli di dichiarazione sost. dell'impresa ausiliaria e quella del sub-appaltatore.

RISPOSTA: Dovranno essere firmati digitalmente tutti i documenti di gara e quelli relativi ai modelli di dichiarazione dell'impresa ausiliare e del subappaltatore dovranno avere sottoscrizione olografa, rispettivamente dall'impresa ausiliaria e dal subappaltatore, scannerizzati e caricati a sistema firmati digitalmente dall'impresa concorrente.

DOMANDA: Relativamente al Capitolato Tecnico, per allegati si intendono solo le planimetrie ? In tal caso è possibile allegare solo quella inerenti i lotti di interesse ?

RISPOSTA: Si solo quelli inerenti i lotti di interesse.

DOMANDA: Si chiede di confermare che l'elenco dei fatturati nonché delle forniture eseguite nell'ultimo triennio siano da

ripetere in tre documenti diversi, vale a dire:

1. all'interno della DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DEL CONCORRENTE
2. all'interno del DGUE
3. ai punti 6 e 7 del disciplinare

RISPOSTA: In alternativa punti 1 e 2 purchè completa, fermo restando che nel modello dove non è compilato il campo relativo all'elenco dei fatturati nonché delle forniture eseguite nell'ultimo triennio si rimandi al modello compilato.

DOMANDA: Relativamente alla documentazione amministrativa punto 4) garanzia provvisoria, calcolata sul 2% della base d'asta, riferita a 6 anni o comprensiva delle eventuali proroghe massime?

RISPOSTA: La garanzia provvisoria deve essere calcolato sulla base d'asta riferita a 6 anni.

DOMANDA: In riferimento a quanto indicato all'art.7 nel capitolato speciale "sono a carico della Ditta Aggiudicataria tutte le spese relative al trasporto a terra, consegna direttamente al luogo predefinito all'interno dei presidi ospedalieri, gestione della disinstallazione delle apparecchiature/attrezzature di proprietà, relative allo specifico lotto, presenti attualmente in reparto, installazione, collaudo, successivo ritiro al termine del contratto, compreso lo smaltimento degli imballi e delle parti della macchina eventualmente sostituiti. A tal fine, la Ditta Aggiudicataria dovrà essere dotata delle attrezzature necessarie" si chiede di elencare le apparecchiature/attrezzature di proprietà per le quali è prevista la gestione della disinstallazione da parte dell'OE aggiudicatario.

RISPOSTA: Lo smaltimento delle attrezzature di proprietà dipenderà dalle attrezzature/strumentazioni offerte da ciascun offerente.

DOMANDA: Con riguardo al Computo Metrico Estimativo del progetto definitivo posto a base di gara (elaborato VIT-LA-D-GEN-C001) si chiede di precisare se lo stesso si riferisce esclusivamente ai lavori previsti per il Lotto n. 1, Sublotto H (Ospedale di Belcolle) oppure se devono considerarsi ricompresi all'interno dello stesso Computo anche i lavori di adeguamento impiantistico, per una corretta installazione degli strumenti, previsti per i presidi Spoke di Tarquinia, Civita Castellana e Acquapendente. In questo secondo caso, si chiede di

consentire agli operatori economici, in riferimento ai lavori di adeguamento impiantistico previsti per i presidi Spoke, la possibilità di quotare i relativi importi, per ciascuno dei presidi Spoke, nella propria offerta.

RISPOSTA: Si riferiscono al sub lotto h (Ospedale Belcolle).

DOMANDA: Con riferimento all'articolo 24 del Disciplinare di Gara, laddove è previsto "La ditta aggiudicataria emetterà fatture degli ordini ricevuti, correlate agli importi offerti in gara (CSA articolo 15.2). In caso di RTI la fatturazione sarà effettuata dalla mandataria per tutto il raggruppamento...", si fa notare che non sussiste una prescrizione di legge che imponga alla Stazione Appaltante di prevedere il predetto sistema di fatturazione, e che detto sistema comporta per la mandataria del RTI una onerosa attività di contabilizzazione delle prestazioni delle mandanti, di riscossione e successiva redistribuzione dei corrispettivi dalle stesse maturati.

Si chiede pertanto la possibilità che la fatturazione alla Stazione Appaltante intervenga da parte dei singoli componenti di un RTI partecipante alla procedura di selezione, per le prestazioni dagli stessi rispettivamente erogate.

RISPOSTA: Si conferma disciplinare.

DOMANDA: Si richiede cortesemente l'invio in formato DWG dei seguenti documenti relativi alla progettazione. Attualmente sono stati pubblicati solo quelli relativi a Piano Sicurezza e Coordinamento (VIT_LA-D-SIC-R001) e Bussola - Edificio temporaneo: fondazioni piante e sezioni (VIT_LA_D_STR_D001_01) che non permettono la corretta valutazione degli spazi destinati al laboratorio.

RISPOSTA: Non essendo prevista la progettazione esecutiva in fase di offerta non è necessario pubblicare i file in formato dwg tenuto conto anche dell'obbligatorio sopralluogo da effettuare da parte delle ditte partecipanti

DOMANDA: Nel **Capitolato Speciale d'Appalto LOTTO 4 art 4.1. Sub-lotto "a" – HUB: IMMUNOMETRIA SPECIALE** pag.59 alla voce "n.2 analizzatori in Chemiluminescenza/Elisa" si chiede di chiarire se l'Ente intende almeno 1 analizzatore in Chemiluniscenza e almeno 1 analizzatore in Elisa.

RISPOSTA: Si conferma

DOMANDA: Nel Capitolato Speciale d'Appalto LOTTO 4 art 4.1. Sub-lotto "a" – HUB: IMMUNOMETRIA SPECIALE pag.59 alla voce "Specifiche tecniche indispensabili per la Chemiluminescenza" relativamente al punto "Posizione reagenti refrigerati" si fa presente che il vano reagenti della nostra strumentazione non necessita di temperatura refrigerata, in virtù dell'elevata stabilità dei reagenti commercializzati. In effetti il vano è a temperatura controllata (con un intervallo di tollerabilità monitorato e bilanciato in relazione alla temperatura dell'ambiente circostante, che permette la conservazione "on board" dei reagenti).

Chiediamo pertanto all'Ente conferma in merito all'ammissibilità di tale soluzione strumentale di alloggiamento dei reagenti in quanto pienamente idonea a garantire la conservazione "on board" degli stessi.

RISPOSTA: Sono ammesse soluzioni di alloggiamento idonee a garantire l'elevata stabilità dei reagenti.

DOMANDA: Nel **Capitolato Speciale d'Appalto LOTTO 4 art 4.1. Sub-lotto "a" – HUB: IMMUNOMETRIA SPECIALE** pag. 59 alla voce "Specifiche tecniche indispensabili per la Chemiluminescenza" relativamente al punto "Riconoscimento di campioni e reagenti mediante lettore di codice a barre interno" si rende noto che sul mercato viene da qualche tempo adottato un metodo di riconoscimento a radiofrequenza che supera per livello tecnologico la lettura del codice a barre. Si chiede che l'ente espliciti la possibilità di offrire, per i reagenti, anche quest'ultima tecnologia in quanto non solo equivalente ma anche tecnicamente superiore a quella richiesta.

RISPOSTA: Si conferma la possibilità di offrire tecnologie equivalenti.

DOMANDA: Nel **Capitolato Speciale d'Appalto LOTTO 4 art 4.1. Sub-lotto "a" – HUB: IMMUNOMETRIA SPECIALE** pag.60, nella Tabella dei Punteggi per le "CARATTERISTICHE STRUMENTALI E ANALITICHE" il primo punto richiede il calcolo della "Cadenza analitica rispetto al mix di test richiesti (chemiluminescenza)".

Si fa presente che, per calcolare la cadenza analitica, è necessario conoscere non solo l'elenco dei test, ma anche la frequenza con la quale vengono effettuati (così come indicato per gli ANTICORPI ANTI-TIREOGLOBULINA e gli ANTICORPI ANTI-TIREOPEROSSIDASI di cui la frequenza dichiarata è 2 VOLTE A SETTIMANA).

RISPOSTA: I test indicati con frequenza "al bisogno" vengono eseguiti con frequenza orientativa come di seguito si riporta:

TABELLA 16

LOTTO 4 IMMUNOMETRIA SPECIALE
LABORATORIO ANALISI HUB

N° TEST/ANNO	ESAMI	FREQUENZA DOSAGGIO
200	LEPTOSPIRA IgM	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
150	BORDETELLA IgG	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
150	BORDETELLA IgM	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
150	BORDETELLA IgA	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
100	ECHINOCOCCO IgG	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
100	HELICOBACTER PYLORI IgG	AL BISOGNO – 1 volta a settimana
100	LEGIONELLA IgG	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
100	LEGIONELLA IgM	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
200	MYCOPLASMA IgG	AL BISOGNO – 1 volta a settimana
200	MYCOPLASMA IgM	AL BISOGNO – 1 volta a settimana
200	CHAMIDIA IgG	AL BISOGNO – 1 volta a settimana
200	CHAMIDIA IgM	AL BISOGNO – 1 volta a settimana
100	BORRELIA ANTICORPI	AL BISOGNO – 1 volta a settimana
250	TPA	AL BISOGNO – 1 volta a settimana
150	17 OH PROGESTERONE	AL BISOGNO – 1 volta a settimana
150	ALDOSTERONE	AL BISOGNO – 1 volta a settimana
160	ACTH	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
200	DELTA 4 ANDROSTENEDIONE	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
100	ERITROPOIETINA	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
100	HCG	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
100	OSTEOCALCINA	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
80	EPATITE DELTA ANTIGENE	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
80	EPATITE DELTA ANTICORPO	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
100	MORBILLO IgG TEST QUALITATIVO	AL BISOGNO – giornaliero
100	MORBILLO IgM TEST QUALITATIVO	AL BISOGNO – giornaliero
100	PAROTITE IgG TEST QUALITATIVO	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
100	PAROTITE IgM TEST QUALITATIVO	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
500	VARICELLA ZOSTER IgG	AL BISOGNO – 2 volte a settimana
500	VARICELLA ZOSTER IgM	AL BISOGNO – 2 volte a settimana
100	CA 72.4	AL BISOGNO – 2 volte a settimana
300	NSE	AL BISOGNO – 1 volta a settimana

750	VIRUS EB EBNA	AL BISOGNO – ogni 10 giorni
730	VIRUS EB VCA IgG	AL BISOGNO – giornaliero
730	VIRUS EB VCA IgM	AL BISOGNO – giornaliero
834	VIRUS HERPES SIMPLEX TIPO 1 IgG	AL BISOGNO – 2 volte a settimana
823	VIRUS HERPES SIMPLEX TIPO 1 IgM	AL BISOGNO – 2 volte a settimana
810	VIRUS HERPES SIMPLEX TIPO 1 e 2 IgM	AL BISOGNO – 2 volte a settimana
15000	ANTICORPI ANTI-TIREOGLOBULINA	2 VOLTE A SETTIMANA
15000	ANTICORPI ANTI-TIREOPERROSSIDASI	2 VOLTE A SETTIMANA
900	TIREOGLOBULINA	AL BISOGNO – 2 volte a settimana
40697	TOTALE	

DOMANDA: Nel **Capitolato Speciale d'Appalto LOTTO 4 art 4.1. Sub-lotto "a" – HUB: IMMUNOMETRIA SPECIALE** pag.61, nella **Tabella 16 "IMMUNOMETRIA SPECIALE"** chiediamo all'Ente di esplicitare se:

- con la dicitura CHAMIDIA IgG (riga 11) si intenda Chlamydia Trachomatis IgG

RISPOSTA: SI

- con la dicitura CHAMIDIA IgM (riga 12) si intenda Chlamydia Trachomatis IgA (classe anticorpale con maggior "significatività clinica" rispetto alle IgM);

RISPOSTA: SI

- con la dicitura BORRELIA ANTICORPI (riga 13) si intenda la richiesta per IgG, IgM, o entrambi ed, eventualmente, il relativo quantitativo;

RISPOSTA: Entrambi per ciascuna classe 100 campioni;

- per il test MORBILLO IgG TEST QUALITATIVO (riga 24) sia possibile offrire in alternativa un test SEMIQUANTITATIVO, perfettamente sovrapponibile ma di maggior supporto per il monitoraggio/verifica della vaccinazione;

RISPOSTA: SI

- per il test PAROTITE IgG TEST QUALITATIVO (riga 26) sia possibile offrire in alternativo un test SEMIQUANTITATIVO, perfettamente sovrapponibile ma di maggior supporto per il monitoraggio/verifica della vaccinazione;

RISPOSTA: SI

- la dicitura VIRUS HERPES SIMPLEX TIPO 1 IgM (riga 36) sia frutto di un refuso e si intenda invece VIRUS HERPES SIMPLEX TIPO 2 IgG, oppure TIPO 1 e 2 IgG;

RISPOSTA: Si intende Tipo 2IgG

DOMANDA: All' Art. 24 Disciplinare di gara, pag. 34- Fatturazione e Modalità di pagamento Componente 3 (consumabili e reagenti): a consumo secondo quanto dichiarato al punto F dell'offerta economica (CSA articolo 15.2) e allo sconto unico praticato in offerta sul listino *Si chiede di chiarire se con la dicitura "sconto unico praticato" si intende quello che verrà applicato esclusivamente sui prezzi dei prodotti del listino attualmente in vigore non inclusi nell'offerta economica o, in alternativa, si intende lo sconto medio dell'offerta economica.*

RISPOSTA: Se sono consumabili da listino lo sconto praticato sul listino se sono consumabili da offerta lo sconto sull'offerta.

DOMANDA: Si chiede di confermare che il Patto di integrità – Allegato E – sia da compilare, firmare digitalmente e da inserire nella Busta della documentazione amministrativa.

RISPOSTA: Si conferma.

