

Dirigente Responsabile: Dott. Luigi Moreno COSTA tel. 0105488561  
E-mail: luigimoreno.costa@regione.liguria.it

Funzionario referente: Sig.a Loredana Lotti tel. 010.5488546  
E-mail: loredana.lotti@regione.liguria.it

Sig. Roberto Boretti tel. 010.5488535  
E-mail: roberto.boretti@regione.liguria.it

Genova, 25/11/2015

Prot. n. 10391

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs n. 163/2006, per la fornitura di Materiale e attrezzature per laboratorio analisi occorrenti ad AA.SS.LL., EE.OO. I.R.C.C.S. della Regione Liguria per un periodo di anni cinque (con opzione di rinnovo per ulteriori due anni) - Lotti n. 19. Numero gara 6090293  
**Risposta ai quesiti pervenuti al 10/11/2015.**

In risposta al sottoelencato quesito formulato a questa Centrale in ordine alla gara, si rappresenta quanto segue:

**QUESITO N. 96**

**DOMANDA**

Disciplinare di Gara – Busta 1 documentazione amministrativa – punto g)

Viene chiesto di inserire copia del Capitolato Tecnico di fornitura e del Capitolato Speciale (Sezioni A, A1 e B).

Per quanto riguarda a sezioni A e A1 si può restituire firmato su ogni pagina solamente le pagine riguardanti il/i lotto ai quali si partecipa?

**RISPOSTA**

I documenti di gara dovranno essere **".....sottoscritti per accettazione in calce ad ogni singola pagina....."** a prescindere dai lotti ai quali si intende partecipare.

**QUESITO N. 97**

**DOMANDA**

Nel Disciplinare di Gara, nella sezione delle modalità di presentazione dell'offerta, Capitolo Busta n. 3, punto b.

Lo schema da Voi riportato (vedi sotto) va chiaramente compilato per ogni prodotto inserito in gara, per quello che riguarda il lotto 17 dunque per ogni modulo strumentale, per ogni kit, per ogni colonna, per ogni controllo, ecc.....

Confermate?

**PRODOTTO OFFERTO (deve essere compilata dalla Ditta partecipante alla gara per il/ i lotto/ i d'interesse)**

Lotto	Rif.	Nome commerciale	Produttore	Codice prodotto attribuito dal Produttore	Confezione	Distributore	Codice prodotto attribuito dal Distributore
	reattivi						
	altro materiale						
	strumentazione						

**RISPOSTA**

Si conferma.

**QUESITO N. 98****DOMANDA**

Lotto 17

Ogni strumento offerto va interfacciato ai Vs. software, significa anche gli strumenti di back up in quanto nell'allegato A1-A2 nel riassunto prezzi finale parlate di costo interfacciamento di n. 4 sistemi. Cosa intendete?

**RISPOSTA**

**Il back up rientra nel concetto di sistema e pertanto deve essere interfacciato.**

**QUESITO N. 99****DOMANDA**

La definizione solo per il primo anno implica che negli anni a venire non ci saranno canoni di costi di interfacciamento, confermate?

**RISPOSTA**

**Si conferma.**

**QUESITO N. 100****DOMANDA**

Relativamente al Disciplinare di gara pagine 7 di 17 – Busta 3 Documentazione Tecnica lettera k) viene richiesto un CD-ROM (non riscrivibile contenente tutta la documentazione tecnica salvata i formato editabile dall'offerente....

Dal momento che è chiara l'intenzione che tutta la documentazione presentata non deve poter essere modificata od alterata immaginiamo che l'intenzione fosse di scrivere: *salvata in formato NON editabile dall'offerente.*

**RISPOSTA**

**Il formato nel quale perverrà la documentazione dovrà essere in formato .pdf e comunque non modificabile.**

**QUESITO N. 101****DOMANDA**

Lotto n. 11 – Esami in biologia molecolare con tecnologia real time con sistema semiautomatico.

Pag. 57 Caratteristiche strumentali oggetto di valutazione.

Punto a.7 Uniformità della temperatura tra pozzetti/tubi di amplificazione e rilevazione della PCR Real Time con variabilità massima tollerata +0,03°C

E' corretto il valore indicato? Portiamo alla Vostra attenzione che i produttori delle strumentazioni più diffuse sul mercato italiano, nel campo oggetto del capitolato, dichiarano:

- Uniformità di temperature  $\pm 1^\circ\text{C}$
- Accuratezza di temperatura  $\pm 0,5^\circ\text{C}$

**RISPOSTA**

**Si modifica il parametro e si riporta: a.7 - "Uniformità della temperatura tra pozzetti/tubi di amplificazione e rivelazione della PCR Real Time (max punteggio per la minima variabilità) Q4**

**QUESITO N. 102****DOMANDA**

Sezione A – Capitolato Tecnico

Lotto n. 9 "Diagnostica in IFA di malattie autoimmuni" - pag. 47 "Caratteristiche della fornitura (pena esclusione)".

