

Richiesta di chiarimenti:

1. In relazione alla caratteristica tecnico-clinica di minima n. 1: "Ogni apparecchiatura deve essere in grado di determinare, da un unico campione, almeno i seguenti parametri: pH, pCO₂, pO₂, SO₂, Ca⁺⁺, Na⁺, K⁺, Cl⁻, Hb, CO Hb, Hct, Bicarbonati, Lattato e Glucosio" si chiede conferma che il parametro Hct debba essere misurato direttamente dal sistema e non calcolato/derivato dalla misura dell'Emoglobina.
2. In relazione alla caratteristica tecnico-clinica di minima n. 2: "Possibilità di analizzare campioni da prelievo venoso, prelievo arterioso e capillare" si sottolinea che i campioni da analizzare potrebbero provenire anche da provette di prelievo aperte, per cui si chiede conferma che lo strumento debba essere in grado di campionare anche da questi dispositivi senza utilizzo di adattatori.
3. In relazione alla caratteristica tecnico-clinica di minima n. 4: "Esecuzione automatica dei Controlli di Qualità SU TRE LIVELLI GIORNALIERI, acidosi, alcalosi e normalità, con soluzioni dedicate, diverse dalle soluzioni di calibrazioni. La visualizzazione a stampa dovrà avvenire in tempo reale, con possibilità di stampa a richiesta dell'operatore" si chiede conferma che i tre livelli giornalieri debbano essere garantiti per tutti i parametri e che saranno accettati sistemi che operano con un sistema di Controllo di Qualità di seconda generazione che assicura la qualità prima, durante e dopo l'esecuzione del campione in conformità alle più recenti linee guida nazionali e internazionali.
4. In relazione alla caratteristica tecnico-clinica di minima n. 5: "Calibrazione automatica del sistema" si chiede di confermare che la calibrazione debba avvenire in maniera automatica per tutti i parametri richiesti sull'analizzatore, in riferimento a quanto indicato nel Manuale operatore, eventuali calibrazioni manuali, seppur effettuate dall'assistenza tecnica, non saranno accettate come automatiche.
5. In riferimento alla caratteristica tecnico-clinica di minima n. 7: "L'apparecchiatura deve eseguire sia tutti i test previsti dal presente capitolato che tutti i controlli di qualità/tarature necessarie, utilizzando non più di n. 2 consumabili (es. cartucce). Con sensori presenti in un'unica cartuccia" si chiede conferma che la sola carta sia esclusa dal computo dei consumabili a bordo e che anche il sensore di riferimento, indispensabile per l'esecuzione dei test previsti, debba essere incluso nella cartuccia/card dei sensori.

Fondazione : Risposta al quesito 1: si conferma che ogni apparecchiatura deve essere in grado di determinare i parametri espressi nelle caratteristiche tecniche minime esplicitate al punto 1 della griglia del capitolato. In merito al parametro Hct (ematocrito), questo può essere anche calcolato o derivato.

- Risposta al quesito 2: si conferma quanto previsto al punto 2 della griglia del capitolato. Non si esclude l'uso di adattatori per l'analisi di campioni con provette aperte.

- Risposta al quesito 3: si conferma quanto previsto al punto 4 della griglia del capitolato, con particolare attenzione alla possibilità di stampa dei risultati del controllo di qualità in qualsiasi momento ed in tempo reale a richiesta dell'operatore.
- Risposta al quesito 4: si conferma che la calibrazione del sistema debba essere automatica; eventuale calibrazioni manuali effettuate in assistenza sono comunque considerate valide.
- Risposta al quesito 5 e 6: in riferimento alle caratteristiche minime descritte nel punto 7 della griglia del capitolato, al fine di garantire una più ampia partecipazione alle ditte presenti sul mercato si rende possibile l'utilizzo sino a 3 consumabili esclusa la carta.

Spettabile Amministrazione,

in riferimento alla caratteristica tecnico-cliniche minime richieste n. 7 “L'apparecchiatura deve eseguire sia tutti i test previsti dal presente capitolato che tutti i controlli di qualità/tarature necessarie, utilizzando non più di n. 2 consumabili (es.cartucce). Con sensori presenti in un'unica cartuccia”, **al fine di garantire la più ampia partecipazione delle aziende presenti sul mercato si chiede di considerare 3 come numero massimo di consumabili utilizzabili.**

Infatti, la scrivente utilizza, oltre la cartuccia di misura, una cartuccia di lavaggio e una cartuccia per i Controlli di Qualità dedicata, condizione che consente di rispondere perfettamente al requisito n. 4 laddove è previsto che le soluzioni dei controlli di qualità siano diversi dai liquidi di calibrazione: “Esecuzione automatica dei Controlli di Qualità SU TRE LIVELLI GIORNALIERI, acidosi, alcalosi e normalità, con soluzioni dedicate, diverse dalle soluzioni di calibrazioni. La visualizzazione a stampa dovrà avvenire in tempo reale, con possibilità di stampa a richiesta dell'operatore”.

In attesa di cortese riscontro, porgiamo distinti saluti.

Fondazione: la risposta è negativa, perchè la sostituzione delle stesse deve essere il meno onerosa possibile per il personale impegnato nell'assistenza aumentando il numero di cartucce da sostituire aumenta anche l'impegno per il personale

Con riferimento a quanto previsto a pagina 1 della Lettera d'Invito, si chiede di confermare che l'importo della cauzione provvisoria debba essere pari al 1% della base d'asta e che lo stesso possa essere ridotto del 30 per cento e di un ulteriore 20 per cento per il possesso delle seguenti certificazioni ISO 9001, ISO 45000 e ISO 14001

Fondazione: Si prega di attenersi, secondo la Vs. Situazione Societaria, a quanto previsto nel codice degli appalti.

La rdo è stata spostata a giorno 21 dicembre.

Saluti