DOMANDA: Lotto I Sub lotto d): In merito al sub-lotto d, tenendo conto degli obiettivi generali e specifici del Capitolato speciale d'appalto (vedi Art. 2), si chiede se nel caso venga proposto un sistema "a catena" composto da piu' analizzatori" la capacita' di carico riportata nel bando debba essere riferita alla stazione di carico centralizzata del sistema stesso che prevede e contempla sempre il caricamento in continuo.

RISPOSTA: Certamente la capacità di carico in un sistema a catena è relativa a quella della stazione di carico centralizzata che comunque deve corrispondere almeno al multiplo della capacità degli strumenti in catena rispetto alla capacità del singolo strumento.

DOMANDA: Il Capitolato Tecnico con riferimento alle caratteristiche oggetto di valutazione sub lotto "h" - Progettazione e Realizzazione Lavori, contempla una griglia di valutazione delle migliorie di alcuni elementi del progetto definitivo fornito dalla Stazione Appaltante, tra cui quelle previste per gli elementi architettonico-strutturali, in relazione alle quali l'offerente può conseguire il punteggio massimo del 5% di 15 punti.

Nell'elaborato VIT_LA-D-GEN-R002 pag 10/33 è previsto che i concorrenti sono autorizzati a presentare varianti progettuali al progetto definitivo a base di gara "...con il vincolo di garantire il rispetto delle varie normative vigenti nelle materie di riferimento. Nel caso in cui alcune proposte di variazione presentate dall'offerente siano valutate dalla commissione, a suo insindacabile giudizio, peggiorative o comunque non migliorative e quindi non accettabili, non si procederà all'esclusione dell'offerente ma sarà attribuito il coefficiente pari a 0 alle relative offerte. La commissione comunque motiverà in ordine alle proposte ritenute non accoglibili..."

Nella relazione generale del progetto definitivo VIT_LA-D-GEN-R001, al punto 3.1 "Opere Architettoniche" è previsto che "...La configurazione definitiva di progetto è rappresentata graficamente nell'elaborato VIT_LA-DARC-D004, mentre nell'elaborato VIT_LA-D-GEN-R003 è raccolta in forma tabellare l'elenco dei locali previsti a progetto con le rispettive caratteristiche dimensionali, di finitura architettonica e di dotazione impiantistica..."

Si chiede alla Stazione Appaltante di chiarire se:

- (i) sia possibile per l'Offerente prevedere nel progetto esecutivo quale "miglioria degli elementi architettonico-strutturali" la destinazione all'Area laboratori open-space(corelab) di locali destinati ad aree differenti secondo le indicazioni fornite alla pagina 6/9 della relazione generale del progetto definitivo VIT_LA-D-GEN-R001;
- (ii) se nel caso di previsione di una proposta di miglioria contenuta nel progetto esecutivo redatto dall'offerente ritenuta " peggiorativa o comunque non migliorativa e quindi non accettabile", il coefficiente pari a 0 verrà assegnato all'intero progetto esecutivo oppure alla sola caratteristica oggetto di valutazione della griglia, che nel caso di "migliorie previsti per gli elementi architettonico strutturali ha un peso del 5% rispetto ai 15 attribuibili (0,75).

RISPOSTA: La progettazione esecutiva non deve essere presentata in sede di offerta ma dovrà essere realizzata dall'aggiudicatario sulla base di quanto descritto nella relazione tecnica prevista nel disciplinare di gara.

DOMANDA: Nel Capitolato Speciale d'appalto, Sub-lotto "F", HUB: coagulazione, è scritto: "...il sistema offerto deve garantire mediamente per analizzatore reagenti sufficienti a bordo per l'esecuzione, nella fascia oraria giornaliera suindicata, del numero di esami previsti giornalieri (eccetto i Fattori)..." Al fine di formulare un'offerta corretta, si chiede di specificare quindi, quale sia la cadenza delle sedute dedicate ai test dei Fattori.

RISPOSTA: Almeno 2 volte al mese.

DOMANDA: Nel Capitolato Speciale d'appalto, Sub-lotto "F" HUB: coagulazione, tabella 9, sono richiesti 781 test "Anticoagulant Lupus Like (test di screening e test di conferma). Al fine di formulare un'offerta corretta, si chiede di specificare quanti siano i test di screening e quanti i test di conferma.

RISPOSTA: 80% screening e 20% conferma

DOMANDA: Nel Capitolato Speciale d'appalto, Sub-lotto "F" HUB: coagulazione, tabella "Caratteristiche tecnico/strumentali" è richiesta la caratteristica: "Stabilità dei reagenti on board per i test routinari".

Si chiede all'Ente di confermare che i test routinari sono: PT; aPTT; FIB; AT; DDimero.

RISPOSTA: Si conferma in quanto coincidono con gli esami urgenti

DOMANDA: Nel Capitolato Speciale d'appalto, Sub-lotto "F" HUB: coagulazione, tabella "Caratteristiche tecnico/strumentali" è richiesta la caratteristica: "Caricamento continuo dei campioni urgenti in qualsiasi momento su posizioni dedicate". Poiché nelle "caratteristiche tecniche indispensabili" è richiesta la Perforazione del tappo da provetta primaria, si chiede di confermare che questa richiesta indispensabile, sia da applicarsi anche alle provette d'urgenza.

RISPOSTA: Si

DOMANDA: Nel Capitolato Speciale d'appalto, Sub-lotto "F" HUB: coagulazione, tabella "Caratteristiche tecnico/strumentali" è richiesta la caratteristica: "Numero di posizioni per alloggiamento dei reagenti/plasmi". Si chiede di confermare che per "plasmi" si intendano, in questo caso, i controlli di qualità.

RISPOSTA: La parola "plasmi" trattasi di refuso.

DOMANDA: Nel Capitolato Speciale d'appalto, Sub-lotto "F" HUB: coagulazione, tabella "Caratteristiche tecnico/strumentali" è richiesta la caratteristica: "Lotti unici di lunga durata (almeno 6 mesi) per reagenti, calibratori e controlli". Si chiede di confermare che, almeno per i test di urgenza (PT; aPTT; FIB; AT; DDimero) sia necessario assicurare un "Lotto unico Certificato da Ente Terzo".

RISPOSTA: No, non è necessario

Di seguito n. 4 domande relative al LOTTO 2 – FARMACOTOSSICOLOGIA

1. In riferimento alla Caratteristiche oggetto di valutazione, al capitolo CARATTERISTICHE ORGANIZZATIVE si chiede conferma se la voce "Tracciabilità dei test e dei risultati dei pazienti" è da intendersi come una specifica funzionalità software dell'analizzatore proposto dedicata alla tracciabilità che in automatico e su semplice richiesta dell'operatore consenta di associare ad ogni singolo dato prodotto (compresi quelli presenti nell'archivio storico) la relativa curva di calibrazione in essere al momento dell'esecuzione del test, l'esito dei controlli di qualità eseguiti nella seduta ed i lotti di materiali (calibratori, controlli, reagenti) utilizzati per ottenere i risultati.

RISPOSTA: E' a discrezione dell'offerente l'esplicitazione di quanto sopra evidenziato come riportato in capitolato alla dizione "caratteristiche tecnico-organizzative specifiche"

2. In riferimento alla Caratteristiche oggetto di valutazione, al capitolo CARATTERISTICHE STRUMENTALI si chiede conferma se per la voce "Tipologia di cuvette di reazione all'uso" è da intendersi qualitativamente premiante la caratteristica dell'analizzatore proposto di essere dotato di cuvette che non richiedono né sostituzione né smaltimento (perenni sull'analizzatore) e che vengano mantenute e controllate attraverso un completo sistema di lavaggio eseguito in automatico senza l'intervento dell'operatore.

RISPOSTA: Potrà essere valutata anche questa caratteristica nell'ambito del criterio di valutazione in menzione.

3. In riferimento alla Caratteristiche oggetto di valutazione, al capitolo CARATTERISTICHE STRUMENTALI si chiede conferma se la voce "Stabilità curve di reazione" è da intendersi invece come: "Stabilità curve di calibrazione".

RISPOSTA: Si

4. In riferimento alla Caratteristiche oggetto di valutazione, al capitolo CARATTERISTICHE REAGENTI si chiede conferma se la voce "Esecuzione dei test su matrice diverse" è da intendersi come la possibilità di eseguire sull'analizzatore proposto il dosaggio delle droghe d'abuso su matrici alternative all'urina (non convenzionali) quali ad esempio matrice ematica o cheratinica.

RISPOSTA: Si comunque questa possibilità non è da intendersi come specifica indispensabile.

5. Si richiede inoltre di confermare/specificare per questi dosaggi la necessità di possedere la certificazione alla normativa CE/IVD per il complesso macchina-reagenti secondo la regolamentazione CE IVD 98/79/EC con evidenza delle performance analitiche sul sistema offerto.

RISPOSTA: Si conferma quanto descritto all'art. 10 del Capitolato Speciale.

DOMANDA: Con riferimento al CSA, tabella I lotto I CHIMICA ED IMMUNOMETRIA GENERALE – HUB, si chiede di specificare per l'analita IMMUNOGLOBULINE Ig G + Urine e Liquor, la quantità di test da eseguire su Urine e la quantità di test da eseguire su Liquor.

RISPOSTA: Trattasi di refuso, ossia da non eseguire su urine e liquor

DOMANDA. Con riferimento al CSA, si chiede di rettificare i totali delle seguenti tabelle:

- tabella I lotto I CHIMICA ED IMMUNOMETRIA GENERALE – HUB da 2.088.548 da voi indicato a 2.152.406;
- tabella 2 lotto I CHIMICA CLINICA E MARCATORI CARDIACI – SPOKE I da 78.746 da voi indicato a 74.496;
- tabella 3 lotto I CHIMICA CLINICA E MARCATORI CARDIACI LABORATORIO ANALISI DI URGENZA – SPOKE 2 da 9.690 da voi indicato a 98.595
- tabella 4 lotto I CHIMICA CLINICA E MARCATORI CARDIACI LABORATORIO ANALISI DI URGENZA – SPOKE 3 da 39.301 da voi indicato a 35.044

RISPOSTA: Si rettificano le tabelle come sopra riportato restando immutati, ovviamente, i numeri di esami/anno indicati. Trattasi di errore materiale solo nel totale. Si riportano di seguito le tabelle corrette:

TABELLA I
LOTTO I CHIMICA CLINICA E IMMUNOMETRIA GENERALE - HUB

N° ESAMI/ANNO	ANALITI	
125726	ALANINA AMINOTRANSFERASI (ALT) (GPT)*	CHIMICA CLINICA
3026	ALBUMINA	CHIMICA CLINICA
4387	ALFA I FETOPROTEINA	IMMUNOMETRIA
1697	GLICOPROTEINA ACIDA*	CHIMICA CLINICA
17047	ALFA AMILASI*	CHIMICA CLINICA
5319	OMOCISTEINA*	IMMUNOMETRIA
1335	AMMONIO*	CHIMICA CLINICA
349	APTOGLOBINA	CHIMICA CLINICA
125639	ASPARTATO AMINOTRANSFERASI (AST) (GOT)*	CHIMICA CLINICA
34406	BILIRUBINA TOTALE*	CHIMICA CLINICA
33683	BILIRUBINA DIRETTA/INDIRETTA*	CHIMICA CLINICA
211	C PEPTIDE	IMMUNOMETRIA
63858	CALCIO TOTALE*	CHIMICA CLINICA
2987	CALCITONINA	IMMUNOMETRIA
17738	CLORURO*	CHIMICA CLINICA
2227	COBALAMINA (VIT. B12)	IMMUNOMETRIA
70932	COLESTEROLO HDL	CHIMICA CLINICA
33207	COLESTEROLO LDL	CHIMICA CLINICA
84028	COLESTEROLO TOTALE	CHIMICA CLINICA

27301	COLINESTERASI (PSEUDO-CHE)*	CHIMICA CLINICA
13160	TROPONINA I/T*	IMMUNOMETRIA
1105	CORTISOLO	IMMUNOMETRIA
32509	CREATINCHINASI (CPK o CK)	CHIMICA CLINICA
155056	CREATININA*	CHIMICA CLINICA
446	DEIDROEPIANDROSTERONE SOLFATO (DEA-S)	IMMUNOMETRIA
2309	ERSTRADIOLO	IMMUNOMETRIA
470	ETANOLO*	CHIMICA CLINICA
3170	BNP/NT- PROBNP*	IMMUNOMETRIA
22527	FERRITINA	IMMUNOMETRIA
45232	FERRO*	CHIMICA CLINICA
2326	FOLATO	IMMUNOMETRIA
2653	FOLLITROPINA (FSH)	IMMUNOMETRIA
49097	FOSFATASI ALCALINA*	CHIMICA CLINICA
29976	FOSFORO*	CHIMICA CLINICA
91842	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASI (gamma GT)*	CHIMICA CLINICA
153763	GLUCOSIO*	CHIMICA CLINICA
330	GLUCOSIO 6 FOSFATO DEIDROGENASI (G6PDH)*	CHIMICA CLINICA
1500	GONADOTROPINA CORIONICA (betaHCG)*	IMMUNOMETRIA
1334	INSULINA	IMMUNOMETRIA
29069	LATTATO DEIDROGENASI (LDH)*	CHIMICA CLINICA
12809	LIPASI*	CHIMICA CLINICA
2462	LUTEOTROPINA (LH)	IMMUNOMETRIA
15670	MAGNESIO TOTALE*	CHIMICA CLINICA
5612	MIOGLOBINA*	IMMUNOMETRIA
3289	PARATORMONE (PTH)	IMMUNOMETRIA
105274	POTASSIO*	CHIMICA CLINICA
1369	PROGESTERONE	IMMUNOMETRIA
3190	PROLATTINA (PRL)	IMMUNOMETRIA
7904	PROTEINE TOTALI*	CHIMICA CLINICA
93	RAME	CHIMICA CLINICA
102977	SODIO*	CHIMICA CLINICA
1686	TESTOSTERONE	IMMUNOMETRIA
38299	TIREOTROPINA (TSH)	IMMUNOMETRIA
31388	TIROXINA LIBERA (FT4)	IMMUNOMETRIA
9735	TRANSFERRINA	CHIMICA CLINICA
83811	TRIGLICERIDI	CHIMICA CLINICA
28494	TRIODOTIRONINA LIBERA (FT3)	IMMUNOMETRIA
59063	ACIDO URICO*	CHIMICA CLINICA
139514	UREA*	CHIMICA CLINICA
3013	VITAMINA D	IMMUNOMETRIA
3612	ANTIGENE CARBOIDRATICO 125 (CA 125)	IMMUNOMETRIA
5057	ANTIGENE CARBOIDRATICO 15.3 (CA 15.3)	IMMUNOMETRIA
7349	ANTIGENE CARBOIDRATICO 19.9 (CA 19.9)	IMMUNOMETRIA
12012	ANTIGENE CARCINO EMBRIONARIO (CEA)	IMMUNOMETRIA