Domanda: per calcolare il numero effettivo di confezioni rispondenti ai quantitativi indicati e per ottenere offerte con volumi uniformi e confrontabili si chiede di specificare il consumo effettivo, ossia il numero di pozzetti utilizzati già comprensivo di controlli, ripetizioni e titolazioni sulla base delle sedute analitiche indicate.

**RISPOSTA**

**Come noto non si può preventivare con esattezza il n° dei pozzetti utilizzati a seconda del grado di positività (titolazione) o i pozzetti persi per vetrini non completamente utilizzati, bensì il numero di prestazioni riferito alle richieste per le quali le Ditte devono garantire comunque la completa esecuzione riconoscendo un adeguato margine operativo.**

**QUESITO N. 103****DOMANDA**

Sezione A – Capitolato Tecnico.

Lotto n. 9 "Diagnostica in IFA di malattie autoimmuni" - pag. 47 "REATTIVI OPZIONALI"

"[...] il prezzo del singolo test non potrà comunque essere superiore alla media degli altri test offerti dello stesso pannello"

Domanda: si intende che il prezzo di ogni singola voce opzionale non dovrà essere superiore alla media degli altri test del pannello opzionale o del pannello dei test indispensabili?

**RISPOSTA**

**Come meglio specificato all'art. 9 del Capitolato Speciale – Sez. B i test opzionali dovranno essere quotati singolarmente nell'apposita tabella D prevista a corredo dell'allegato F2. Il prezzo medio di tutti i reattivi opzionali comprensivi di altro materiale offerti non dovrà superare il costo medio dei test obbligatori offerti (così come risultante nella tabella "A – REAGENTI OBBLIGATORI")**

**QUESITO N. 104****DOMANDA**

Sezione A – Capitolato Tecnico

Lotto n. 9 "Diagnostica in IFA di malattie autoimmuni" - pag. 48 "Caratteristiche di minima indispensabili del sistema strumentale per vetrini pena esclusione"

N. ord. 1: "Back up: disponibilità all'accesso alla lettura microscopica anche in modalità offline"

Domanda: viene quindi richiesto un microscopio per lettura in manuale?

**RISPOSTA**

**Si conferma: viene richiesto un microscopio per lettura in manuale.**

**QUESITO N. 105****DOMANDA**

Sezione A – Capitolato Tecnico

Lotto n. 9 "Diagnostica in IFA di malattie autoimmuni" - pag. 49 "Caratteristiche di minima indispensabili dei reattivi pena esclusione"

N. ord. 7: "ANTI ENDOMISIO: substrato duplice tessuto di scimmia (esofago). Le sezioni criostatiche di tessuto devono essere distinte. FITC anti IgA umane"

Domanda: si chiede di specificare cosa si intende per "duplice tessuto".

**RISPOSTA**

**Si richiedono almeno due substrati di cui uno è l'esofago di scimmia e l'altro può essere l'intestino tenue di scimmia o il fegato di scimmia.**

**QUESITO N. 106****DOMANDA**

Sezione A – Capitolato Tecnico

Lotto n. 9 "Diagnostica in IFA di malattie autoimmuni" - pag. 49 "Caratteristiche di minima indispensabili del sistema acquisizione immagini pena esclusione"

N. ord. 7: "Sistema di strumento unico per la gestione dei test IFA con lettura automatica dei vetrini"

Domanda: Se con "strumento unico" si intende preparatore con lettore integrato dei vetrini si fa presente che individua un unico fornitore.

Si chiede di precisare.

**RISPOSTA**

**La caratteristica si riferisce alla lettura automatica dei vetrini e quindi al sistema di acquisizione di immagini e non al preparatore integrato; in altre parole ci si riferisce al microscopio integrato nel sistema.**

**QUESITO N. 107****DOMANDA**

Sezione A – Capitolato Tecnico

Lotto n. 9 "Diagnostica in IFA di malattie autoimmuni" - pag. 50 "ELEMENTI DI VALUTAZIONE: PUNTI 70/100"

Domanda: la somma dei punteggi attribuiti per la qualità ci risulta essere 55. Si chiede di specificarne il motivo.

**RISPOSTA**

Trattasi di refuso, si rimanda a riformulazione della tabella relativa.

