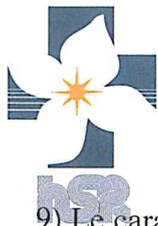


8/11/2014

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) con riferimento all'art. 5 del Capitolato Tecnico di gara si precisa che la soglia minima di ammissione alla fase economica è pari a 36 punti (50%+1 del punteggio massimo attribuibile di 70 punti);
- 2) Si conferma la Valutazione di cui al punto 3 dell'art. 5 del Capitolato Tecnico. Il requisito si riferisce al maggior numero di test (tabella 1A + tabella 1B) offerti con le strumentazioni del Sistema per routine/specialistica integrato/modulare e non a quelle aggiuntive, come espressamente richiesto (Criteri di valutazione delle caratteristiche tecniche delle strumentazioni Sistema per routine/Specialistica integrato/modulare).
- 3) Si conferma la Valutazione di cui al punto 4 dell'art. 5 del Capitolato Tecnico. L'attribuzione del punteggio è riferita al maggior numero di tecnici che verranno messi a disposizione per l'appalto nel suo complesso, diretti o in agenzia, operanti in Sicilia, come chiaramente espresso nella tabella di valutazione e altrettanto esplicitamente richiesto al punto 4 delle condizioni di assistenza (Si richiede un'assistenza tecnica con personale stabilmente presente in Sicilia). L'organizzazione e la qualifica del personale dovranno essere dettagliatamente descritte;
- 4) Si conferma la Valutazione di cui al punto 9 dell'art. 5 del Capitolato Tecnico. Il punteggio massimo verrà attribuito alla ditta che avrà offerto il maggior numero di canali aperti per l'inserimento di nuove metodiche nella Sezione di chimico-clinica del sistema offerto.
- 5) Si conferma la Valutazione di cui al punto 14 dell'art. 5 del Capitolato Tecnico. Il punteggio massimo verrà attribuito in maniera incrementale con il metodo dell'interpolazione lineare oltre la soglia minima (250 test/ora) nella sezione immunometrica del sistema offerto, come già chiaramente indicato.
- 6) Con riferimento all'art. 2 del capitolato tecnico, ove si afferma che “...per la fornitura dei reattivi prescritti nella tabella 1.B ...la ditta dovrà ugualmente garantire lo stesso sconto medio applicato per i test della tabella 1A” si comunica che le ditte potranno offrire, per i reagenti della tabella 1.B (reagenti che vanno fuori base d'asta), prezzi a kit derivanti dall'applicazione di vari sconti percentuali sui propri prezzi di listino a kit. Conseguentemente le ditte dovranno, relativamente alla prescrizione del Disciplinare di gara, art. 17, lettera a) n. 4, inserire nella busta economica, l'offerta economica su carta intestata con indicazione dello sconto percentuale medio sul listino prezzi (il termine ribasso è intendersi quale sconto su listino) derivante dall'applicazione degli sconti percentuali su listino praticati sui kit della tabella 1.B, che non dovrà essere inferiore allo sconto medio percentuale sui listini prezzi praticato sulla tabella 1.A, **precisando inoltre i relativi prezzi a kit**. Si precisa che l'importo di euro 70.000/anno non fa parte della base d'asta ma sono somme a disposizione per l'eventuale acquisto dei reagenti aggiuntivi e che la quantità riportate in capitolato sono puramente indicative ed inclusive dei controlli e calibrazioni.
- 7) Si conferma la possibilità di offrire strumentazione aggiuntiva secondaria con tecnologia in chemiluminescenza o con macrometodi equivalenti purchè non in micropiastra come chiaramente indicato in capitolato (pag. 5 riga 20);
- 8) Si conferma che per gli strumenti aggiuntivi secondari non è richiesto back-up, ad eccezione di strumenti aggiuntivi su cui venissero offerti esami d'urgenza della tabella 1A (in tal caso, come richiesto esplicitamente nell'art.2 del capitolato, deve essere garantito lo strumento di back-up per l'eventuale gestione del fermo-macchina ed esecuzione dei test in urgenza).



FONDAZIONE ISTITUTO G. GIGLIO DI CEFALÙ

9) Le caratteristiche strumentali “*caricamento di 100 campioni, capacità di alloggiamento sezione di immunochimica di 40 test in linea, produttività per immunochimica di almeno 250test/ora*” si riferiscono ad ogni sistema di apparecchiature principali integrate/modulari offerto;

10) Si precisa che l'Host è il LIS (Laboratory Informatization System – DNLAB di Noemalife) in uso presso il Laboratorio;

11) L'elenco dei parametri in urgenza di cui alla tabella 1.A è pubblicato sul sito della Fondazione, unitamente agli altri documenti di gara; Nella tab. 1B è inserito un parametro d'urgenza, la PCT (procalcitonina), che qualora fosse offerto, necessita anch'esso di uno strumento di Back up.