22967	ANTIGENE PROSTATICO SPECIFICO (PSA totale)	IMMUNOMETRIA
17654	ANTIGENE PROSTATICO SPECIFICO (PSA libero)	IMMUNOMETRIA
9876	TOXOPLASMA IgG	IMMUNOMETRIA
10212	TOXOPLASMA IgM	IMMUNOMETRIA
4440	VIRUS CITOMEGALOVIRUS ANTICORPI IgG	IMMUNOMETRIA
4629	VIRUS CITOMEGALOVIRUS ANTICORPI IgM	IMMUNOMETRIA
1075	VIRUS EPATITE A [HAV] ANTICORPI	IMMUNOMETRIA
425	VIRUS EPATITE A [HAV] ANTICORPI IgM	IMMUNOMETRIA
5116	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBcAg	IMMUNOMETRIA
1020	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBcAg IgM	IMMUNOMETRIA
2040	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBeAg	IMMUNOMETRIA
6434	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBsAg	IMMUNOMETRIA
1895	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTIGENE HBeAg	IMMUNOMETRIA
14398	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTIGENE HBsAg	IMMUNOMETRIA
15270	VIRUS EPATITE C [HCV] ANTICORPI	IMMUNOMETRIA
6972	VIRUS IMMUNOD. ACQUISITA [HIV 1-2] ANTICORPI	IMMUNOMETRIA
3017	VIRUS ROSOLIA IgG	IMMUNOMETRIA
2843	VIRUS ROSOLIA IgM	IMMUNOMETRIA
1421	PRO-CALCITONINA	IMMUNOMETRIA
1810	COMPLEMENTO C3	CHIMICA CLINICA
1738	COMPLEMENTO C4	CHIMICA CLINICA
4257	IMMUNOGLOBULINE Ig A *	CHIMICA CLINICA
4358	IMMUNOGLOBULINE Ig G + Urine e Liquor	CHIMICA CLINICA
3464	IMMUNOGLOBULINE Ig M	CHIMICA CLINICA
21018	PROTEINA C REATTIVA *	CHIMICA CLINICA
4844	REUMATEST	CHIMICA CLINICA
2554	TAS/ASO - TITOLO ANTISTREPTOLISINICO	CHIMICA CLINICA
2.152.406	TOTALE	
1.792.539	SUB-TOTALE CHIMICA CLINICA	
359.867	SUB-TOTALE IMMUNOMETRIA	

TABELLA 2

LOTTO I

CHIMICA CLINICA E MARCATORI CARDIACI - SPOKE I

N° ESAMI/ANNO	ANALITI
3425	ALANINA AMINOTRANSFERASI (ALT) (GPT)
24	ALBUMINA
905	ALFA AMILASI
50	AMMONIO
3463	ASPARTATO AMMINOTRANSFERASI (AST) (GOT)
3365	BILIRUBINA TOTALE E FRAZIONATA
4987	CALCIO TOTALE
2610	CLORURO
863	COLESTEROLO TOTALE
1243	COLINESTERASI (PSEUDO-CHE)

2267	CREATINCHINASI (CPK o CK)
8398	CREATININA
1553	FOSFATASI ALCALINA
159	FOSFATO INORGANICO
1672	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASI (gamma GT)
6721	GLUCOSIO
498	LATTATO DEIDROGENASI (LDH)
803	LIPASI
974	MAGNESIO TOTALE
256	MIOGLOBINA
7503	POTASSIO
409	PROTEINE
7467	SODIO
8013	UREA
741	TROPONINA I/T
100	BNP/NT- PROBNP
68	ETANOLEMIA
5959	PROTEINA C REATTIVA
74.496	TOTALE

TABELLA 3
LOTTO I

CHIMICA CLINICA E MARCATORI CARDIACI
LABORATORIO ANALISI DI URGENZA - SPOKE 2

N° ESAMI/ANNO	ANALITI
5737	ALANINA AMINOTRANSFERASI (ALT) (GPT)
678	ALBUMINA
2834	ALFA AMILASI
72	AMMONIO
5684	ASPARTATO AMMINOTRANSFERASI (AST) (GOT)
4603	BILIRUBINA TOTALE E FRAZIONATA
2612	CALCIO TOTALE
3226	CLORURO
1151	COLESTEROLO TOTALE
3400	COLINESTERASI (PSEUDO-CHE)
3731	CREATINCHINASI (CPK o CK)
9767	CREATININA
2909	FOSFATASI ALCALINA
301	FOSFATO INORGANICO
3189	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASI (gamma GT)
6942	GLUCOSIO
1159	LATTATO DEIDROGENASI (LDH)
2474	LIPASI
1609	MAGNESIO TOTALE
2043	MIOGLOBINA

9367	POTASSIO
1196	PROTEINE
9280	SODIO
9538	UREA
2360	TROPONINA I/T
180	BNP/NT- PROBNP
36	ETANOLEMIA
2517	PROTEINA C REATTIVA
98.595	TOTALE

TABELLA 4
LOTTO I

CHIMICA CLINICA E MARCATORI CARDIACI
LABORATORIO ANALISI DI URGENZA - SPOKE 3

N° ESAMI/ANNO	ANALITI
2017	ALANINA AMINOTRANSFERASI (ALT) (GPT)
26	ALBUMINA
815	ALFA AMILASI
40	AMMONIO
2024	ASPARTATO AMMINOTRANSFERASI (AST) (GOT)
1710	BILIRUBINA TOTALE E FRAZIONATA
1591	CALCIO TOTALE
984	CLORURO
1086	COLESTEROLO TOTALE
171	COLINESTERASI (PSEUDO-CHE)
1111	CREATINCHINASI (CPK o CK)
2831	CREATININA
1217	FOSFATASI ALCALINA
1504	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASI (gamma GT)
2824	GLUCOSIO
1290	LATTATO DEIDROGENASI (LDH)
666	LIPASI
552	MAGNESIO TOTALE
3083	POTASSIO
68	PROTEINE
3075	SODIO
3257	UREA
270	TROPONINA I/T
2532	PROTEINA C REATTIVA
300	BNP/NT- PROBNP
35.044	TOTALE

DOMANDA: Per quanto riguarda la documentazione amministrativa (ovviamente sarà diversa in funzione della modalità di partecipazione operatore singolo oppure RTI) come dobbiamo caricarla sul portale?
I.a E' possibile caricare due cartelle distinte?

RISPOSTA: Sì, per ciò che concerne la documentazione amministrativa è possibile caricare due cartelle .zip distinte, una firmata digitalmente e marcata temporalmente dalla sola ditta che carica il file per la partecipazione come singolo operatore in uno o più lotti, una invece firmata digitalmente da tutti componenti l'R.T.I. e marcata temporalmente dalla sola ditta mandataria che carica il file per il lotto o i lotti in cui si partecipa in forma aggregata.

DOMANDA: I.b Se no, possiamo caricare un'unica cartella zippata, firmata e marcata temporalmente dalla scrivente, all'interno della quale distingueremo in due cartelle, la documentazione dei lotti dove risponderemo singolarmente dalla documentazione del lotto per il quale risponderemo in RTI?

RISPOSTA: In alternativa al punto I.a, è possibile per la ditta mandataria caricare anche una sola cartella .zip da lei firmata digitalmente e marcata temporalmente che abbia al suo interno due diverse cartelle .zip, una firmata digitalmente dalla sola ditta che carica il file per la partecipazione come singolo operatore in uno o più lotti, una invece firmata digitalmente da tutti componenti l'R.T.I. per il lotto o i lotti in cui si partecipa in forma aggregata.

DOMANDA: I.c Qualora fosse possibile suddividere la documentazione in più cartelle è sufficiente che sia firmata da entrambe le aziende dell'RTI costituendo e marcata temporalmente dalla capogruppo, **solo la cartella interna** relativa alla documentazione amministrativa per il lotto dove risponderemo in RTI?

RISPOSTA: La cartella .zip esterna caricata sul sistema deve sempre risultare firmata digitalmente e marcata temporalmente. Per le modalità di definizione della cartella o delle cartelle .zip si vedano le risposte ai precedenti punti I.a e I.b

DOMANDA: Per quanto riguarda la documentazione tecnica è possibile caricare tante cartelle zippate quanti sono i lotti ai quali partecipiamo osservando per il lotto in RTI le modalità di firma e marcatura richieste? Se deve essere allegata un'unica cartella zippata, con all'interno le cartelle distinte per lotto seguendo le modalità di firma e marcatura richieste, questa da chi deve essere firmata e marcata?

RISPOSTA: Per la documentazione tecnica vale quanto riportato precedentemente per la documentazione amministrativa. E' pertanto possibile caricare più cartelle .zip distinte per lotto, in un caso firmate digitalmente e marcate temporalmente dalla sola ditta che carica il file per la partecipazione come singolo operatore in uno o più lotti, nell'altro invece firmate digitalmente da tutti componenti l'R.T.I. e marcate temporalmente dalla sola ditta mandataria che carica il file per il lotto o i lotti in cui si partecipa in forma aggregata. Anche in questo caso è possibile per la ditta mandataria caricare una sola cartella .zip da lei firmata digitalmente e marcata temporalmente che abbia al suo interno diverse cartelle .zip, una per ciascun lotto di partecipazione, firmate digitalmente dalla sola ditta che carica il file per la partecipazione come singolo operatore in uno o più lotti, firmate invece digitalmente da tutti componenti l'R.T.I. per il lotto o i lotti in cui si partecipa in forma aggregata.

DOMANDA: Per quanto riguarda l'offerta economica è possibile caricare tante cartelle zippate quanti sono i lotti ai quali partecipiamo osservando per il lotto in RTI le modalità di firma e marcature richieste? Se deve essere allegata un'unica cartella zippata, con all'interno le cartelle distinte per lotto seguendo le modalità di firma e marcatura richieste, questa da chi deve essere firmata e marcata?

RISPOSTA: Anche per il file di Dettaglio di offerta economica, da caricare nello spazio previsto sotto "Doc.Gara-->Ulteriore", è possibile osservare entrambe le modalità già sopra descritte per la documentazione amministrativa e tecnica, in particolare: caricare più cartelle .zip distinte per lotto, in un caso firmate digitalmente e marcate temporalmente dalla sola ditta che carica il file per la partecipazione come singolo operatore in uno o più lotti, nell'altro invece firmate digitalmente da tutti componenti l'R.T.I. e marcate temporalmente dalla sola ditta mandataria che carica il file per il lotto o i lotti in cui si partecipa in forma aggregata, oppure, caricare una sola cartella .zip firmata digitalmente e marcata temporalmente dalla ditta mandataria che abbia al suo interno diverse cartelle .zip, una per ciascun lotto di partecipazione, firmate digitalmente dalla sola ditta che carica il file

per la partecipazione come singolo operatore in uno o più lotti, firmate invece digitalmente da tutti componenti l'R.T.I. per il lotto o i lotti in cui si partecipa in forma aggregata.

DOMANDA: In caso di RTI costituendo la capogruppo selezionando il lotto al quale parteciperà in RTI, indicherà sul portale l'azienda/e mandanti e seguirà le indicazioni secondo quanto da Voi segnalato in risposta ai ns. precedenti chiarimenti. La/e Azienda/e mandante/i, devono ugualmente gestire la partecipazione in RTI in qualche modo sul portale?

RISPOSTA: No, è l'azienda mandataria che deve definire l'R.T.I. nello step abilitazione lotti, secondo le indicazioni presenti nel disciplinare di gara, e impostare l'R.T.I. medesimo come forma di partecipazione in corrispondenza del lotto o dei lotti in cui partecipa in forma aggregata. Le ditte mandanti, qualora non partecipino singolarmente ad alcun lotto, non devono effettuare alcuna operazione sul portale se non quelle previste ai punti 1. e 2. dell'art. 14.1 del Disciplinare di gara.

DOMANDA: Nel disciplinare di Gara all'articolo. 15 – Presentazione Documentazione Amministrativa, a pagina 24 e all'articolo 16 - Documentazione tecnica, a pagina 25 viene riportato che: *Tutti i file dovranno avere formato .pdf. ed essere contenuti in una cartella .zip. Detta cartella .zip (si specifica che l'unica estensione ammessa per la cartella compressa è .zip) dovrà essere firmata digitalmente e marcata temporalmente e potrà avere una dimensione massima di 32 Mb.*

Data la complessità dell'offerta e la quantità di documentazione da produrre, si chiede di poter aumentare la dimensione massima della cartella zip a 100Mb. In alternativa si chiede la possibilità di caricare più file zip.

RISPOSTA: Avendo impostato, in sede di compilazione della scheda di gara, la spunta alla voce "Libero" si comunica che se la dimensione indicata di 32MB non dovesse essere sufficiente, è possibile organizzare la documentazione in più cartelle, ciascuna da predisporre nel formato specificato (.zip firmato digitalmente e marcato temporalmente) e da caricare in successione nello spazio previsto (vd. Anche chiarimento n. 1).

