

CHIARIMENTI

PROCEDURA APERTA TELEMATICA, IN UNICO LOTTO, PER LA FORNITURA IN REGIME DI SERVICE DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER IL DOSAGGIO DEL TEST VERSO ANTIGENI TUBERCOLARI CON DOSAGGIO DI INTERFERON GAMMA IGRA, MATERIALE DI CONSUMO, SERVIZI CONNESSI E FORNITURE OPZIONALI PER DIVERSE AZIENDE SANITARIE DEL SERVIZIO SANITARIO REGIONALE DELLA SARDEGNA.

CUI F03990570925202400092

CIG B7216FADAD

Richiesta di chiarimento n. 1

Si chiede di confermare che il sopralluogo debba essere eseguito ad aggiudicazione avvenuta come indicato da pagina 6 a pagina 8 dell'Allegato 1 – Capitolato Tecnico

Risposta

Si conferma che il sopralluogo è previsto solo dopo l'aggiudicazione e va eseguito dall'aggiudicatario entro i termini indicati al 3.1 del Capitolato Tecnico, cioè - di norma – entro 10 giorni solari dalla ricezione dell'ordinativo di fornitura, con le modalità e le tempistiche ivi descritte.

Richiesta di chiarimento n. 2

Si chiede di confermare che riguardo il numero di test richiesti dalla procedura ed indicati nell'Appendice C - Fabbisogno Annuale in realtà si intenda n. di pazienti finiti

Risposta

I quantitativi riportati in "Appendice C – Fabbisogno Annuale" rappresentano il numero di esami IGRA completi da eseguire in un anno; di conseguenza coincidono con il numero di "pazienti finiti" (un test = un paziente) stimato per ciascun presidio.

Richiesta di chiarimento n. 3

Si chiede di confermare che riguardo il criterio di valutazione a punteggio n.4 presente nell'Appendice E – Criteri di Valutazione a Punteggio per caricamento in continuo dei campioni si tratti di refuso e che in realtà si intende caricamento in continuo dei reagenti poiché la specifica di caricamento in continuo dei campioni si trova all'interno dei requisiti minimi presenti nell'Allegato A – Caratteristiche tecniche minime

Risposta

L'indicazione "caricamento in continuo dei campioni" al punto 4 dell'Appendice E – Criteri di valutazione è un refuso: il caricamento continuo dei campioni è già requisito minimo obbligatorio (Appendice A). Il punteggio premiale di quel punto va pertanto riferito al caricamento in continuo dei reagenti, che costituisce un miglioramento funzionale rispetto al requisito minimo. Si invitano comunque gli operatori economici a formulare l'offerta tenendo conto di tale interpretazione.

Richiesta di chiarimento n. 4

Si chiede di confermare come evidenziato nell'Appendice C – Fabbisogno Annuale che ciascun strumento previsto per ciascun presidio debba soddisfare tutte le relative sedute analitiche e tutte le relative determinazioni richieste.

Risposta

È confermato che ogni strumento previsto per ogni presidio deve essere in grado di eseguire tutte le sedute analitiche e tutte le determinazioni richieste per quel presidio, come riepilogato in Appendice C.

Richiesta di chiarimento n. 5

Si chiede di confermare che per quanto riguarda il requisito minimo citato nell'Allegato A – Caratteristiche Minime “Fornitura di controlli di qualità di almeno due livelli (Low-high) in quantità coerenti con le sedute indicate e con la frequenza delle calibrazioni” si intenda il controllo di qualità interno di prime parti come previsto da scheda tecnica di ciascun rispettivo reagente (IFU) e che non si intenda come controllo di qualità interno di parte terza.

Risposta

Il requisito minimo di Appendice A (“Fornitura di controlli di qualità di almeno due livelli Low-High...”) si riferisce ai controlli interni di prima parte forniti dal fabbricante dei reagenti/kit ed indicati nelle rispettive IFU; non è richiesto alcun controllo interno di terza parte. Resta distinto – e già compreso nel Capitolato al paragrafo 2 lettera C – l’obbligo di adesione a programmi di Valutazione Esterna di Qualità (VEQ).

Richiesta di chiarimento n. 6

In riferimento a quanto indicato nell'Allegato A - Caratteristiche tecniche minime a pag. 1 delle “CARATTERISTICHE TECNICHE APPARECCHIATURE”, al Punto 3 “Caricamento continuo dei campioni” si chiede di confermare che per Caricamento in Continuo si intende la possibilità di caricare ulteriori campioni durante la routine in corso in numero congruo rispetto ai quantitativi indicati nel capitolato di gara e desunti sulla base di N. test/anno e sedute analitiche riportate nell' APPENDICE C - FABBISOGNO ANNUALE.

Es: Cagliari P.O. SS Trinità – 3000 pazienti/anno per 160 sedute = 19 pazienti a seduta

Es: Nuoro P.O. San Francesco – 1500 pazienti/anno per 52 sedute = 29 pazienti a seduta

Risposta

Si conferma

Richiesta di chiarimento n. 7

In riferimento a quanto indicato nell'Appendice E - Criteri di Valutazione a pag. 2 al Punto 10 “Area dei reagenti termoregolata” si chiede di confermare che tale requisito è richiesto al fine di garantire la conservazione dei reagenti a bordo dello strumento anche quando quest'ultimo non è operativo ed evitare di togliere i reagenti per conservarli in frigorifero, affinché lo strumento sia sempre pronto all'uso.

Risposta

Si conferma

Richiesta di chiarimento n. 8

Con riferimento ai “REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA” di cui all'art. 6.2 dell'Allegato n. 3 Disciplinare di Gara, si chiede di confermare che “fatturato specifico annuo” sia da considerarsi un refuso e che, come previsto alla luce della disciplina di cui all'art. 100, comma 11 del D. Lgs. 36/2023, il possesso del suddetto requisito debba invece riferirsi al “fatturato globale”.

Risposta

Vedasi il Disciplinare di gara rettificato.