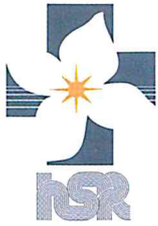


Cefalù, li 02/11/2017

Chiarimenti relativi alla gara n. 6718952

Con riferimento alla procedura di gara n. 6718952, a seguito di richiesta di chiarimenti pervenute si precisa quanto segue:

- 1) valutazione punteggio punto 11: Per Pack si intende un'unica confezione/contenitore da caricare a bordo della sezione Immunometrica contenente tutti i reagenti necessari all'esecuzione di un singolo test e che non richiede alcuna operazione dell'operatore, come ricostituzione, miscelazione, travaso o ulteriore aggiunta di singoli flaconi di vario contenuto. Fanno eccezione eventuali diluenti, pretrattamenti per campioni, calibratori e controlli.
- 2) valutazione punteggio punto 12. Per test in linea si intende il numero di parametri/test/analiti, posizionati a bordo, eseguibili e refertabili in una singola seduta analitica/routine senza ulteriore caricamento di reattivi aggiuntivi nella sezione immunometrica del sistema offerto.
- 3) Valutazione punteggio punto 14. Per potenzialità si intende la somma totale della produttività della sezione immunometrica composta da uno o più moduli/analizzatori del sistema offerto.
- 4) Valutazione punteggio punto 13. La valutazione va riferita ed estesa ad eventuali strumenti aggiuntivi secondari a completamento totale del 10% della tabella 1.A e di eventuali offerte di parametri per epatite della tabella 1.B (obbligo di almeno il 60%)
- 5) Valutazione punteggio punto 17. La valutazione va riferita ed estesa ad eventuali strumenti aggiuntivi secondari se offerti i test richiesti con Certificazione FMF nell'ambito di almeno il 60% obbligatorio della tabella 1.B.
- 6) in caso di partecipazione alla gara in forma di R.T.I., il sopralluogo potrà essere effettuato anche dalla sola Capogruppo, previa presentazione, all'atto del sopralluogo concordato con il RUP, di apposita delega al sopralluogo da parte dei componenti del costituendo R.T.I.. La delega al sopralluogo dovrà essere inserita unitamente al verbale di sopralluogo all'interno della busta della documentazione amministrativa da presentare in fase di gara.
- 7) si precisa che all'articolo 4 del Capitolato di gara (importo a base d'asta) l'espressione "l'importo posto a base d'asta è di 947.605,91 euro per 3 anni (incluso eventuale rinnovo per ulteriori 2 anni)" è da intendersi, come indicato dettagliatamente al punto 1.3 del Disciplinare di gara, come di seguito: *"L'importo a base d'asta triennale, IVA esclusa, è pari €. 947.605,91 (euro novecentoquarantasette-seicentocinque/91) oltre IVA, oltre €.631.737,28 oltre IVA per l'ulteriore rinnovo facoltativo per il periodo di 2 anni..."*
- 8) Le dichiarazioni di conformità CE e le certificazioni ISO9000 potranno essere presentate anche in lingua originale;
- 9) Si conferma la possibilità di presentare in formato elettronico .pdf su CD esclusivamente il Manuale Utente, come prescritto dal Disciplinare di gara. Il resto della documentazione tecnica dovrà essere presentata in forma cartacea;
- 10) nel caso in cui la ditta partecipante intendesse affidare l'assistenza tecnica e/o collaudo al produttore/fornitore delle apparecchiature offerte, si precisa che i limiti per i quali si configura il subappalto sono specificati dall'art. 105 del D.Lgs 50/2016. Al di sotto di tali limiti si configura l'istituto del sub-contratto, che potrà essere comunicato anche solo a seguito di aggiudicazione definitiva allo scopo di eseguire il contratto con la Fondazione.



FONDAZIONE ISTITUTO G. GIGLIO DI CEFALÙ

- 11) Al punto 14.3 del disciplinare, primo capoverso, a causa di un refuso si indica che il plico unico dovrà contenere "2 buste chiuse e sigillate ...". Come facilmente desumibile, le buste da inserire sono 3, come correttamente elencate nello stesso punto 14.3.
- 12) Nel capitolato tecnico si chiede di inserire documentazioni (es. Sconto su listino prezzi ufficiale per prodotti di nuova introduzione, ecc.) in buste con diciture non corrispondenti a quanto previsto dal Disciplinare. Trattandosi chiaramente di refuso, le documentazioni da presentare dovranno essere inserite come prescritto dal Disciplinare agli articoli 15, 16 e 17.
- 13) Con riferimento al punteggio di cui all'art. 5, punto 7 del capitolato tecnico, si conferma che il punteggio massimo verrà attribuito alla ditta che offrirà il tempo maggiore di stabilità dei reagenti a bordo dopo l'apertura, calcolato chiaramente come media dei tempi di stabilità di tutti i reagenti offerti nella sezione di chimico-clinica;
- 14) Con riferimento al punteggio di cui all'art. 5, punto 8 del capitolato tecnico, si conferma che il punteggio massimo verrà attribuito alla ditta che offrirà il tempo superiore di stabilità delle calibrazioni, calcolato chiaramente sul almeno il 70% dei test offerti nella sezione di chimico-clinica;
- 15) Al fine di permettere ai partecipanti di potere predisporre il progetto di allocazione dei sistemi, si allega ai documenti di gara la piantina del Laboratorio in formato .dwg;
- 16) I partecipanti potranno offrire il materiale di consumo, calibratori e controlli, anche a costo zero.
- 17) Con riferimento al punteggio di cui all'art. 5, punto 17 del capitolato tecnico si richiede la possibilità di effettuare i test per il calcolo del rischio gravidico Papp-A e Free Beta HCG accreditati FMF e quindi compatibili con il programma di valutazione di rischio ASTRAIA e/o equivalente. Dovrà essere fornito, inoltre, un programma (SW) di calcolo autonomo dei risultati analitici da utilizzare in Laboratorio Analisi.

Seguirà ulteriore nota di chiarimenti in merito ad altre fattispecie sollevate da potenziali partecipanti.

Cordialmente,

Il Responsabile Unico del Procedimento
Dott. Antonio Luca Salemi