DOMANDA: Relativamente alla vs richiesta TAB.16 TEST DI IMMUNOMETRIA SPECIALE, si richiede se le ceterminazioni di CLAMIDIA IGG e IGM, si riferiscono a C.TRACHOMATIS O PNEUMONIAE O TEST GENERICO

RISPOSTA: Si riferiscono a C. TRACHOMATIS

DOMANDA: In merito al sopralluogo obbligatorio di cui all' art. 20 del disciplinare la scrivente è a chiedere se, in caso di partecipazione a più lotti, sia necessario eseguire un sopralluogo per ogni lotto, oppure se sia sufficiente un unico sopralluogo.

RISPOSTA: è sufficiente unico sopralluogo.

DOMANDA: Allegato D, dichiarazione di avvenuto sopralluogo. Siamo a chiedere se suddetto documento debba essere compilato e firmato dal dipendente delegato ad eseguire il sopralluogo, oppure da un procuratore con comprovati poteri di firma. Si chiede inoltre di confermare che l'allegato D debba essere consegnato in concomitanza del sopralluogo e non inserito nelle buste di gara.

RISPOSTA: il documento deve essere firmato dal dipendente delegato. La dichiarazione di avvenuto sopralluogo deve essere inserita, compilata e sottoscritta tra le parti, nelle buste di gara.

DOMANDA: Di confermare che tutta la documentazione amministrativa possa essere sottoscritta in forma digitale, con esclusione di qualsivoglia sottoscrizione olografa, ad eccezione della documentazione rilasciata dalle ditte subappaltatrici. Si chiede, altresì, di confermare che tale sottoscrizione possa avvenire da parte di un Procuratore Speciale munito di poteri, la cui procura venga inserita all'interno della busta amministrativa.

RISPOSTA: vedasi chiarimento n°1, ad eccezione della documentazione relativa alle ditte subappaltatrici che dovrà avere sottoscrizione olografa delle stesse e firma digitale del concorrente. La firma digitale può essere apposta da parte di un Procuratore Speciale purché sia inserita nella documentazione amministrativa la relativa procura.

DOMANDA: Si chiede di confermare che in caso di subappalto delle attività relative all'installazione, al collaudo, all'assistenza tecnica, alla manutenzione e alla formazione sulle strumentazioni principali ed accessorie, trattandosi di attività che vengono svolte da imprese specializzate nell'espletamento dei servizi connessi a ciascuna strumentazione e per le quali è quindi necessaria una particolare specializzazione ai sensi dell'art. 105 comma 6 del d.lgs. n. 50/2016, non debba essere indicata la terna dei subappaltatori. In caso affermativo, dovendo allegare per il singolo subappaltatore indicato il modello DGUE e le dichiarazioni di insussistenza delle clausole di esclusione ex art. 80, si chiede di confermare che le stesse possano essere sottoscritte in forma olografa dai rappresentanti legali del subappaltatore e con firma digitale da parte del Procuratore Speciale della concorrente.

RISPOSTA: Deve essere indicata la terna. Si conferma che DGUE e dichiarazioni di insussistenza delle clausole di esclusione ex art. 80 dei singoli subappaltatori devono possedere sottoscrizione in forma olografa dai rappresentanti legali del subappaltatore e firma digitale da parte del Procuratore Speciale della concorrente.

DOMANDA: Di precisare se i progettisti indicati dal concorrente, esecutore della fornitura e dei lavori, e componenti il Gruppo di Progettazione possano essere singoli professionisti, in numero minimo di tre unità, in possesso ciascuno di un fatturato globale per servizi di architettura e ingegneria pari a due volte l'onorario stimato per la progettazione esecutiva ed il coordinamento della sicurezza in fase di progettazione oppure se il possesso del fatturato globale debba essere dimostrato dal Gruppo di Progettazione nel suo complesso. In questa seconda ipotesi, si chiede di chiarire se il Gruppo di Progettazione sia obbligato a costituirsi in forma di Raggruppamento Temporaneo di Progettisti.

RISPOSTA: Gli operatori economici che intendono partecipare devono possedere tutti i requisiti prescritti per la partecipazione ed indicati nella documentazione di gara. Ai fini di un corretto inquadramento delle responsabilità e delle garanzie è necessario formalizzare il "Gruppo di Progettazione" in un RTP a sé stante o come parte integrante del RTI. In linea di principio generale, come indicato nel Disciplinare, si conferma che i requisiti devono essere dimostrati dal Raggruppamento nel suo complesso.

DOMANDA: In considerazione di quanto riportato nelle Linee Guida ANAC n. 1 "Ai fini della qualificazione, nell'ambito della stessa categoria edilizia, le attività svolte per opere analoghe a quelle oggetto dei servizi da affidare (non necessariamente di identica destinazione funzionale) sono da ritenersi idonee a comprovare i requisiti quando il grado di complessità sia almeno pari a quello dei servizi da affidare. Esemplicando, l'aver svolto servizi tecnici per la realizzazione di ospedali (E.10), caratterizzati dal grado di complessità pari a 1,20, può ritenersi idoneo a comprovare requisiti per servizi tecnici caratterizzati da pari complessità, quali quelli per la realizzazione di tribunali (E.16), o da minore complessità, quali quelli per la realizzazione di scuole (E.09 con grado di complessità pari a 1,15). Tale criterio è confermato dall'art. 8 del d.m. 17 giugno 2016, ove afferma che "gradi di complessità maggiore qualificano anche per opere di complessità inferiore all'interno della stessa categoria d'opera", si chiede di confermare che il progettista qualificato per opere rientranti nella E.10 (con grado di complessità pari ad 1,2) oppure nella E.19 possa coprire anche la qualificazione per le opere rientranti nella E.18 (con grado di complessità pari a 0,95), considerando che entrambe le tipologie di opere citate appartengono alla stessa categoria "Edilizia".

Si voglia, a tal fine, fare riferimento a quanto riportato nella seguente tabella relativa alle categorie della progettazione secondo il nuovo Codice degli Appalti D. Lgs. n. 50/2016:

TAVOLA Z-1 "CATEGORIE DELLE OPERE - PARAMETRO DEL GRADO DI COMPLESSITA' - CLASSIFICAZIONE DEI SERVIZI E CORRISPONDENZE"

CATEGORIA	DESTINAZIONE FUNZIONALE	ID Opere	Corrispondenze			IDENTIFICAZIONE DELLE OPERE	Gradi di complessità G
			L.143/10 Class. e Categorie	D.M. 18/11/1971	D.M. 232/1991		
EDILIZIA	Impianti Produttivi Agricoltura - Industria - Artigianato	E.01	1/a - 1/b	1/b		Edifici rurali per l'attività agricola con corredi tecnici di tipo semplice (quali: tettoie, depositi e ricoveri) - Edifici industriali e artigianali di importanza costruttiva contenute con corredi tecnici di base.	0,65
		E.02	1/c	1/b		Edifici rurali per l'attività agricola con corredi tecnici di tipo complesso - Edifici industriali e artigianali con organizzazione e corredi tecnici di tipo complesso.	0,95
	Industria Alberghiera, Turismo e Commercio e Servizi per la Mobilità	E.03	1/c	1/b		Ortelli, Pensioni, Case albergo - Ristoranti - Motel e stazioni di servizio - negozi - mercati coperti di tipo semplice.	0,95
		E.04	1/d	1/b		Alberghi, Villaggi turistici - Messari e Centri commerciali complessi.	1,20
	Residenza	E.05	1/a - 1/b	1/b		Edifici, pertinenze, autorimesse semplici, senza particolari esigenze tecniche, edifici provvisori di modesta importanza.	0,69
		E.06	1/c	1/b		Edilizia residenziale privata e pubblica di tipo corrente con costi di costruzione nella media di mercato e con tipologie standardizzate.	0,95
		E.07	1/d	1/b		Edifici residenziali di tipo pregiato con costi di costruzione eccedenti la media di mercato e con tipologie diversificate.	1,20
	Sanità, Istruzione, Ricerca	E.08	1/c	1/b		Sede Azienda Sanitaria, Distretto sanitario, Ambulatori di base, Asilo Nido, Scuola Materna, Scuola elementare, Scuole secondarie di primo grado fino a 24 classi, Scuole secondarie di secondo grado fino a 25 classi.	0,95
		E.09	1/d	1/b		Scuole secondarie di primo grado oltre 24 classi - Istituti scolastici superiori oltre 25 classi - Case di cura.	1,15
		E.10	1/a	1/b		Poliambulatori, Ospedali, Istituti di ricerca, Centri di riabilitazione, Poli scolastici, Università, Accademie, Istituti di ricerca universitaria.	1,20
	Cultura, Vita Sociale, Sport, Culto	E.11	1/c	1/b		Padiglioni provvisori per esposizioni - Costruzioni relative ad opere d'arte di tipo normale (colombari, ossari, sepolcri, edicole funerarie con caratteristiche costruttive semplici), Case parrocchiali, Oratori - Stabilimenti balneari - Aree ed attrezzature per lo sport all'aperto, Campo sportivo e servizi annessi, di tipo semplice.	0,95
		E.12	1/d	1/b		Aree ed attrezzature per lo sport all'aperto, Campo sportivo e servizi annessi, di tipo complesso - Palestre e piscine coperte.	1,15
		E.13	1/d	1/b		Biblioteca, Cinema, Teatro, Pinacoteca, Centro Culturale, Sede congressuale, Auditorium, Museo, Galleria d'arte, Discoteca, Studio radiofonico o televisivo o di produzione cinematografica - Opere d'arte di tipo monumentale, Monumenti commemorativi, Palasport, Stadio, Chiesa.	1,20

RISPOSTA: Si conferma quanto indicato nelle Linee Guida n. 1, di attuazione del D.Lgs. 18 aprile 2016, n. 50 "Indirizzi generali sull'affidamento dei servizi attinenti all'architettura e all'ingegneria", Approvate dal Consiglio dell'Autorità con delibera n. 973 del 14 settembre 2016, Aggiornate al d.lgs. 56/2017 con delibera del Consiglio dell'Autorità n. 138 del 21 febbraio 2018: *Ai fini della qualificazione le attività svolte per opere analoghe a quelle oggetto dei servizi da affidare (non necessariamente di identica destinazione funzionale) sono da ritenersi idonee a comprovare i requisiti quando il grado di complessità sia almeno pari a quello dei servizi da affidare.*

DOMANDA: L'Art. 15 – pagina n. 24 – del Disciplinare di gara dispone che "Tutti i file della documentazione amministrativa dovranno essere contenuti in una cartella .zip (si specifica che l'unica estensione ammessa per la cartella compressa è .zip) e ciascuno di essi dovrà avere formato .pdf, la cartella .zip dovrà essere firmata digitalmente e marcata temporalmente e potrà avere una dimensione massima di 32 Mb". In considerazione della presumibile consistente dimensione della documentazione amministrativa che dovrà essere caricata sul portale, si chiede di voler mettere a disposizione almeno ulteriori due spazi di caricamento, aventi ciascuno una dimensione di 32 Mb.

RISPOSTA: vedasi chiarimento n° 1.

DOMANDA: Si chiede di confermare che l'allegato B richiesto al punto 2 della documentazione amministrativa da presentare per il lotto I corrisponda allo Schema Dichiarazione Sostitutiva Concorrente presente tra gli allegati della documentazione di gara.

RISPOSTA: la dichiarazione deve contenere quanto richiesto dagli atti di gara.

DOMANDA: Si chiede di confermare che il patto di integrità allegato al Vostro Disciplinare di Gara debba essere depositato a sistema nella sezione relativa alla documentazione amministrativa.

RISPOSTA: si conferma.

DOMANDA: Al punto 3 della Documentazione amministrativa, è richiesto di presentare dichiarazione resa ai sensi del DPR 445/2000 e compilata secondo lo schema del mod. DGUE. Si chiede a tal proposito di voler mettere a disposizione il modello da compilare.

RISPOSTA: Non è competenza della Stazione Appaltante mettere a disposizione il DGUE.

DOMANDA: Nel Vostro modello Dichiarazione sostitutiva del Concorrente, punto “B.2) *Capacità economica e finanziaria*”, è richiesto di dichiarare il possesso di un fatturato specifico relativo a forniture analoghe a quelle oggetto di affidamento e di dichiarare i contratti nell’ambito dei quali tale fatturato sia stato realizzato. A tale proposito si chiede di confermare che sia possibile elencare in tale punto esclusivamente i contratti principali realizzati nel triennio di riferimento e relativi a forniture in service di laboratorio.

RISPOSTA: è il concorrente che presenta i servizi che ritiene.

DOMANDA: In riferimento a quanto richiesto nel Vostro modello Dichiarazione sostitutiva del Concorrente, punto “D) *Informazioni relative ai mezzi di prova*”, si chiede di confermare che le autorità pubbliche o soggetti terzi da indicare quali responsabili del rilascio dei documenti complementari siano i seguenti: Tribunali e Procure della Repubblica per certificazioni carichi pendenti e casellari giudiziari, Agenzia delle Entrate per rilascio della documentazione attestante la regolarità fiscale, INPS e INAIL per rilascio documentazione attestante la regolarità contributiva (DURC), sezione fallimentare del Tribunale di competenza, Ufficio collocamento disabili competente, Camera di Commercio per il rilascio della documentazione a comprova dei requisiti di capacità economica e finanziaria dichiarata (copia dei bilanci depositati) e committenti pubblici per il rilascio della documentazione a comprova dei requisiti di capacità tecnica e professionale dichiarata (attestazioni buon esito delle forniture effettuate).

RISPOSTA: Sono quelli presenti nella norma ed in relazione ai requisiti.

DOMANDA: Si chiede inoltre di confermare che, in riferimento alla dichiarazione richiesta al concorrente “*di essere in grado, su richiesta e senza indugio, di fornire la documentazione complementare indicata all’art. 15 del Disciplinare di Gara*”, sia corretto ritenere che la documentazione complementare sia quella sopra elencata (certificazioni carichi pendenti e casellari giudiziari, documentazione attestante la regolarità fiscale, DURC, copia dei bilanci depositati, attestazioni buon esito delle forniture effettuate, certificazione sezione fallimentare, certificazione ufficio collocamento disabili).