**QUESITO N. 108****DOMANDA**

Sezione A – Capitolato Tecnico

Lotto n. 9 "Diagnostica in IFA di malattie autoimmuni" - pag. 50 "ELEMENTI DI VALUTAZIONE: PUNTI 70/100"

Nella tabella che evidenzia gli elementi di valutazione riteniamo che alcuni criteri, identificati come intangibili, siano da considerarsi tangibili e più precisamente:

- "CARATTERISTICHE OGGETTO DI VALUTAZIONE DELLO STRUMENTO SLIDER (A)"

N. ord.: a.1 "Sistema di lavaggio (max punteggio per lavaggio a singolo pozzetto)" => Q2

Riteniamo sia tangibile ovvero Q3, Q4 o Q5;

- "CARATTERISTICHE OGGETTO DI VALUTAZIONE DELLO STRUMENTO SLIDER (A)"

N. ord.: a.2 "Strumentazione aperta per gestione di metodiche differenti" => Q2

Riteniamo sia tangibile ovvero Q3, Q4 o Q5;

- "CARATTERISTICHE STRUMENTALI OGGETTO DI VALUTAZIONE PER SISTEMA DI GESTIONE E ARCHIVIAZIONE IMMAGINI (B)"

N. ord.: b.4 "Lettura dei vetrini sia a video che con gli oculari (specificare modalità)" => Q2

Riteniamo sia tangibile ovvero Q3, Q4 o Q5;

- "CARATTERISTICHE OGGETTO DI VALUTAZIONE DEL SISTEMA SOFTWARE E MIDDLEWARE (D)"

N. ord.: d.3 "Gestione elaborazioni statistiche" => Q2

Riteniamo sia tangibile ovvero Q3, Q4 o Q5;

- "CARATTERISTICHE OGGETTO DI VALUTAZIONE PER REATTIVI (E)"

N. ord.: e.4 "Vetrini con substrati diversi associati nello stesso pozzetto" => Q2

Riteniamo sia tangibile ovvero Q3, Q4 o Q5.

**RISPOSTA**

Si conferma quanto indicato in Capitolato Tecnico.

**QUESITO N. 109****DOMANDA**

Disciplinare di gara – pag. 8 – art. 6 "Modalità di aggiudicazione"

Domanda: nella tabella a pag. 9 che riepiloga i criteri di attribuzione dei punteggi in merito all'identificativo Q2, non è chiaro su quale base vengano scelte le coppie per i confronti. Se i partecipanti sono in numero superiore a tre ma dispari, come vengono formate le coppie? Si chiede di specificare.

**RISPOSTA**

Il confronto a coppie sarà eseguito come previsto dalla normativa.

**QUESITO N. 110****DOMANDA**

In riferimento al lotto 11, il Vs. Capitolato Tecnico prevede un sistema per l'estrazione, ma nel Vs. Allegato F2 "Offerta Economica" non ci sono campi per l'inserimento delle relative estrazioni, si chiede se sia possibile aggiungere nel Vs. modulo ulteriori righe.

**RISPOSTA**

E' possibile aggiungere ulteriori righe.

**QUESITO N. 111****DOMANDA**

In riferimento al lotto 1 - Sistema reattivo/strumento per l'esecuzione di test emocoagulativi, a pag. 3 del capitolato tecnico caratteristiche della fornitura, vengono richiesti per la Medicina Trasfusionale ed Immunoematologia del P.O di Imperia la fornitura di n.1 strumento ad alta produttività + n.1 strumento a media produttività + n.1 strumento portatile.

Si chiede, considerato l'esiguo numero di esami totali richiesti per questo P.O., di voler considerare la possibilità di modificare la richiesta in n.2 strumenti a media produttività + n.1 strumento portatile.

**RISPOSTA**

Per la Medicina Trasfusionale ed Immunoematologia del P.O di Imperia la fornitura dovranno essere forniti: 1 strumento a media produttività + 1 strumento portatile

**QUESITO N. 112****DOMANDA**

Riferimento lotto 1 -Sistema reattivo/strumento per l'esecuzione di test emocoagulativi, pag. 4 del capitolato tecnico Tabella fabbisogni.

Si chiede di specificare relativamente al dosaggio del Fibrinogeno derivato, che, come noto si ottiene per derivazione dal Tempo di Protrombina (P.T.), se i numeri richiesti per tale dosaggio, e conseguentemente il reagente PT da offrire in gara, siano da considerarsi in aggiunta al numero dei P.T. richiesti per i vari Presidi Ospedalieri.

