

Chiarimenti Consultazione preliminare di mercato finalizzata alla fornitura in service di un Sistema Diagnostico per l'analisi delle Urine, da destinare a tutte le Strutture Sanitarie della Regione Sardegna.

Chiarimento n.1:

da **Fornitore** il **17/07/2026**

Spett.le Ente,

in riferimento alla procedura in oggetto, si richiede il seguente chiarimento:

Nell'Allegato Tecnico, punto 2. è richiesto un "Sistema diagnostico per Urianalisi, completamente automatico, integrato, composto da un analizzatore per esame chimico fisico e per i sedimenti urinari, senza centrifugazione delle urine, senza necessità di intervento manuale per lo spostamento dei racks o dei campioni, a media bassa produttività (non superiore a 60 campioni/ora)".

Si richiede conferma che l'indicazione di una produttività non superiore a 60 campioni/ora sia da considerarsi un rifiuto e che il valore corretto da intendersi sia una produttività pari ad almeno 60 campioni/ora."

Risposta:

Si conferma che si intende una produttività pari ad almeno 60 campioni/ora.

Chiarimento n.2:

da **Fornitore** il **21/07/2026**

"In considerazione di quanto richiesto al "punto 2 dell'allegato tecnico":

Sistema diagnostico per Urianalisi, completamente automatico, integrato, composto da un analizzatore per esame chimico fisico e per i sedimenti urinari, senza centrifugazione delle urine, senza necessità di intervento manuale per lo spostamento dei racks o dei campioni, a media-bassa produttività (non superiore a 60 campioni/ora)

Si chiede: è possibile fornire la stessa configurazione strumentale richiesta al "punto 1 dell'allegato tecnico"? (Sistema diagnostico per Urianalisi, completamente automatico, integrato, composto da un analizzatore per esame chimico fisico e per i sedimenti urinari, senza centrifugazione delle urine, senza necessità di intervento manuale per lo spostamento dei racks o dei campioni, ad alta produttività (≥ 120 campioni/ora)."

Risposta:

No, si intende uno strumento a medio-bassa produttività, <119 campioni/ora

Chiarimento n.3:

da **Fornitore** il **23/07/2026**

Si segnala che nel documento denominato 20260716121812683_Allegato tecnico urinalisi consultazione preliminare sono state previste caratteristiche tecniche per le aziende sanitarie oggetto di fornitura che appaiono orientate verso un numero limitato di operatori economici presenti sul mercato.

In particolare, si fa riferimento

1) alla prescrizione relativa al sistema diagnostico per Urianalisi, completamente automatico, integrato, composto da un analizzatore per esame chimico fisico e per i sedimenti urinari, senza centrifugazione delle urine, senza necessità di intervento manuale per lo spostamento dei racks o dei campioni, ad alta produttività (≥ 120 campioni/ora);

Tale requisito circoscrive la valutazione a piattaforme che integrano in un unico sistema produttività non universalmente disponibili, escludendo soluzioni alternative che consentono di ottenere i medesimi risultati diagnostici attraverso percorsi equivalenti e validati.

2) alla prescrizione relativa ai requisiti di biosicurezza atti a minimizzare le manipolazioni manuali dei campioni, reattivi e consumabili; utilizzo di sistemi chiusi o equivalenti per il trattamento del campione; smaltimento sicuro dei reflui;

La richiesta di sistemi chiusi o equivalenti per il trattamento del campione si configura quale ulteriore elemento ostativo alla partecipazione alla gara, in quanto include criteri che premiano caratteristiche tecniche riconducibili a soluzioni proposte da pochi concorrenti di mercato.

L'insieme dei criteri elencati nell'allegato tecnico, così come formulati, non solo condizionano in maniera sostanziale l'esito della procedura, ma incidono direttamente sull'accesso stesso alla gara, dal momento che, a nostra conoscenza, esiste una sola azienda in grado di presentare un'offerta valida.

Ne deriva una limitazione della concorrenza effettiva, in contrasto con i principi di parità di trattamento, proporzionalità e massima partecipazione sanciti dal Codice dei Contratti Pubblici e dalla normativa europea di riferimento.

Alla luce di quanto sopra, si chiede all'Amministrazione di voler rivalutare la formulazione dei requisiti, consentendo l'ammissione di soluzioni alternative equivalenti sotto il profilo prestazionale e qualitativo

Risposta:

Si ricorda che è una consultazione preliminare di indagine di mercato al fine della stesura del capitolato di gara.

Per riguarda i chiarimenti al punto 1:

Quello che si chiede è un sistema diagnostico completamente automatico costituito da una piattaforma integrata ovvero da più moduli tra loro completamente interfacciati e gestiti in modo automatico, senza necessità di movimentazione manuale dei campioni durante il normale ciclo analitico, in grado di garantire la produttività complessiva suddetta non inferiore a 120 campioni/ora.

Per quanto riguarda i chiarimenti al punto 2:

Si chiede che il sistema dovrà garantire adeguati requisiti di biosicurezza, riducendo al minimo le manipolazioni manuali dei campioni e assicurando la protezione dell'operatore durante tutte le fasi del processo analitico, compresa la gestione dei reflui.

In conclusione saranno ritenute ammissibili tutte le soluzioni tecnologiche che, pur adottando configurazioni tecniche differenti, garantiscano prestazioni diagnostiche, funzionali, organizzative e di biosicurezza equivalenti rispetto alle esigenze dell'Amministrazione, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'art. 79 del D.Lgs. 36/2023.