RISPOSTA: trattasi di tutto quanto previsto dalla normativa vigente.

DOMANDA: A pag. 6 del Disciplinare di gara è indicato quanto di seguito: “*Interferenze service, escluso oneri sicurezza lavori, €5280+iva*”. A tal proposito si chiede di precisare se tale importo sia riferibile esclusivamente al lotto I, per la parte di fornitura di prodotti e strumenti. In caso contrario, si chiede di suddividere tale importo tra i vari lotti di gara.

RISPOSTA: L’importo è suddiviso nel DUVRI allegato.

DOMANDA: Si chiede copia di tutti gli elaborati grafici posti a base di gara in formato editabile .dwg

RISPOSTA: non si ritiene necessario.

DOMANDA: L’Art. 14.1 – Pagina n. 20 – del disciplinare di gara dispone che “*Tutta la documentazione richiesta, di carattere amministrativo, tecnico ed economico, dovrà essere presentata in lingua italiana*”. A tal fine, allo scopo di semplificare e di non rendere eccessivamente gravoso il processo di predisposizione dell’offerta tecnica, si chiede di consentire che le dichiarazioni di conformità CE, le certificazioni ISO, la bibliografia scientifica, eventuali check list delle manutenzioni programmate e la copia dei manuali d’uso delle apparecchiature, qualora disponibili esclusivamente in lingua inglese, possano essere allegate in tale lingua, trattandosi di documentazione predisposta direttamente dal fabbricante avente sede all’estero.

RISPOSTA: Devono essere prodotte in lingua italiana come richiesto.

DOMANDA: L'art. 16 – pagina n. 24 – del Disciplinare di gara richiede, tra i documenti in offerta, la redazione di una *“Relazione Tecnica redatta in lingua italiana presentata su fogli singoli di formato A4, non in bollo, con una numerazione progressiva ed univoca delle pagine, della lunghezza massima di 100 pagine. L’offerta tecnica dovrà essere articolata secondo le specifiche disposte dall’art. 15 del Capitolato Speciale Allegato A”*.

Relativamente alla Relazione Tecnica da predisporre per il Lotto I si chiede di confermare che essa debba essere composta dalle seguenti 3 sezioni:

Una relazione tecnica per ciascuno dei sub-lotti a, b, c, d, e, f, g ed h, della lunghezza non superiore alle 100 pagine (per ciascun sub-lotto), secondo i capitoli citati a pagina 22 del Capitolato Speciale, ovvero:

Capitolo A – Specifiche tecniche indispensabili;

Capitolo B – Obiettivi specifici organizzativi (se richiesti);

Capitolo C – Caratteristiche oggetto di valutazione;

Capitolo D – Caratteristiche tecnico-organizzative specifiche.

Una relazione (senza limite di pagine) in merito al servizio di Assistenza tecnica comune per i sub-lotti a, b, c, d, e, f, g, che argomenti anche in merito ai criteri a valutazione relativi al suddetto servizio, esposti a pagina 49.

Una relazione unica (senza limite di pagine e di formato) in merito al capitolo E, facente riferimento a tutti i sub-lotti, con le informazioni specificate a pagina 22 del capitolato speciale.

RISPOSTA: è chiaramente prevista una unica relazione di massimo 100 pagine ove sia presente tutto quanto sopra elencato. Gli allegati non hanno limitazioni.

DOMANDA: All'interno del Capitolato Speciale, Art 15.1 – pagina 21 di 78, secondo punto dell'elenco, si richiede: *“In particolar modo per ciascun tipo di esame deve essere inserito un allegato contenente:*

- *il numero di codice e il nome commerciale di tutti i prodotti reattivi, calibratori, materiali di consumo e quant'altro necessari per l'esecuzione di un singolo esame;*
- *le schede tecniche, di sicurezza e tossicologiche dei prodotti offerti e gli eventuali dati di letteratura relativi alla metodica integrale di ogni analita;*
- *il numero di test per confezione;*
- *la descrizione del tipo di confezione offerta;*
- *dati di precisione e accuratezza;*
- *le modalità di preparazione;*
- *la stabilità dopo la ricostituzione (se necessario);*
- *la stabilità nel sistema strumentale e nello stoccaggio;*
- *la stabilità/durata della calibrazione dei reattivi;*
- *il numero dei punti di calibrazione;*
- *il tipo di standardizzazione (IFCC, WHO, altro);*
- *le modalità di conservazione;*
- *il coefficiente di variazione;*
- *la metodica;*
- *la linearità;*
- *i periodi di validità dei prodotti soggetti a scadenza e le condizioni ottimali di conservazione;*
- *i prodotti eventualmente soggetti a registrazione e/o autorizzazione ministeriale, allegandone idonea certificazione;*
- *codice CND, numero di registrazione nel repertorio dei Dispositivi Medici se dovuto;*
- *aderenza a norme nazionali e internazionali riconosciute sulla produzione e la commercializzazione (ad es. ISO serie 9000) nonché altre che ne definiscano parametri di qualità, specificità, sensibilità e sicurezza, parametri fisici, chimici e biologici;*
- *relazione in ordine al tipo di rifiuto generato e allo smaltimento dei reflui tossico nocivi prodotti;”*

Si chiede di confermare che per quanto concerne le informazioni reperibili all'interno delle schede tecniche / inserti di prodotto / schede di sicurezza o altra documentazione analoga, si possano fare opportuni rimando agli stessi, senza necessità di trascrizione.

RISPOSTA: nel caso che sia presente documentazione che includa informazioni in modo cumulativo rispetto a quelle da dettagliare, si può fare opportuno rinvio a questa documentazione senza ulteriore riproposizione.

DOMANDA: L'art. 21 – pagina n. 31 – del disciplinare di gara dispone che *“E’ fatto obbligo al soggetto aggiudicatario di produrre tutta la documentazione in lingua italiana, in originale o in copia autenticata”*. Si chiede di confermare che, ai fini dell'autentica, sia sufficiente il rilascio da parte dell'Operatore Economico concorrente di una dichiarazione attestante la conformità rispetto all'originale della documentazione fornita in copia.

RISPOSTA: la documentazione richiesta dall'art. 21 si riferisce all'aggiudicatario e non alla fase di gara.

DOMANDA: L'art. 5 – pagina 8 di 78 – del capitolato speciale d'appalto dispone che *“La fornitura dei reagenti dovrà essere accompagnata dalla scheda informativa in materia di sicurezza...”*. Si chiede di confermare che le schede di sicurezza dei prodotti debbano essere inviate esclusivamente in seguito ad aggiudicazione e non già anche in fase di presentazione dell'offerta.

RISPOSTA: le schede di sicurezza devono essere inviate in fase di presentazione dell'offerta come riportato a pag. 21 ultimo capoverso del Capitolato Speciale.

DOMANDA: l'art. 5 – pagina n. 9 di 78 – del capitolato speciale d'appalto dispone che *“Per quanto concerne il CQI deve essere fornito materiale di controllo per tutti i test considerati. La frequenza dei controlli deve essere rapportata alla frequenza di esecuzione degli esami, di prassi segnalata, per singola strumentazione.”*

Si chiede di confermare che per CQI si intenda il materiale di controllo interno e non quello di terza parte;

Si chiede inoltre, relativamente al Lotto 1, Sublotti b e c di precisare la frequenza di esecuzione degli esami in modo da consentire una corretta quantificazione dei materiali di CQI e dei consumi di test.

RISPOSTA: trattasi di materiale di controllo interno (CQI) e non di terza parte. La frequenza è giornaliera per il 100% degli esami urgenti e per quelli routinari, come si evince dai paragrafi 2 e 5 *“Obiettivi specifici ed organizzativi”* pag. 28.

DOMANDA: l'art. 5 – pagina n. 11 di 78 – del capitolato speciale d'appalto dispone che *“Nell'offerta dovrà essere dichiarata la classificazione dei rifiuti prodotti e la modalità di smaltimento specificando nell'arco della giornata, per singolo laboratorio ed in relazione alla attività analitica dichiarata, il numero e le dimensioni dei contenitori che dovranno essere smaltiti”*.

Si chiede di precisare quali siano le specifiche (dimensioni e capacità) dei contenitori per lo smaltimento attualmente in uso presso i diversi presidi ospedalieri, o in alternativa di consentire che ciascuna ditta concorrente possa limitarsi all'indicazione del volume (per i rifiuti liquidi) e del peso (per i rifiuti solidi) dei rifiuti giornalieri prodotti per ciascun laboratorio.

RISPOSTA: per ciò che concerne le dimensioni dei contenitori dei rifiuti liquidi, queste dimensioni sono a carico delle Ditte essendo tali contenitori all'interno delle strumentazioni offerte. Per i rifiuti solidi può bastare il peso giornaliero prodotto.

DOMANDA: l'art. 5 – pagina n. 11 di 78 – del capitolato speciale d'appalto dispone *“Si richiede la fornitura mediante iscrizione ad almeno un programma di Verifiche Esterne della Qualità (VEQ) a valenza nazionale e/o internazionale, per tutti gli analiti eseguiti nei lotti della fornitura della Emoglobina Glicata e Emoglobina patologiche ed elettroforesi”*.

Si chiede dunque di confermare sia da considerarsi un refuso quanto richiesto a pagina 50 di 78 del capitolato speciale d'appalto relativamente al Lotto 2 *“È richiesto abbonamento annuale, per tutta la durata del service, della valutazione esterna di qualità dell'etanolo (VEQ).”*

RISPOSTA: Non si tratta di refuso.

DOMANDA: l'art. 11 – pagina n. 17 di 78 – del capitolato speciale d'appalto dispone che *“Il soggetto aggiudicatario dovrà redigere tutti gli elaborati necessari a curare ogni aspetto relativo (dal punto di vista organizzativo e dei tempi) per l'ottenimento delle autorizzazioni necessarie, ed in particolare per l'autorizzazione all'esercizio e l'accreditamento istituzionale del laboratorio”*. Si chiede di confermare che tale attività sarà a carico dell'Azienda Appaltante.

RISPOSTA: si conferma quanto scritto nel capitolato.

DOMANDA: l'art. 15 – pagina n. 20 di 78 – del capitolato speciale d'appalto dispone che dalla Relazione Tecnica per singolo lotto e sub-lotto debbano risultare le “Tempistiche di fornitura di tutti i prodotti di cui al punto precedente”. Si chiede di confermare che per Tempistiche di Fornitura si intenda il cronoprogramma.

RISPOSTA: l'art. 15 fa riferimento alle forniture di cui al punto precedente.

DOMANDA: si chiede di confermare che le planimetrie, la proposta di gestione di tutte le fasi di cantiere ed il cronoprogramma che, secondo quanto riportato alla pagina 22 di 78 del capitolato speciale di appalto, dovranno costituire il Capitolo E della Relazione Tecnica possano essere raggruppati in fascicoli separati.

RISPOSTA: si.

DOMANDA: In riferimento a quanto esposto rispettivamente

- nell'Art. 6 “CARATTERISTICHE DELLA FORNITURA” (pag. 11 – primo capoverso):

“[...] Nella fase di sorting i campioni dovranno essere alloggiati nei rack degli strumenti analitici di immunochimica, coagulazione ed ematologia, senza la necessità di manipolazione del campione.”

- Nell'Allegato Tecnico A – CARATTERISTICHE DOTAZIONI TECNOLOGICHE - Lotto I – Sub-lotto “a” (pag. 26):

“N. I sistema di automazione per la fase di pre-analitica e post analitica, quindi non necessariamente connesso fisicamente agli analizzatori (prevedere obbligatoriamente in questo caso rack intercambiabili per le strumentazioni diagnostiche), collegato al LIS per il Laboratorio Analisi (HUB) del P.O. di Belcolle che mediamente presenta un flusso 600.000 provette/anno, di cui 1.500-2.000 al giorno dalle ore 8,00 alle ore 14,00 dei giorni feriali (con il 20% ca. di urgenza/emergenza). Il sistema deve essere in grado di garantire con il più alto livello di automatismo le fasi di pre-analitica e post- analitica (ritappatura/sigillatura e refrigerazione di fine lavoro). In caso di sistema a catena la ditta dovrà offrire rack intercambiabili per le diagnostiche non collegate fisicamente alla pre-post analitica”

Si chiede di conferma che nel caso di offerta di un sistema di automazione a catena, sia possibile offrire sorting su rack intercambiabili ovvero rack generici dedicati ad ogni specifica area analitica non collegata fisicamente a detto sistema.

RISPOSTA: si conferma la possibilità di offerta di rack generici.

DOMANDA: In riferimento a quanto richiesto nell'Allegato Tecnico A – CARATTERISTICHE DOTAZIONI TECNOLOGICHE - Lotto I – Sub-lotto “a”, pagina 26, ottavo punto dell'elenco relativo alle specifiche tecniche indispensabili: “Strumentazione di supporto per le fasi di check-in e sorting.”, si chiede di confermare che nel caso di offerta di un sistema di automazione a catena, la possibilità di effettuare sorting su rack intercambiabili ovvero rack generici dedicati ad ogni specifica area analitica non collegata fisicamente al sistema principale sia da riferirsi solo al sistema di automazione e non alla “Strumentazione di supporto per le fasi di check-in e sorting”.

RISPOSTA: Deve intendersi anche alla strumentazione di supporto per le fasi di check-in e sorting.

DOMANDA: in riferimento al terzo criterio di valutazione menzionato a pagina 27 del Capitolato Speciale di Appalto: “Controllo positivo tramite lettura barcode nelle fasi critiche di aliquotazione e di campionamento”, si chiede di confermare che per l'attribuzione del punteggio massimo sarà considerato equivalente un sistema che, impiegando la tecnologia RFID e la modalità di collegamento point in space a livello dell'analizzatore renda non necessaria tale rilettura, in quanto la tracciabilità e rintracciabilità del campione e la sicurezza del dato analitico prodotto sono garantite dal sistema a radiofrequenza.