**RISPOSTA**

**Il numero di determinazioni di PT indicato alla voce 'Fibrinogeno derivato' deve essere considerato in aggiunta ai quantitativi richiesti per il PT.**

**QUESITO N. 113****DOMANDA**

Nella Sezione A, Capitolato Tecnico, relativamente al lotto 12, nel fabbisogno annuo, sotto la voce TEST, con "miscele in quadrupla fluorescenza o multipla fluorescenza" si intende la tipizzazione completa TBNK?

**RISPOSTA**

**Si conferma: si intende la tipizzazione completa TBNK.**

**QUESITO N. 114****DOMANDA**

Nella Sezione A, Capitolato Tecnico, relativamente al lotto 12, negli Elementi di Valutazione, n. ord. a.5 "volume minimo del campione" si intende aspirazione senza adattatore esterno?

**RISPOSTA**

**Si conferma: si intende aspirazione senza adattatore esterno.**

**QUESITO N. 115****DOMANDA**

Nella Sezione A, Capitolato Tecnico, relativamente al lotto 12, negli elementi di valutazione, n. ord. c.1 "numero di posizioni del campionatore", abbiamo rilevato un'incongruità. Si chiede di chiarire se i punti 5 corrispondono a campionatori con posizioni maggiori o uguali a 40.

**RISPOSTA**

**Si tratta di un refuso: i 5 punti corrispondono a numero di posizioni del campionatore  $\geq 40$ .**

**QUESITO N. 116****DOMANDA**

Nella Sezione A, Capitolato Tecnico, relativamente al lotto 12, nelle Caratteristiche di Minima indispensabili del citofluorimetro, n. ord. 4" ottica a riflessione con fibre ottiche" si intende riflessione totale?

**RISPOSTA**

**Sì, si intende riflessione totale**

**QUESITO N. 117****DOMANDA**

In riferimento al lotto n. 9 si evidenzia che nella Tabella degli "Elementi di valutazione" di cui alla pag. 50 e51 del Capitolato Tecnico, la somma dei punteggi attribuiti a ciascun parametro non raggiunge i 70 punti previsti

**RISPOSTA**

**Trattasi di refuso, si rimanda a riformulazione della tabella relativa.**

**QUESITO N. 118****DOMANDA**

In riferimento al lotto n. 9 a pag. 48 del Capitolato Tecnico, al punto 4 delle Caratteristiche di minima indispensabili per il sistema strumentale per vetrini si legge "Tempi di incubazione diversificati per metodica". Si chiede di precisare cosa si intende per tempi diversificati per metodica, dal momento che la metodica di immunofluorescenza prevede 2 step di incubazione generalmente di 30 minuti ciascuna. Indicare se possibile il vantaggio nell'aver tempi di incubazione diversificati.

**RISPOSTA**

La possibilità di predisporre i tempi di incubazione soprattutto di contatto tra anticorpo e substrato permette di ottimizzare la qualità del risultato in talune situazioni e consente comunque la possibilità di utilizzare svariate metodiche rispetto ad un sistema chiuso

**QUESITO N. 119****DOMANDA**

In riferimento al lotto n. 9 a pag. 49 del Capitolato Tecnico, al punto 2 delle Caratteristiche di minima indispensabili dei reattivi si legge "La fornitura di controlli positivo e negativo, di coniugato FITC anti IGA deve garantire un quantitativo sufficiente all'esecuzione dei test con frequenza giornaliera", mentre nelle tabelle riportate alle pag. 47 e 48 del Capitolato tecnico si leggono cadenze delle sedute diversificate (ad esempio ASL 1 Imperiese 5 sedute settimanali e E.O. Ospedali Galliera 2 sedute settimanali). Confermata che le quantità dei controlli da offrire devono essere calcolate in base alle frequenze di cui a pag. 47 e 48 e non considerando le sedute con frequenza giornaliera?

**RISPOSTA**

Si conferma la quantità dei controlli in riferimento alle sedute analitiche che nella globalità coprono l'attività diagnostica diversificata di tutta la settimana lavorativa.

**QUESITO N. 120****DOMANDA**

In riferimento al lotto n. 9 a pag. 49 del Capitolato Tecnico, al punto 7 delle Caratteristiche di minima indispensabili dei reattivi si legge "ANTI ENDOMISIO: substrato duplice tessuto si scimmia (esofago)". Si chiede di specificare cosa si intende per substrato duplice tessuto di scimmia (esofago).

**RISPOSTA**

Si richiedono almeno due substrati di cui uno è l'esofago di scimmia e l'altro può essere l'intestino tenue di scimmia o il fegato di scimmia.