12) In riferimento all'art.2 del capitolato, nel caso in cui eventuali parametri in urgenza della tabella 1A venissero offerti in strumenti aggiuntivi secondari, per l'eventuale gestione del fermo - macchina ed esecuzione dei test in urgenza, deve essere garantito anche lo strumento di back up (al fine di evitare interruzione del service).

13) Si conferma la Valutazione di cui al punto 1 dell'art. 5 del Capitolato Tecnico. La valutazione per l'assegnazione del punteggio massimo, è riferita al migliore utilizzo degli spazi assegnati nei locali dell'area Siero per gli strumenti principali integrati/modulari e per gli eventuali aggiuntivi offerti, nonché alla minore produzione di reflui liquidi inquinanti prodotti complessivamente dagli strumenti principali integrati/modulari e dagli eventuali aggiuntivi offerti.

14) L'analita "Beta HCG" (tab. 1A), da offrire come test in urgenza, è da utilizzare per il solo monitoraggio della gravidanza.

Alle ditte che nelle schede tecniche non prevedono l'utilizzo contemporaneo dell'analita "Beta HCG" come monitoraggio gravidanza e marcatore tumorale verrà richiesta, obbligatoriamente, la fornitura del parametro tumorale, in caso di aggiudicazione, utilizzando le somme a disposizione per test di nuova introduzione.

15) Si conferma che l'analita "Albumina turbidimetrica" (tab. 1A) da offrire è da utilizzare anche per l'esecuzione dell'Albuminuria.

16) Si specifica che la quantità di controlli giornalieri eseguiti per parametro è di n. 2 per 7 giorni sia per i test della tabella 1A che per la 1B.

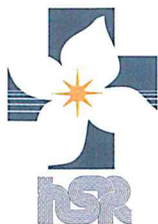
17) Si specifica che i test Ferritina, Mioglobina e Digossina sono da noi dosati con lo stesso principio analitico dei test di immunochimica.

18) In caso di presentazione di documentazione tecnico-scientifica la stessa dovrà essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana, come prescritto dall'art. 7.3 del Disciplinare di gara. Le dichiarazioni di conformità CE e le Certificazioni ISO9000 potranno essere presentate anche in lingua originale;

19) Come già riportato nel chiarimento del giorno 02/11/2017 (n.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.

20) In caso di partecipazione in R.T.I. le ditte potranno offrire, per i reagenti della tabella 1.B (reagenti che vanno fuori base d'asta), prezzi a kit derivanti dall'applicazione di vari sconti percentuali sui propri prezzi di listino per singolo kit (vedasi chiarimento n. 6 sopra riportato), precisando i prezzi unitari per singola tipologia di kit. Dovrà essere riportato il ribasso percentuale medio derivante dall'applicazione dei ribassi percentuali praticati sui prezzi di listino dei kit.

21) Sarà possibile utilizzare la “Scheda di presentazione di offerta economica” (art. 17.1.B), aggiungendo righe per dettagliare con chiarezza anche i materiali di consumo necessario per utilizzare ogni analita richiesto, le apparecchiature in service ed ogni altra informazione utile, non espressamente richiesta al punto A) dell'art.17.1;



FONDAZIONE ISTITUTO G. GIGLIO DI CEFALÙ

22) Si precisa che i prezzi unitari per test di cui alla tabella 1.A del Capitolato non rappresentano basi d'asta unitarie, bensì prezzi di riferimento per la formulazione della base d'asta triennale.

23) Si conferma che i volumi indicati nelle tabelle 1A e 1B sono comprensivi dei test necessari all'esecuzione dei controlli e delle calibrazioni; alla tab. 1B si precisa che le quantità stimate non tengono conto delle stabilità a bordo dei reagenti;

24) Come chiaramente espresso nel capitolato, i sistemi principali integrati/modulari devono garantire l'esecuzione, per la routine sullo stesso tubo primario barcodato, di almeno il 90% (ma preferibilmente fino al 100%) dei test richiesti dalla tab.1A. Eventuali strumenti aggiuntivi secondari devono garantire la quota mancante al completamento dell'offerta dei test della tab. 1A (e quindi da 0 al 10%) e di almeno il 60% dei test della tabella 1B (eseguibili con i sistemi analitici principali e/o con gli strumenti aggiuntivi secondari pena esclusione).

Cordialmente,

Il Responsabile Unico del Procedimento
Dott. Antonio Luca Salemi