RISPOSTA: si può considerare equivalente.

DOMANDA: L'Art. 17 – pagine n. 26 e 27 – del Disciplinare di gara dispone che “Tutti i file relativi al Dettaglio dell'offerta economica dovranno avere formato .pdf ed essere contenuti in una cartella .zip. Detta cartella .zip (si specifica che l'unica estensione ammessa per la cartella compressa è .zip) dovrà essere firmata digitalmente e marcata

temporalmente e potrà avere una dimensione massima di 32 Mb”. In considerazione della presumibile consistente dimensione dell’offerta economica che dovrà essere caricata sul portale, si chiede di voler mettere a disposizione almeno ulteriori cinque spazi di caricamento, aventi ciascuno una dimensione di 32 Mb.

RISPOSTA: Essendo lo spazio di caricamento di tipo libero, il concorrente può caricare tutti gli spazi di cui necessita.

DOMANDA: l’art. 18 – pagina n. 29 – del disciplinare di gara dispone che “A seguito dell’attribuzione di un punteggio tecnico i concorrenti saranno ammessi all’apertura delle offerte economiche alle quali sarà attribuito il punteggio massimo di punti 30/100 a quella più bassa, mentre alle altre offerte punteggi come di seguito indicato:

FORMULA NON LINEARE

$$PE_i = PE_{max} (R_i / R_{best})^*$$

dove:

PE_i = punteggio economico attribuito all’offerta del concorrente i-esimo;

PE_{max} = punteggio economico massimo assegnabile;

R_i = valore ribasso offerto dal concorrente i-esimo;

R_{best} = valore ribasso dell’offerta più conveniente;

*** = coefficiente esponenziale stabilito dall’Amministrazione pari a 0,3**

Si chiede di precisare se i valori di ribasso di cui alla formula sopra riportata debbano intendersi come ribasso in valore assoluto oppure in percentuale.

RISPOSTA: Devono intendersi come ribasso in valore assoluto.

DOMANDA: L’art. 24 – pagina n. 34 – del disciplinare di gara, in corrispondenza del terzo punto dell’elenco puntato, riporta “Componente 3 (consumabili e reagenti): a consumo secondo quanto dichiarato al punto F dell’offerta economica (CSA articolo 15.2) e allo sconto unico praticato in offerta sul listino”. Si chiede di confermare che per i prodotti posti in gara sia possibile offrire percentuali di sconto diversificate e che la previsione di cui sopra debba intendersi riferita esclusivamente agli ulteriori prodotti, non oggetto di gara, riportati nel listino prezzi dell’Operatore Economico concorrente.

RISPOSTA: vedi chiarimento precedente.

DOMANDA: l’art. 5 – pagina n. 9 di 78 – del capitolato speciale d’appalto dispone che “... la fornitura dovrà essere formulata sia per quantitativi minori che per quantitativi maggiori di quelli dichiarati, rientranti nella percentuale in eccesso o in difetto del 20%”. Si chiede di confermare che il termine “formulata” costituisca un refuso, dovendosi intendere “eseguita”.

RISPOSTA: si conferma.

DOMANDA: Si chiede di confermare che esclusivamente i materiali di consumo dovranno essere offerti in sconto merce, potendo offrire quotati calibratori, controlli e diluenti.

RISPOSTA: già riscontrato con chiarimento n° I.

DOMANDA: Essendo previsto a pag. 24 di 78 del capitolato speciale d’appalto di dover indicare in allegato all’offerta economica “d) il costo dell’interfacciamento on line bidirezionale con il LIS di Laboratorio”, si chiede di precisare se lo stesso debba essere a carico dell’Operatore Economico concorrente oppure sarà sostenuto dall’Azienda Appaltante.

RISPOSTA: si conferma il Capitolato. Il costo dell’interfacciamento è a carico dell’offerente.

DOMANDA: All' interno dell'Art. 15 del Capitolato Speciale, in merito agli allegati da presentare a corredo dell'offerta economica, a pagina 23 di 78 si riporta: "Le Ditte partecipanti dovranno presentare in allegato all' Offerta Economica:

- a. un documento indicante i quantitativi dei reagenti e dei materiali/prodotti complementari (quali calibratori, materiali di controllo, diluenti, soluzioni di lavaggio, tamponi e materiali di consumo, ecc.) necessari per il corretto e completo funzionamento/calibrazione/controllo della strumentazione, ai fini dell'effettuazione degli esami previsti;
- b. un documento indicante l'offerta del prezzo di ciascun dei reattivi e degli altri materiali di consumo offerti, e delle quantità di pezzi a confezione, coerenti con la voce F. Si precisa che tali indicazioni sono richieste ai soli fini della fatturazione, mentre ai fini dell'assegnazione farà fede il prezzo offerto per il totale della fornitura indicato al punto F.;
- c. un documento indicante i costi relativi alla sicurezza, ai sensi dell'art.97, comma 6 D.Lgs n. 50/2016 (oneri della sicurezza);
- d. il costo dell'interfacciamento on line bidirezionale con il LIS di laboratorio."

Dal momento che nell' elenco sopra riportato non si fa menzione ad alcun documento inerente il dettaglio delle strumentazioni / accessori / software offerti, si chiede di poter aggiungere il seguente documento:

- a) BIS un documento indicante i quantitativi di strumentazioni / software / strumenti accessori offerti ai fini dell'effettuazione degli esami previsti.

RISPOSTA: A discrezione dell'offerente è possibile aggiungere eventualmente il documento a) BIS sopramenzionato.

DOMANDA: In riferimento all'elenco di esami richiesti all'interno dei sub-lotti "b" e "c" si chiede di confermare che per "CREATININA" si intenda "CREATININA ENZIMATICA".

RISPOSTA: si.

DOMANDA: In riferimento all'elenco di esami richiesti all' interno dei sub-lotti "b" si chiede di confermare che in riferimento al dosaggio "IMMUNOGLOBULINE IgG + Urine e Liquor" la richiesta "+ Urine e Liquor" sia da considerarsi un refuso e che si intendesse richiedere le Immunoglobuline IgG su Siero / Plasma.

RISPOSTA: Trattasi di refuso, ossia da non eseguire su urine e liquor.

DOMANDA: Il capitolato di gara, nel Sub-lotto "d" – HUB: EMATOLOGIA, tra le caratteristiche specifiche tecniche indispensabili a pag. 39 menziona "Numero di parametri refertabili superiori a 29". Si Chiede di confermare che per "superiori a 29" si intende "da 29 parametri in su".

RISPOSTA: si.

DOMANDA: Si chiede conferma in caso di subappalto di forniture specifiche come l'assistenza tecnica, la possibilità di non indicare la terna di subappaltatori.

RISPOSTA: deve essere indicata la terna.

DOMANDA: In relazione a "Specifiche tecniche indispensabili analizzatore di elettroforesi – Capacità di lavorare con basse aliquote di campione non inferiore a 200 microlitri", si chiede la motivazione per "non inferiore a 200 microlitri" dal momento che si richiedono basse aliquote.

RISPOSTA: Da intendersi fino a 200 microlitri.

DOMANDA: LOTTO N. I – In relazione alla richiesta "Modalità di estensione dei tempi di conta nei pazienti citopenici in caso di campioni caratterizzati da leucopenia o in presenza di interferenti (relazionare)" si intende per estensione una estensione completamente automatica senza bisogno di ripetizione del campione o dedicato profilo analitico?

RISPOSTA: saranno valutate tutte le varie modalità di estensione che saranno proposte dai concorrenti.

DOMANDA: LOTTO N. I – In relazione alla richiesta "Determinazione percentuale di Microciti/Macroцитi/RBC ipocromici/RBC ipercromici", si chiede se verranno positivamente considerati anche parametri equivalenti.

RISPOSTA: solo se equivalenti.

DOMANDA: Rif. Disciplinare di gara-capacità tecnica e professionale per i lotti 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8. Alla pag. 15 del Disciplinare si richiede che i concorrenti siano in possesso di "Almeno numero 3 (tre) servizi analoghi ("Service di laboratorio") a quello oggetto del singolo lotto di gara a cui si intende partecipare, con indicazione degli importi, delle date e dei destinatari, pubblici o privati, dei contratti stessi". Con riferimento al lotto nr. 4, nel caso di partecipazione in rivendita per una parte di prodotti, si chiede se sia possibile indicare servizi analoghi costituiti esclusivamente da forniture di sistemi diagnostici per immunometria speciale.

RISPOSTA: Si conferma il Disciplinare di gara.

DOMANDA: si chiede se è possibile presentare le certificazioni di conformità dei prodotti offerti nonché le certificazioni di qualità in lingua inglese rilasciate direttamente dal fabbricante fermo restando che il resto della documentazione verrà fornito in lingua italiana come da prescrizione del capitolato.

RISPOSTA: devono essere in italiano.

DOMANDA: Si chiede conferma che, come indicato a pag. 11 di 78, le VEQ debbano essere offerte esclusivamente per i Lotti relativi alla fornitura dell'Emoglobina Glicata ed Emoglobina patologiche ed elettroforesi.

RISPOSTA: Si conferma quanto richiesto dal Capitolato Speciale.

DOMANDA: Si chiede di rendere disponibili i dwg relativi alla disposizione attuale dei presidi di: - P.O. Belcolle - P.O. Tarquinia - P.O. Civita Castellana - P.O. Acquedependente.

RISPOSTA: essendo obbligatorio il sopralluogo e non essendo necessario in fase di offerta presentare il progetto esecutivo non è necessario pubblicare tali progetti.

DOMANDA: Lotto 1- Sub lotto "d" – HUB: EMATOLOGIA, Capitolato Speciale d'Appalto, pag.39 di 78 , Specifiche tecniche indispensabili "Numero di parametri refertabili superiori a 29": al fine di permettere la partecipazione alla procedura in oggetto, si chiede di riformulare la specifica tecnica come "Numero di parametri refertabili non inferiori a 28".

RISPOSTA: No, si conferma il Capitolato Speciale.

DOMANDA: Lotto 3 – Relativamente alla seguente caratteristica oggetto di valutazione: Determinazioni delle MIC reali testando secondo EUCAST, concentrazioni a raddoppio in continuo dell'antibiotico presente su tutti i pannelli/ card, e con estrapolazioni da software (punto 3), si chiede se, per come impostata la frase che tende a sottolineare il valore della MIC reale, trattasi di refuso e la stazione appaltante intendesse "... e non con estrapolazione di software".

RISPOSTA: Non si tratta di refuso. Si conferma l'indicazione del Capitolato Speciale, vale a dire "... con estrapolazione di software".

DOMANDA: Relativamente alla seguente caratteristica oggetto di valutazione: Conservabilità dei reagenti offerti (punto3), si chiede conferma che saranno valutati positivamente reagenti conservabili a temperatura ambiente rispetto a quelli conservabili a temperatura refrigerata.

RISPOSTA: saranno valutate tutte le modalità di conservazione che saranno proposte dai concorrenti.

DOMANDA: Si chiede di voler confermare che tutta la documentazione necessaria alla partecipazione alla gara, ovvero a titolo esemplificativo e non esaustivo, la documentazione amministrativa, l'offerta e la documentazione tecnica, nonché l'offerta economica possano essere firmati da un procuratore generale, allegando in tal caso la copia della relativa procura con i poteri associati alla carica.

RISPOSTA: si conferma.

DOMANDA: Pur utilizzando una risoluzione bassa in modalità si segnala che lo spazio messo a disposizione non risulta sufficiente all'upload di tutta la documentazione tecnica da presentare. si chiede pertanto se è possibile mettere a disposizione altri spazi di caricamento per la documentazione tecnica.

RISPOSTA: Essendo lo spazio per la documentazione tecnica di tipo libero, è possibile creare tante righe quante si necessita. Ciò in maniera autonoma da parte del concorrente.

DOMANDA: In merito al requisito indispensabile "Sensori di livello e dispositivo di rilevazione di coaguli e bolle per il campione", si richiede l'equivalenza con un sistema di analisi idoneo ad assicurare la corretta quantità di campione prelevato dall'ago dedicato, in grado di segnalare eventuali anomalie durante l'aspirazione, a garanzia della qualità del risultato.

RISPOSTA: la rilevazione di livello di materiale biologico insufficiente è indipendente dalla modalità, ma è necessario che tale modalità sia segnalata (dichiarazione di equivalenza funzionale).

DOMANDA: si chiede se, invece di sottoscrivere per accettazione tutti gli allegati contenenti le planimetrie, è possibile fare una dichiarazione di accettazione e presa visione di tutti i documenti da voi pubblicati.

RISPOSTA: si conferma il Disciplinare di gara.

DOMANDA: con la presente si chiede di confermare che la garanzia provvisoria e l'impegno possano essere scansionate e firmata dal ns legale rappresentante e che debba essere calcolata sull'importo totale dei 6 anni posto a base di gara.

RISPOSTA: si conferma.

DOMANDA: Rif. pag. 70 di 78 del Capitolato speciale LOTTO 6.1. – HUB: URINE Si prega di confermare che numero 1 sistema diagnostico automatico composto da 2 unità strumentali identiche ed integrate (in catena) per l'esame chimico fisico e del sedimento urinario si vuole intendere 2 sistemi identici (1 di backup dell'altro) composti da 1 unità chimico fisico e 1 unità sedimento integrate (in catena) fra loro.

RISPOSTA: Si intende che il sistema deve essere costituito da unità strumentali identiche ed integrate di cui ognuna abbia la possibilità di eseguire l'esame chimico fisico e quello del sedimento urinario.

DOMANDA: LOTTO N. 2: Si prega di confermare che per i test OPPIACEI, COCAINA, CANNABINOIDI, METADONE, BENZODIAZEPINE, AMFETAMINE, ECSTASY/MDMA, KETAMINA, EDDP, BUPRENORFINA debba essere considerata la sola matrice urinaria.