**QUESITO N. 121****DOMANDA**

Lotto 16

Al punto 15 del capitolato viene richiesto di fornire i relativi KIT IVD per tutti gli analiti richiesti dai pannelli di Composti inseriti nella tabella che elenca anche il numero di test per anno: per alcuni di queste classi di molecole NON ESISTE IN COMMERCIO nessun Kit come bisogna comportarsi? E' sufficiente fornire standard, fasi mobili e supporto scientifico per la messa a punto del metodo? (In questo caso ovviamente non sarà un metodo validato IVD)

**RISPOSTA**

E' richiesto di fornire KIT IVD per i seguenti analiti:

**Immunosoppressori:**

ciclosporina, tacrolimus, sirolimus, everolimus

**Antimicotici:**

voriconazolo, posaconazolo, itraconazolo

**Antiepilettici/ neurolettici e altri farmaci:**

carbamazepina, oxcarbazepina, felbamato, lacosamide, lamotrigina, levetiracetam, rufinamide, topiramato, gabapentina, pregabalina, vigabatrina, sultiam, etosuccimide, tiagabina, propranololo, teofillina, N desmetilmesuccimide, Fenitoina, Primidone, PEMA, stiripentolo Fenobarbital, Ac valproico, Zonisamide

**Benzodiazepine:**

clordiazepossido, clobazam, demoxepam, diazepam, medazepam, midazolam e metaboliti, norclobazam, nordiazepam, oxazepam, prazepam, temazepam, tetrazepam, alprazolam, bromazepam, clonazepam, desalchilflurazepam, flunitrazepam, flurazepam, lorazepam, lormetazepam, nitrazepam, triazolam

Si precisa inoltre che per tutti i farmaci elencati sopra, tranne per gli immunosoppressori, la matrice è il siero/plasma. Per gli altri analiti è richiesto di offrire, ove possibile, standard, fasi mobili, colonne cromatografiche e altri consumabili e, soprattutto, supporto specialistico adeguato per la messa a punto del metodo.

**QUESITO N. 122****DOMANDA**

Lotto 16

Per alcuni pannelli di molecole (es antibiotici e droghe d'abuso) l'elenco degli analiti individua in modo univoco una ditta specifica di produzione di KIT LCMS: come bisogna comportarsi? E' possibile eventualmente fornire anche analiti, fasi mobili e supporto scientifico per la messa a punto del metodo oppure bisogna essere obbligati ad acquistare da quell'unica ditta identificata dal capitolato tecnico?

**RISPOSTA**

E' richiesto di fornire KIT IVD per i seguenti analiti:

**Immunosoppressori:**

ciclosporina, tacrolimus, sirolimus, everolimus

**Antimicotici:**

voriconazolo, posaconazolo, itraconazolo

**Antiepilettici/ neurolettici e altri farmaci:**

carbamazepina, oxcarbazepina, felbamato, lacosamide, lamotrigina, levetiracetam, rufinamide, topiramato, gabapentina, pregabalina, vigabatrina, sultiam, etosuccimide, tiagabina, propranololo, teofillina, N desmetilmesuccimide, Fenitoina, Primidone, PEMA, stiripentolo Fenobarbital, Ac valproico, Zonisamide

**Benzodiazepine:**

clordiazepossido, clobazam, demoxepam, diazepam, medazepam, midazolam e metaboliti, norclobazam, nordiazepam, oxazepam, prazepam, temazepam, tetrazepam, alprazolam, bromazepam, clonazepam, desalchilflurazepam, flunitrazepam, flurazepam, lorazepam, lormetazepam, nitrazepam, triazolam

Si precisa inoltre che per tutti i farmaci elencati sopra, tranne per gli immunosoppressori, la matrice è il siero/plasma. Per gli altri analiti è richiesto di offrire, ove possibile, standard, fasi mobili, colonne cromatografiche e altri consumabili e, soprattutto, supporto specialistico adeguato per la messa a punto del metodo.

**QUESITO N. 123****DOMANDA**

Lotto 16

Al punto 17 del Capitolato Tecnico viene specificata una dimensione minima di larghezza per lo strumento di backup: ci sono altre limitazioni in termini di peso/dimensioni?

**RISPOSTA**

Per quanto riguarda le altre caratteristiche di dimensioni e peso non esistono limitazioni purché' vengano offerti strumenti da banco e quindi compatibili con tale requisito. Si precisa che per il lotto 16 è previsto l'obbligo al sopralluogo nell'ambito del quale potranno essere effettuate le verifiche del caso.

**QUESITO N. 124****DOMANDA**

Lotto 8 Aggregazione Piastrinica

La copia dell'offerta economica "priva di prezzi" citata all'art. 4 del Disciplinare di Gara- capoverso Busta n. 3 Documentazione Tecnica- punto j) deve essere:

- A. Il modello "Allegato F2 – offerta economica" compilato nelle schede di pertinenza al lotto 8 e nelle celle descrittive qualitative del prodotto, ed esclusione dei dati numerici economici dei prezzi?
- B. Un documento ex-novo preparato seguendo lo schema riportato nel Capitolato Speciale Tecnico – Sezione B all'art.7?

