



Fondazione IRCCS
Policlinico San Matteo

Sistema Socio Sanitario



Regione
Lombardia

OGGETTO: PROCEDURA APERTA AGGREGATA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN TRE LOTTI, DI SISTEMI AUTOMATICI DI IMMUNOEMATOLOGIA, OCCORRENTI ALLA U.O.C. SERVIZIO DI MEDICINA TRASFUSIONALE DELLA FONDAZIONE IRCCS POLICLINICO "SAN MATTEO" DI PAVIA (CAPOFILA) E ALLA ASST DI PAVIA (MANDANTE).

RICHIESTE DI CHIARIMENTI DA PARTE DELLE DITTE:

DOMANDE

Si richiedono cortesi chiarimenti in merito ai seguenti punti:

Relativamente al LOTTO 2- Documento Capitolato Tabella 2 (volumi attività):

DOMANDA:

1. Relativamente alla voce: "Prove Crociate di Compatibilità trasfusionale al Coombs ed in Bromelina", si chiede di confermare che i 16.000 test richiesti siano complessivi delle 2 voci (cioè 8000 al Coombs e 8000 in Bromelina).

RISPOSTA: Si conferma 8000 al Coombs e 8000 in Bromelina

DOMANDA:

2. Relativamente alla voce: "Ricerca anticorpi irregolari al Coombs ed in Enzima":
 - Si chiede di confermare che i 2000 test richiesti siano complessivi delle 2 voci (cioè 1000 Coombs e 1000 in Enzima).
 - Si chiede inoltre di confermare che questa richiesta sia in aggiunta a quella della voce "Ricerca anticorpi irregolari, 1000 test".

RISPOSTA: Si conferma 1000 Coombs e 1000 in enzima; si conferma che questa richiesta sia in aggiunta a quella della voce "Ricerca anticorpi irregolari, 1000 test".

RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO:
RESPONSABILE DELL'ISTRUTTORIA:

FONDAZIONE IRCCS POLICLINICO "SAN MATTEO"
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico
C.F. 00303490189 - P. IVA 00580590180
V.le Golgi 19 - 27100, PAVIA - Tel. 0382.5011

DOMANDA:

- 3.** Relativamente alla voce “Ricerca e titolazione delle agglutinine fredde e delle isoemoagglutininenaturali ed immuni”:
- Si chiede di confermare che con la richiesta “Ricerca e titolazione” sia inteso comunque la sola titolazione e non anche lo screening anticorpale.
 - Si chiede inoltre se il numero di test indicati, 250, sia complessivo delle voci espresse (83 per agglutinine fredde, 83 per isoemoagglutinine naturali, 83 per isoemoagglutinine immuni) o siano 250 test per ogni tipologia descritta, per un totale di 750 test. Si chiede inoltre se debbano essere fornite schedine IgG per la voce immuni.

RISPOSTA: 250 totali; si conferma che devono essere fornite schedine IgG per le voci Immuni

DOMANDA

Per la voce Criteri di valutazione:

- 4.** Relativamente alla tabella Criteri di valutazione, per il punto “Possibilità di eseguire i controlli di qualità anche per Dw e Coombs diretto IgG o C3b”, si chiede di confermare se la richiesta sia da intendere come la possibilità di fornire controlli specifici per i suddetti test.

RISPOSTA: si si conferma la possibilità di fornire controlli specifici per i suddetti test.

DOMANDA

- 5.** Per la voce:
- “Reagenti per test Speciali (i quantitativi di questi reagenti non sono indicabili a priori essendo test rari e di difficile programmazione, pertanto i kit dovranno essere quotati economicamente e gli ordini saranno emessi al bisogno).”, si chiede di specificare per quale tipologia di test sia richiesta la quotazione e se questa vada scorporata dall’offerta complessiva.

RISPOSTA: si conferma che la quotazione deve essere scorporata dall'offerta complessiva. La tipologia di Test ed i quantitativi di questi reagenti non sono indicabili a priori, essendo test rari e di difficile programmazione, per cui gli ordini saranno emessi al bisogno.

DOMANDA

6. Per la voce: Assetto strumentale
Si chiede di confermare che "La fornitura di tutta la strumentazione e/o gli accessori necessari per l'esecuzione dei test, anche in manuale, (dispensatori, incubatori, centrifughe, supporti, lettori codici a barre, lettori schedine ecc. nulla escluso)" sia da intendersi una per il SIMT ed una per il CLV, come richiesto per i sistemi automatici.