RISPOSTA: Deve essere considerata la matrice urinaria ed anche altre matrici considerato che nelle caratteristiche dei reagenti è contemplata la valutazione dell'esecuzione dei test su matrici diverse.

DOMANDA: Rif. pag. 62 di 78 del Capitolato speciale LOTTO 4 - 4.2. Sub-lotto "b" – HUB: ALLERGOLOGIA relativamente alle Specifiche tecniche indispensabili si chiede di precisare se quanto richiesto al punto: "Calibratori, reagenti e allergeni pronti all'uso dal loro contenitore (senza travaso)" si debba intendere: "reagenti e allergeni pronti all'uso dal loro contenitore (senza travaso)".

RISPOSTA: Sì.

DOMANDA: In caso di subappalto delle attività relative all'installazione, al collaudo e all'assistenza tecnica delle strumentazioni principali e accessorie, trattandosi di attività che vengono svolte da imprese specializzate nell'espletamento dei servizi connessi a ciascuna strumentazione e per i quali è quindi necessaria una particolare specializzazione ossia l'attività sia in carico direttamente e per esclusiva al produttore/fornitore del bene e pertanto l'operatore economico concorrente non possa indicare una terna di possibili subappaltatori (dandone motivazione), ai sensi dell'art. 105 comma 6 del D. Lgs. 50/2016, si chiede conferma che non debba essere indicata la terna dei subappaltatori e che il concorrente dichiari l'intenzione di ricorrere al subappalto e indichi il nome del subappaltatore.

RISPOSTA: la terna deve essere obbligatoriamente indicata.

DOMANDA: In riferimento all'elenco di esami richiesti all'interno del sub-lotto "c" in riferimento al dosaggio "BILIRUBINA TOTALE E FRAZIONATA" si chiede di indicare separatamente i quantitativi richiesti per il test di "BILIRUBINA TOTALE" e quelli richiesti per il test di "BILIRUBINA FRAZIONATA (DIRETTA)".

RISPOSTA: n. 50 test di bilirubina totale e n. 50 test di bilirubina frazionata (diretta)

DOMANDA: In riferimento a quanto richiesto a pag. 23 del Capitolato Speciale "per il lotto I - lett. A", si chiede di meglio precisare cosa si intenda per "importo della componente lavori" ed "importo della componente prestazioni offerte". Ciò al fine di poter correttamente inserire nell'offerta economica i valori e le informazioni richieste.

RISPOSTA: Per "importo della componente lavori" si intende la parte strutturale, impiantistica, etc. Per "importo della componente prestazioni offerte" si intende "prestazioni professionali offerte" ad esempio progettazione esecutiva, progettazione di sicurezza, etc.

DOMANDA: In riferimento al lotto I, sub-lotto "f" – HUB: coagulazione, si richiedono i seguenti chiarimenti. In merito alla richiesta "caratteristiche oggetto di valutazione" – "aspetti gestionali e organizzativi", riportata a pagina 44 del capitolato speciale d'appalto:

- Potreste specificare cosa si intende per TAT medio strumentale?
- Per esami urgenti si intende il pannello (PT, PTT, Fibrinogeno, ATIII, D-Dimero) da voi indicato al punto "obiettivi specifici organizzativi", riportato a pagina 43 del capitolato speciale d'appalto?

RISPOSTA: per TAT medio strumentale si intende la produttività oraria del singolo strumento media per gli esami urgenti in base al numero di esami giornalieri 20% su 600-700 esami dalle 8:00 alle 14:00.

Per esami urgenti si intende il pannello (PT, PTT, Fibrinogeno, ATIII, D-Dimero) indicato al punto "obiettivi specifici organizzativi", riportato a pagina 43 del capitolato speciale d'appalto.

DOMANDA: In riferimento al lotto I, sub-lotto "f" – HUB: coagulazione, si richiedono i seguenti chiarimenti. In riferimento agli esami effettuati, riportati nella tabella 9 alla pagina 46 del capitolato speciale d'appalto, potreste specificare la frequenza delle sedute dedicate ai fattori?

RISPOSTA: due al mese.

DOMANDA: LOTTO 8 (sub a - b), siamo a richiedere i seguenti chiarimenti TECNICI: In riferimento alla caratteristica a punteggio "Presenza di barcode sul gel" (30%), si richiede di specificare se detta caratteristica debba intendersi riferita, oltre alla metodica dell'Elettroforesi Sieroproteica, anche alle metodiche delle Immunofissazioni Sieriche, Immunofissazioni Urinarie e Focusing.

RISPOSTA: è riferita solo all'Elettroforesi Sieroproteica come da Capitolato.

DOMANDA: LOTTO 8 (sub a - b), siamo a richiedere i seguenti chiarimenti TECNICI: In riferimento alla caratteristica a punteggio "Campionatore/diluitore automatico integrato che consenta la preparazione delle diluizioni necessarie per l'esecuzione delle immunofissazioni" (35%), si richiede di precisare se per "Campionatore/diluitore automatico integrato", si intende che lo stesso sia compreso all'interno dell'analizzatore che esegue in completa automazione le Immunofissazioni sieriche ed urinarie in gel di agarosio, senza nessun trasferimento manuale della bassetta portacampioni da un'unità all'altra.

RISPOSTA: Si conferma come da capitolato.

DOMANDA: LOTTO 8 (sub a - b), siamo a richiedere i seguenti chiarimenti TECNICI: In riferimento alle caratteristiche minime del sub lotto b) - HUB: NEFELOMETRIA/TURBIDIMETRIA, si richiede di confermare che nel titolo "Specifiche tecniche indispensabili analizzatore di elettroforesi", la parola "elettroforesi" sia un refuso.

RISPOSTA: Trattasi di refuso.

DOMANDA: LOTTO 8 (sub a - b), siamo a richiedere i seguenti chiarimenti TECNICI: In riferimento alle caratteristiche minime del sub lotto b) - HUB: NEFELOMETRIA/TURBIDIMETRIA, si richiede di confermare che nella caratteristica "Creazione di un'area analitica virtuale che permetta l'integrazione delle tecniche elettroforetiche proposte in grado di generare un unico file paziente", la parola "elettroforetiche" sia un refuso.

RISPOSTA: Trattasi di refuso per tutte le specifiche tecniche indispensabili per il software gestionale abbinato al sub lotto "b" del lotto 8.

DOMANDA: Rif. pag. 20 di 78 del Capitolato speciale "l'offerta Tecnica deve essere siglata su ogni pagina, ad eccezione degli allegati, e sottoscritta, con firma leggibile e per esteso, sull'ultima pagina dal Legale Rappresentante. In caso di Raggruppamento di 6 Imprese non ancora costituiti, le firme sulla dichiarazione di cui al presente punto dovranno essere apposte dai legali rappresentanti di ciascuna impresa raggruppata o consorziata". Rif. pag. 21 di 36 (Lotto I) e pag. 23 di 36 (restanti lotti) del Disciplinare di gara "Copia del presente Disciplinare e relativi allegati e chiarimenti, sottoscritto per accettazione integrale ed incondizionata delle norme e condizioni in esso contenute, come da dichiarazione apposta in calce al Disciplinare stesso (ultima pagina), ai sensi dell'art. 1341 del Codice Civile. Il Disciplinare dovrà essere restituito integro in ogni sua parte". Si chiede di voler confermare, considerato che trattasi di gara telematica, che sia sufficiente l'apposizione della firma digitale, di conseguenza non si rende necessaria la sottoscrizione per accettazione mediante firma autografa e che comunque per questa gara non si renda necessaria la sottoscrizione cartacea di alcun documento, essendo sufficiente la firma digitale.

RISPOSTA: Si veda chiarimento n° I.

DOMANDA: Rif. pag. 12 (lotto I) e pag. 15 (restanti lotti) capacità tecnica professionale, si chiede di voler confermare che la comprova dei servizi analoghi al lotto per il quale si concorre possa essere comprovata, oltre che con la produzione dei relativi contratti, mediante la presentazione dei certificati di bona esecuzione emessi da committenti pubblici attestanti la tipologia della fornitura, l'anno di riferimento e l'importo fatturato.

RISPOSTA: si possono autocertificare ai sensi di quanto previsto dall'art. 15 del Disciplinare di gara.

DOMANDA: Rif. pag. 6 del disciplinare "importi della sicurezza non soggetti a ribasso", si chiede di voler specificare se gli oneri della sicurezza non soggetti a ribasso per il lotto I pari a € 49.637,53 si intendono riferiti ai soli lavori; si chiede altresì di voler specificare se tale importo è ricompreso o meno nella base d'asta del lotto I pari a € 12.073.602,21; per i restanti lotti, si chiede di voler specificare se l'importo di € 5.280 + IVA (pari a € 660,00 + IVA per ogni lotto) per le interferenze service sia compreso nell'importo a base d'asta di ogni singolo lotto.

RISPOSTA: gli oneri della sicurezza non soggetti a ribasso per il lotto I, pari a € 49.637,53, non si intendono riferiti ai soli lavori; tale importo non è ricompreso nella base d'asta del lotto I; per i restanti lotti, l'importo per le interferenze service non è ricompreso nelle basi d'asta.

DOMANDA: la somma dei test relativi al lotto n. I non risulta essere esatta: Rif. pag 34 del capitolato speciale "Chimica Clinica e Immunometria Generale – Hub": n. test totali indicati: 2.088.548 – n. test effettivi risultanti dalla somma dei fabbisogni/anno per singolo test 2.278.132 n. test riportati sub totale Chimica Clinica: 1.744.351 - n. test effettivi risultanti dalla somma dei fabbisogni/anno per singolo test 1.808.209 n. test riportati sub totale Immunometria: 344.197 - n. test effettivi risultanti dalla somma dei fabbisogni/anno per singolo test 469.923 Rif. pag 35 del capitolato speciale "Chimica Clinica e Marcatori Cardiaca – Spoke 1": n. test totali riportati: 78.746 - n. test effettivi risultanti dalla somma dei fabbisogni/anno per singolo test: 74.496 Rif. pag 36 del capitolato speciale "Chimica Clinica e Marcatori Cardiaca – Spoke 2": n. test totali riportati: 9.690 - n. test effettivi risultanti dalla somma dei fabbisogni/anno per singolo test: 98.595 Rif. pag 37 del capitolato speciale "Chimica Clinica E

Marcatori Cardiaci – Spoke 3”: n. test totali riportati: 39.301 - n. test effettivi risultanti dalla somma dei fabbisogni/anno per singolo test: 35.044.

RISPOSTA: chiarimento riscontrato precedentemente.

DOMANDA: Rif.to pag. 21 del capitolato speciale: viene richiesta la Certificazione di Qualità (CdQ): si chiede di voler specificare quale documentazione debba essere allegata.

RISPOSTA: Le certificazioni possedute in relazione al lotto di riferimento.

DOMANDA: Si coglie l’occasione per far presente che la scrivente non è in possesso di tutte le informazioni necessarie alla preparazione dell’offerta. Infatti a oggi, le planimetrie in formato dwg, indispensabili per l’elaborazione progettuale, relative ai Laboratori di Tarquinia, Aquapendente e Civitacastellana, non sono ancora disponibili e ciò non ci consente la progettazione della configurazione strumentazione.

RISPOSTA: Non essendo prevista la progettazione esecutiva in fase di offerta, non è necessario pubblicare i files in formato .dwg, tenuto conto anche dell’obbligatorio sopralluogo da effettuare da parte dei partecipanti.

DOMANDA: Lotto 3 – C.I.G. 7371374A40, in merito alle Specifiche tecniche indispensabili – PUNTO I, pagina 54 del “Capitolato Speciale d’Appalto per l’affidamento della fornitura in service di sistemi diagnostici per il Laboratorio Analisi della ASL di Viterbo”, siamo gentilmente a richiedere i seguenti chiarimenti:

A) per quello che concerne la specifica “Sistema in grado di effettuare [...] per l’esecuzione di esami colturali di base.” chiediamo conferma che per “totale automatismo” si intenda la non necessità di intervento alcuno da parte dell’operatore durante il ciclo di lavoro.

RISPOSTA: Si conferma.

DOMANDA: Lotto 3 – C.I.G. 7371374A40, in merito alle Specifiche tecniche indispensabili – PUNTO I, pagina 54 del “Capitolato Speciale d’Appalto per l’affidamento della fornitura in service di sistemi diagnostici per il Laboratorio Analisi della ASL di Viterbo”, siamo gentilmente a richiedere i seguenti chiarimenti:

B) per quello che concerne la specifica “Caricamento in continuo e semina [...], senza possibilità di contaminazione fra campioni.” si chiede conferma che per “Caricamento in continuo” si intenda che non venga interrotto il processo di lavoro.

RISPOSTA: Già riscontrato con chiarimento n° I.

DOMANDA: Lotto 3 – C.I.G. 7371374A40, in merito alle Specifiche tecniche indispensabili – PUNTO I, pagina 54 del “Capitolato Speciale d’Appalto per l’affidamento della fornitura in service di sistemi diagnostici per il Laboratorio Analisi della ASL di Viterbo”, siamo gentilmente a richiedere i seguenti chiarimenti:

C) per quello che concerne la specifica “Semina su piastra unica a uno e/o due terreni.” chiediamo se sia requisito indispensabile la possibilità di seminare anche 2 campioni diversi sulla stessa piastra.

RISPOSTA: no.

DOMANDA: Lotto 3 – C.I.G. 7371374A40, in merito alle Specifiche tecniche indispensabili – PUNTO I, pagina 54 del “Capitolato Speciale d’Appalto per l’affidamento della fornitura in service di sistemi diagnostici per il Laboratorio Analisi della ASL di Viterbo”, siamo gentilmente a richiedere i seguenti chiarimenti:

D) per quello che concerne la specifica “Imaging digitale automatico.” chiediamo se sia indispensabile, oltre all’acquisizione dell’immagine, anche l’analisi differenziale automatica da parte di software dedicati allo scopo.