**RISPOSTA**

Deve essere un documento ex-novo preparato seguendo lo schema riportato nel Capitolato Speciale Tecnico – Sezione B all'art.7.

**QUESITO N. 125****DOMANDA**

Siamo a chiedere conferma che il sopralluogo di cui all'art. 8 del Capitolato Speciale sia previsto solo per i lotti ivi indicati, ovvero: 2, 3, 9, 10, 11, 14, 15, 16, 17 e 19.

**RISPOSTA**

Si conferma.

**QUESITO N. 126****DOMANDA**

In riferimento alla stesura dell'offerta economica nel Disciplinare di gara (pag.5 di 17) viene riportato che l'offerta deve essere compilata in precisa conformità dell'Allegato F2.

Quest'ultimo purtroppo per quanto riguarda il Rif. B non tiene in considerazione che l'altro materiale necessario da inserire in offerta potrebbe non essere legato al singolo parametro, ma allo strumento come ad esempio la carta per la stampa dei risultati, contenitori di scarico, liquidi di lavaggio ed altro materiale il cui numero di confezioni da offrire viene calcolato sulla base del numero totale di test da eseguire con lo strumento e non sul singolo parametro.

Alla luce di quanto sopra indicato si chiede la possibilità di aggiungere righe o unire celle mantenendo comunque inalterata la struttura del modulo, garantendo la compilazione di tutte le colonne da Voi predisposte.

**RISPOSTA**

**Si. E' possibile aggiungere righe o unire celle mantenendo inalterata la struttura del modulo, compilando tutte le colonne.**

**QUESITO N. 127****DOMANDA**

Busta n. 3 – Documentazione tecnica punto k) CD-ROM (non riscrivibile) contenente la documentazione di cui sopra, salvata in formato editabile dall'offerente.

Si chiede di precisare cosa si intende per "formato editabile dall'offerente" soprattutto considerato che la documentazione da voi richiesta nei punti precedenti (in particolar modo il punto c) foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, la documentazione scientifica, le schede di sicurezza sono disponibili esclusivamente in formato pdf.

**RISPOSTA**

**Il formato nel quale perverrà la documentazione dovrà essere in formato .pdf e comunque non modificabile.**

**QUESITO N. 128****DOMANDA**

Dato che il risultato del fibrinogeno derivato si ottiene dalla stessa reazione (analisi) dei test PT, in relazione alla tabella test a pag. 4 di 92 del Capitolato Tecnico Sezione "A", si chiede se i test indicati nella riga "fibrinogeno derivato" (per tutti i presidi ove è indicato) sono da considerarsi inclusi nel quantitativo di test PT o se sono da aggiungersi al quantitativo di PT dichiarato.

**Esempio:** riferendosi a P.O. di La Spezia i 40.000 test di fibrinogeno derivato, sono da considerarsi inclusi nei 110.000PT oppure i 40.000 test di fibrinogeno derivato, sono da considerarsi aggiuntivi rispetto ai 110.000 PT e quindi bisogna considerare un totale di 150.000 PT?

**RISPOSTA**

**Il numero di determinazioni di PT indicato alla voce 'Fibrinogeno derivato' deve essere considerato in aggiunta ai quantitativi richiesti per il PT.**

**QUESITO N. 129****DOMANDA**

In relazione alla tabella test a pag. 5 di 92 del Capitolato tecnico Sezione "A" relativamente al test LAC conferma, si chiede di indicare a quale dei due test precedenti (LAC Screening e LAC Screening drVVT) si riferiscono i quantitativi di test conferma indicati.

**RISPOSTA**

**Trattasi di refuso, si rimanda a riformulazione della tabella relativa.**

**QUESITO N. 130****DOMANDA**

In relazione al Capitolato Speciale Sezione "B" pag. 3 di 17 al paragrafo recita:

- b) la fornitura di reagenti, calibratori, controlli (normali e patologici) e materiale di consumo (cuvette di lettura, puntali, coppette, liquidi di lavaggio, toner, carta e cartucce per stampanti, ecc.), sia riconducibile al singolo test sia al sistema strumentale in toto, occorrenti per l'esecuzione degli esami oggetto della presente procedura di gara, nella tipologia e nel numero/anno specificati nel sopra citato Capitolato Tecnico. **Il costo dei reagenti deve essere comprensivo anche dei necessari calibratori, controlli e consumabili;**

## Centrale Regionale di Acquisto

Con quest'ultima frase evidenziata in neretto si intende che i calibratori, controlli e consumabili devono essere offerti a costo zero?