RISPOSTA: si si conferma la duplice fornitura in quanto i sistemi sono in due edifici differenti.

DOMANDA

7. Per la voce:
Caratteristiche indispensabili Strumentazione
Relativamente al punto: "La gestione del controllo di qualità interno giornaliero e la fornitura del relativo materiale necessario", si chiede di confermare che nei quantitativi dei test richiesti siano ricompresi anche quelli per l'esecuzione dei controlli di qualità.

RISPOSTA I Controlli di Qualità sono a parte. Impossibile ad ora definirne la quantità vista la necessità di impostare in modo diverso l'attività del laboratorio. Si può ipotizzare 365 per ogni test, da eseguire ogni giorno.

DOMANDA

8. Scheda Dettaglio Economico:
Relativamente alla voce N° CONFEZIONI DI REAGENTI (colonna H), si chiede di confermare che il numero di confezioni da indicare sia relativo ai 48 mesi di fornitura.

RISPOSTA: Si conferma

DOMANDA

9. Si chiede inoltre se i diluenti necessari all'esecuzione dei vari test richiesti vadano inseriti nella sezione: FORNITURA DI ALTRO MATERIALE DI CONSUMO NECESSARIO (B)

RISPOSTA Si conferma

DOMANDA

10. Si chiede inoltre di confermare che i controlli di qualità vadano inseriti nella sezione: FORNITURA DI ALTRO MATERIALE DI CONSUMO NECESSARIO (B)

RISPOSTA Si conferma

DOMANDA

11. Si chiede infine di precisare la data ultima di presentazione dei chiarimenti e la data prevista per la pubblicazione delle risposte ai quesiti.

RISPOSTA non si tratta di chiarimento, le tempistiche sono evidenziate negli atti di gara

In riferimento al Lotto 1, siamo ad inoltrare le seguenti richieste di chiarimenti:

DOMANDA

12. La ditta dovrà garantire l'iscrizione annuale e rinnovo automatico a programmi EQA internazionali, comprendente la diagnostica di base (esempio UK NEQAS), si chiede di confermare che il prodotto da offrire sia UKNEQAS R.

RISPOSTA Si conferma che il prodotto da offrire sia UKNEQAS R.

DOMANDA

13. Si chiede di confermare che il CQI interno debba garantire la verifica giornaliera di n.2 determinazioni per ogni strumentazione (es. RAI neg e RAI pos).

RISPOSTA Si conferma

DOMANDA

- 14.** Si chiede di confermare che i personal pc portatili per la validazione a distanza possono essere anche dei tablet e che questi siano n.1 per i centri validatori.

RISPOSTA si se viene apriamente documentato che sia possibile svolgere la stessa funzione di un PC comprensivo di tutti gli accessori a corredo (tastiera, mouse..)

DOMANDA

- 15.** Si chiede di confermare che i Pannelli Eritrocitari offerti per DETERMINAZIONE TCI (n.3 cellule non trattate in enzima e n.3 cellule trattate in enzima) e per IDENTIFICAZIONE ANTICORPI (n.11 cellule non trattate in enzima e n.11 cellule trattate in enzima) debbono essere tutti validati sulle piattaforme offerte.

RISPOSTA I Pannelli Eritrocitari offerti per DETERMINAZIONE TCI devono essere tutti validati sulle piattaforme offerte.

DOMANDA

- 16.** Presenza su ogni singola confezione di schedine di gruppo ABO di un sistema di monitoraggio della temperatura di trasporto per almeno le schedine di gruppo al fine di evidenziare temperature fuori range durante il trasporto.
Si chiede di confermare che per confezione si intende la confezione primaria che viene caricata a bordo strumento, in modo da garantire la completa tracciabilità.

RISPOSTA Si conferma che per confezione si intende la confezione primaria che viene caricata a bordo strumento, in modo da garantire la completa tracciabilità.

DOMANDA

- 17.** Possibilità di utilizzare in completa automazione pannelli al 3% e allo 0,8%.
Si chiede di confermare che entrambe le diluizioni 3% e 0,8% siano da offrire validate sulla strumentazione offerta.

RISPOSTA Si conferma che entrambe le diluizioni 3% e 0,8% sono da offrire validate sulla strumentazione offerta.