RISPOSTA: da intendersi “predisposizione per un futuro”, come da rettifica sopra riportata.

DOMANDA: In merito al *Capitolato Speciale d'Appalto per l'affidamento della fornitura in service di sistemi diagnostici per il Laboratorio Analisi della ASL di Viterbo* LOTTO 5 AUTOIMMUNITA' E IMMUNOFLUORESCENZA, nella Tabella 18 pag. 68-69 TECNICA BLOT O EQUIVALENTE vengono richiesti 3000 test, si chiede di specificare se tale quantità si riferisce al fabbisogno annuo o al fabbisogno per l'intera durata della gara e di indicare la quantità dei test annui per ogni singola voce.

RISPOSTA: da intendersi 3000 test per l'intera durata dell'appalto, essendo orientativamente pari a circa 500 il numero dei test annui. Per quanto riguarda la quantità annua dei test per singola voce, si veda la tabella di cui sotto nella parte TECNICA BLOT O EQUIVALENTE.

TABELLA 18
LOTTO 5 AUTOIMMUNITÀ E IMMUNOFLUORESCENZA
LABORATORIO ANALISI HUB

TEST IN IMMUNOFLUORESCENZA			
	PARAMETRI RICHIESTI	TEST ANNUI	FREQUENZA SETTIMANALE SEDUTE
TECNICA IFA			
1	ANA (Hep2)	6500	2
2	AMA-PLASMA-APCA-LKM (triplo tessuto, rene-stomaco-fegato ratto)	3000	2
3	EMA	3500	2
TOTALE TEST IFA		13000	

TEST IN IMMUNOMETRIA			
	PARAMETRI RICHIESTI	TEST ANNUI	FREQUENZA SETTIMANALE SEDUTE
TECNICA ALTERNATIVA ALL'ELISA			
1	ANTI-GLIADINA IgG	2600	2
2	ANTI-GLIADINA IgA	2600	2
3	ANTI-TRANSGLUTAMINASI IgA	4500	2
4	ANTI-TRANSGLUTAMINASI IgG	4500	2
5	MPO	500	1
6	PR3	500	1
7	CCP	2000	1
8	ENA SCREEN	3000	2
9	CENTROMERO	750	2
10	SS-A	500	2
11	SS-B	500	2
12	Sm	500	2
13	RNP	500	2
14	Scl-70	500	2
15	Jo-1	500	2

16	DsDNA	1500	2
17	ANTI-CARDIOLIPINA IgG	2500	2
18	ANTI-CARDIOLIPINA IgM	2500	2
19	B2 GLICOPROTEINA IgG	350	1
20	B2 GLICOPROTEINA IgM	350	1
	TOTALE	31150	
	PARAMETRI RICHIESTI	TEST ANNUI	FREQUENZA SEDUTE
	TECNICA ELISA		
21	ASCA IgA	50	1 AL MESE
22	ASCA IgG	50	1 AL MESE
23	ANTI INSULIN	100	1 AL MESE
24	GAD	100	1 AL MESE
25	IA2	100	1 AL MESE
26	ANTICORPI ANTI-RECETTORE TSH	500	2 AL MESE
	TOTALE	900	
	PARAMETRI RICHIESTI	TEST ANNUI	FREQUENZA
	TECNICA BLOT O EQUIVALENTE		
27	CARDIOLIPINE BETA 2 GLICOPROTEINA I (PROFILO TROMBOSI AUTOIMMUNI)		AL BISOGNO / 30 circa ad anno
28	MPO, PR3, GBH (PROFILO VASCULITI AUTOIMMUNI)		AL BISOGNO / 30 circa ad anno
29	Pm-Scl, Ku, Mi-2, Jo1, RNP 68 Kd, PL-7, PL-12, (PROFILO MIOPATIE AUTOIMMUNI)		AL BISOGNO / 30 circa ad anno
30	ANTIFATTORE INTRINSECO, APCA, (PROFILO GASTROINTESTINALE AUTOIMMUNE)		AL BISOGNO / 10 circa ad anno
31	AMA M2, Sp 100 LKMI, GP210, LCI, SLA, F-ACTINA (PROFILO EPATICO QUANTITATIVO)		AL BISOGNO / 100 circa ad anno
32	ISTONI, NEUCLOSOMO, DsDNA, CENP A-B, SSA Ro-52 Kd, SSA Ro-Kd, RIBOSOMA, PCNA, DFS 70, Scl 70, Sm, RNP, SS-La, RNA, POLIMERASI III (PROFILO MALATTIE AUTOIMMUNI SISTEMICHE)		AL BISOGNO / 300 circa ad anno
22	TOTALE	3000	

DOMANDA: In merito al *Capitolato Speciale d'Appalto per l'affidamento della fornitura in service di sistemi diagnostici per il Laboratorio Analisi della ASL di Viterbo LOTTO 5 AUTOIMMUNITA' E IMMUNOFLUORESCENZA*, essendo richiesto nella Tabella 18 pag. 69 alla sezione TECNICA ELISA il parametro ASCA IgA e IgG, si chiede se trattasi di refuso la richiesta dello stesso parametro specificato nel profilo gastrointestinale autoimmune alla voce 30 "Antifattore intrinseco, APCA, ASCA (Profilo gastrointestinale autoimmune)" della sezione TECNICA BLOT O EQUIVALENTE.

RISPOSTA: il parametro ASCA del profilo gastrointestinale autoimmune è un refuso.

DOMANDA: In merito al *Capitolato Speciale d'Appalto per l'affidamento della fornitura in service di sistemi diagnostici per il Laboratorio Analisi della ASL di Viterbo LOTTO 5 AUTOIMMUNITA' E IMMUNOFLUORESCENZA*, nella sezione TECNICA BLOT O EQUIVALENTE voce 31 "AMA, M2, Sp 100 LKMI, GP210, LCI, SLA, F-ACTINA (PROFILO EPATICO QUANTITATIVO)" si richiede se trattasi di refuso la virgola indicata tra AMA e M2, e se è da intendere "AMA M2" come una singola voce.

RISPOSTA: la virgola è un refuso. Da intendersi AMA M2.

DOMANDA: In merito al *Capitolato Speciale d'Appalto per l'affidamento della fornitura in service di sistemi diagnostici per il Laboratorio Analisi della ASL di Viterbo LOTTO 5 AUTOIMMUNITA' E IMMUNOFLUORESCENZA*, nella sezione 5.1 HUB: AUTOIMMUNITA' si richiede: c) *N.1 analizzatore completamente automatico per la processazione dei dosaggi in Immunoblotting*. Vista la composizione dei pannelli e le caratteristiche richieste nella sezione TECNICA BLOT O EQUIVALENTE per le voci dalla n.27 alla n.32, si richiede se è possibile offrire un sistema semi automatico adeguato ai quantitativi ed alle esigenze indicate in Capitolato.

RISPOSTA: E' possibile offrire un sistema semiautomatico purchè adeguato ai quantitativi ed alle esigenze indicate nel Capitolato.

DOMANDA: Si prega di confermare che, in merito a quanto riportato a pag. 50 del CSA – Lotto 2 paragrafo 2.1, relativamente all'obbligo di esecuzione di "almeno l'80% delle tipologie di analiti richiesti come da Tabella 13", la suddetta percentuale sia da calcolare sui N.22 analiti riportati in Tabella 13 pag.52 del CSA, escludendo dal conteggio i test antiadulterazione.

RISPOSTA: si precisa che il calcolo dell'80% è sui n. 22 analiti.

DOMANDA Lotto 2: Si prega di confermare che, in merito al requisito oggetto di valutazione "Rispondenza in percentuale agli analiti richiesti", la percentuale in oggetto sia da calcolare sui N.22 analiti riportati in Tabella 13 pag.52 del CSA, escludendo dal conteggio i test antiadulterazione.

RISPOSTA: sono esclusi i test antiadulterazione.

DOMANDA: Lotto 1: In merito alla collocazione dei sistemi diagnostici offerti all'interno del Laboratorio HUB di Belcolle, il capitolato speciale riporta per ciascun lotto e sublotto che: "I sistemi diagnostici offerti dovranno essere collocati nel Settore di afferenza, come da planimetria presente nell'Allegato Tecnico B (Tav. VIT_LA-D-ARC-D004)." In riferimento al Lotto 1, sublotti "a" e "b", si chiede di confermare che, nel caso di offerta di un sistema a catena che connetta fisicamente le fasi pre e post analitica (oggetto del sublotto "a") alla fase analitica (oggetto del sublotto "b"), il sistema nel suo complesso possa essere posizionato, in conformità alle specifiche delle piattaforme offerte, nell'area risultante dalla somma dei rispettivi settori di afferenza.

RISPOSTA: si.

DOMANDA: Lotto 1: In merito al punto J Fase I del progetto di transizione descritto nella tavola "VIT_LA-D-SIC-D001_02.pdf, si chiede di confermare che eventuali documenti e beni presenti allo stato di fatto all' interno dei futuri locali 19, 16 e 48, debbano essere smaltiti e non ricollocati nell'ambito del nuovo laboratorio.

RISPOSTA: La situazione sarà valutata in base all'offerta presentata.

DOMANDA: Lotto 1: Si chiede la pubblicazione del progetto dello stato attuale e del progetto dello stato futuro posti a base di gara in formato DWG editabile dato che ad oggi non risultano ancora presenti tra gli elaborati resi disponibili sul sito.

RISPOSTA: Non essendo prevista la progettazione esecutiva in fase di offerta, non è necessario pubblicare i files in formato .dwg, tenuto conto anche dell'obbligatorio sopralluogo da effettuare da parte dei partecipanti.

DOMANDA: Si chiede di confermare che le specifiche di Interfacciamento bidirezionale con il sistema informativo richieste all'interno delle "Caratteristiche tecnico organizzative specifiche" a pagina 21 possano essere fornite in fase di presentazione dell'offerta lingua inglese, trattandosi di documento reso disponibile in tale lingua da casa madre ovvero, in alternativa, che sia possibile consegnarlo solo in seguito ad eventuale avvenuta aggiudicazione.

RISPOSTA: devono essere prodotte in lingua italiana già in fase di partecipazione a gara.

DOMANDA: Con riguardo al Chiarimento n. 1 e alla risposta pubblicata a p. 4 ("Oltre alla documentazione amministrativa prevista dall'art. 15, punto 8) ovviamente anche quella relativa al possesso dei requisiti di cui all'art. 6, punto 6.4") si chiede di confermare che si tratta di un refuso. La documentazione di cui al punto 6.4, infatti, è quella relativa ai "Requisiti per la realizzazione delle opere" (es. attestazione SOA). Posto che, per il Lotto n. 1, sono previsti servizi di progettazione di ingegneria e architettura eseguibili anche da soggetti diversi da quanti provvederanno all'esecuzione delle opere (ad es. in caso di formazione di un RTI o di indicazione di un RTP da parte dell'operatore economico offerente), non v'è motivo per cui si richiedano i requisiti per la realizzazione delle opere anche a **soggetti che si occuperanno unicamente della progettazione.**

RISPOSTA: Si conferma, leggasi "...possesso dei requisiti di cui all'art. 6, punto 6.3".

DOMANDA: Con riferimento al Lotto n. 1 e al servizio di Progettazione esecutiva, si chiede di confermare che i Raggruppamenti Temporanei di Professionisti (RTP), di cui all'art. 46 del d.lgs. n. 50/2016, possono essere semplicemente indicati dall'operatore economico offerente senza che sia necessario associarli tramite RTI (così come previsto dall'art. 5.1 del Disciplinare di gara).

RISPOSTA: Si conferma.

DOMANDA: In caso di partecipazione al Lotto n. 1 per il servizio di Progettazione esecutiva di un Raggruppamento Temporaneo di Professionisti (RTP), quale soggetto indicato dall'operatore economico offerente (ai sensi dell'art. 5.1 del Disciplinare di gara), si chiede di specificare nel dettaglio quale documentazione amministrativa dovrà essere presentata con riferimento al RTP.

RISPOSTA: Tutta la documentazione prevista all'art. 15 punto 8 lettere A e B, mentre lettere C e D dovranno essere dichiarati dal concorrente in quanto requisiti di partecipazione.

Si precisa infine che, per quanto riguardo l'attestato di sopralluogo rilasciato da questa Stazione Appaltante, tenuto conto che le Aziende si sono trattenute gli originali è necessario che nella Documentazione Amministrativa venga allegato l'attestato di sopralluogo con l'eventuale delega e il documento di riconoscimento della persona che ha effettuato lo stesso.

Si rende noto inoltre che la scadenza per la presentazione delle offerte viene prorogata alla data del 16/5/2018 ore 12.00.

Pertanto il nuovo **Timing di gara** seguirà le seguenti fasi:

	DATA	ORARIO
Termine ultimo <u>di abilitazione dell'Operatore Economico alla gara</u>	16/05/2018	12:00:00
Termine ultimo per la richiesta di chiarimenti	10/04/2018	12:00:00
Eventuale Pubblicazione del verbale definitivo dei chiarimenti	04/05/2018	12:00:00

Termine ultimo perentorio (a pena di esclusione) per immettere a sistema il prezzo complessivo offerto per singolo lotto e per provvedere al deposito telematico della cartella .zip contenente il Dettaglio di offerta	16/05/2018	12:00:00
Fine periodo per il caricamento telematico della Documentazione Amministrativa e Tecnica e per l'abilitazione lotti	16/05/2018	12:00:00
Apertura della Documentazione Amministrativa	Date da definire, notificate mediante successiva comunicazione	
Pubblicazione del verbale di verifica della regolarità della Documentazione Amministrativa (eventuale)		
Apertura della Documentazione Tecnica		
Chiusura della fase di valutazione tecnica		
Apertura dell'Offerta Economica Telematica e del relativo Dettaglio		
Pubblicazione della graduatoria finale di gara		

Il Responsabile Unico del Procedimento
Dr.ssa Simona Di Giovanni