Se la risposta fosse affermativa non è in contraddizione con quanto richiesto nell'Allegato F2 dove per altro materiale necessario (calibratori, controlli e consumabili) viene anche richiesto il prezzo a confezione?

Ed ancora in contraddizione con quanto richiesto nella Sezione B Capitolato Speciale art. 9 pag. 11 di 17 dove nel punto b) viene richiesto Prezzo complessivo di ogni altro materiale.

**RISPOSTA**

**Si provvederà a modificare il capitolato speciale eliminando "Il costo dei reagenti deve essere comprensivo anche dei necessari calibratori, controlli e consumabili".**

**QUESITO N. 131****DOMANDA**

In relazione al Capitolato "Sezione A" pag. 6 di 92 punto 2:

Viene espressa la gestione prioritaria delle urgenze come "Gestione prioritaria delle urgenze senza interruzione dell'attività programmata": è da intendersi che il campione "urgente" possa accedere sempre ed in qualsiasi momento anche quando la macchina è in funzione/attività senza interruzione della routine in corso?

La richiesta è semplicemente di confermare la procedura.

**RISPOSTA**

**Si conferma che il campione urgente deve sempre avere possibilità di accesso prioritario anche durante l'attività di routine che eventualmente viene sospesa.**

**QUESITO N. 132****DOMANDA**

Lotto 5 – caratteristiche strumentali per l'esame chimico fisico oggetto di valutazione (a)

a.4 Segnalazione di valore anomalo del pad per la bilirubina, dovuta a colore anomalo dell'urina e correzione automatica del valore punti 1 – Q5

Essendo tale caratteristica esclusiva di una sola azienda, al fine di poter valutare soluzioni equivalenti, si chiede di confermare una diversa attribuzione del criterio di valutazione.

**RISPOSTA**

**Si conferma quanto indicato nel capitolato. Trattandosi di criterio di valutazione non viene preclusa la partecipazione alla procedura.**

**QUESITO N. 133****DOMANDA**

Lotto 5 – "Caratteristiche di valutazione del sistema integrato" (d)

d.1 livello di integrazione fisica tra la strumentazione

Si chiede di confermare che per "livello d'integrazione" ci si riferisce alle dimensioni del sistema e quindi all'ingombro fisico del sistema integrato

**RISPOSTA**

**Si conferma quanto indicato nel capitolato; il livello di integrazione strumentale non è riferito esclusivamente alle dimensioni bensì all'integrazione/funzionalità del processo analitico strumentale.**

**QUESITO N. 134****DOMANDA**

Lotto 5 – "Caratteristiche di valutazione del sistema integrato" (d)

d.2 Capacità walk away

Si chiede di confermare che per "capacità di walk away" si intende la gestione del campione dal momento che entra nel settore delle urine all'invio al LIS alla refertazione

**RISPOSTA**

**Per capacità di walk away si intende la capacità della strumentazione di gestire in autonomia l'intera fase analitica fino alla validazione clinica**

**QUESITO N. 135****DOMANDA**

Lotto 5 – "Caratteristiche di valutazione del sistema integrato" (d)

d.3 Modalità di gestione del processo analitico

Si chiede di confermare che la "modalità di gestione del processo analitico" è riferita alla capacità del sistema di rilevare e classificare correttamente gli elementi e di produrre un risultato certo che non richiede una successiva revisione in microscopia manuale necessaria per risolvere indecisioni analitiche.

**RISPOSTA**

**Per "modalità di gestione del processo analitico" si intende la capacità del sistema di rilevare e classificare correttamente gli elementi e di produrre un risultato certo che limiti al massimo la successiva revisione necessaria per risolvere indecisioni analitiche.**

**QUESITO N. 136****DOMANDA**

Art. 6 Disciplinare di gara: Si chiede di specificare quale percentuale di ribasso verrà presa in considerazione ai fini dell'attribuzione del punteggio economico (30punti).

Questo in considerazione del fatto che la percentuale di sconto applicata al totale dei rif. A B e C potrà differenziarsi da quella applicata al totale Rif. D (vedi nota 3 Allegato F2). Nello specifico si chiede quindi di precisare come la percentuale di ribasso relativa al Rif. D sarà presa in considerazione ai fini dell'attribuzione del punteggio

**RISPOSTA**

**Precisando che la percentuale di ribasso applicata al totale dei rif. A, B e C potrà differenziarsi da quella applicata al totale del rif. D, al fine dell'attribuzione del punteggio verrà presa in considerazione la percentuale di sconto tra l'importo posto a base d'asta settennale e l'importo complessivo offerto dalla ditta.**

**QUESITO N. 137****DOMANDA**

Lotto 12: nella colonna "Prezzo totale del lotto a base d'asta settennale" è stato indicato un importo non corretto, si chiede gentilmente rettifica.

**RISPOSTA**

**Si tratta di refuso, si procederà alla rettifica del dato.**

**QUESITO N. 138****DOMANDA**

Lotto 6 - Fornitura di piastre, terreni solidi e liquidi pronti all'uso per esami colturali microbiologici

Piastre Stonebrink: si segnala che, a nostra conoscenza, il terreno di Stonebrink risulta un prodotto di produzione pressoché esclusiva, sia in piastra che in provetta, per cui visto anche l'esiguo numero di pezzi richiesti si richiede di eliminare tale voce o, in alternativa, inserirla tra i terreni opzionali.

**RISPOSTA**

**Si accoglie la segnalazione e si sposta tra i terreni opzionali.**

**QUESITO N. 139****DOMANDA**

Lotto 6 - Fornitura di piastre, terreni solidi e liquidi pronti all'uso per esami colturali microbiologici

Terreno brodo Todd Hewitt: per il solo presidio Santa Corona viene richiesto il formato liofilo 8 fl; si richiede se è possibile offrire il terreno in provetta e in tal caso di indicarne il quantitativo.

**RISPOSTA**

**Il liofilo è necessario per Pietra ligure per particolari preparazioni di grosso volume (protesi) per cui si può spostare tra gli opzionali e lasciare tra gli obbligatori un quantitativo pari a 1500 flaconi.**

**QUESITO N. 140****DOMANDA**

Lotto 6 - Fornitura di piastre, terreni solidi e liquidi pronti all'uso per esami colturali microbiologici

Piastre Muller Hinton agar da 90 mm: soltanto per il P.O. Santa Corona di Pietra L. vengono richiesti 20.000 piastre/anno; si chiede di confermare questo dato.

**RISPOSTA**

Si tratta di un refuso le piastre Muller Hinton agar da 90 mm sono 200.

**QUESITO N. 141****DOMANDA**

Lotto 6 - Fornitura di piastre, terreni solidi e liquidi pronti all'uso per esami colturali microbiologici

**TERRENI OPZIONALI**

Piastre TCBS agar: la voce, presente fra i test opzionali, viene indicata due volte con diversi quantitativi; si chiede di verificare quale delle due è corretta.

**RISPOSTA**

Si tratta di un refuso. Si provvederà a cancellare una voce (terzultima riga della tabella).

**QUESITO N. 142**

Lotto 6 - Fornitura di piastre, terreni solidi e liquidi pronti all'uso per esami colturali microbiologici

**DOMANDA**

Si richiede, infine, di verificare la congruità dell'importo a base d'asta stabilito in € 884.758,00 che, agli attuali prezzi di mercato, si discosterebbe dai valori medi del -50% circa.

**RISPOSTA**

Si accoglie, la base d'asta sarà oggetto di modifica.

**QUESITO N. 143****DOMANDA**

Lotto 14 - Identificazione batterica e antibiogramma

Caratteristiche di minima indispensabili del sistema pena esclusione:

- punto 7. La strumentazione automatica offerta deve essere ad almeno 50 posti per pannelli combinati oppure 100 posti per pannelli separati di identificazione e di antibiogrammi di microrganismi isolati da campioni clinici, con caricamento dei pannelli in modalità random chiediamo:

Di verificare la congruità di tale richiesta e di modificarla, in quanto, essendo le identificazioni batteriche essenzialmente eseguite sullo strumento Maldi-Tof, per i carichi di lavoro indicati sembrerebbe sufficiente, per alcuni presidi, una strumentazione con capacità totale di 50-60 posti per soluzioni con pannelli separati.

**RISPOSTA**

Si conferma la richiesta indipendentemente dall'uso del Maldi-Tof.

**QUESITO N. 144****DOMANDA**

Lotto 14 - Identificazione batterica e antibiogramma

Caratteristiche di minima indispensabili del sistema pena esclusione:

Punto 12. Il software deve rendere possibile l'attività di controllo delle infezioni nosocomiali, rilevare germi sentinella e multi resistenze in tempo reale (per successive segnalazioni al CIO, Direzione Sanitaria, Reparto, Ministero della Salute) chiediamo:

Di confermare che con tale richiesta si intende che il software offerto debba essere in grado di trasmettere i dati (microrganismo, antibiotico sensibilità, Antibiotico resistenza, multiresistenze e M.I.C.) all'unità software aziendale deputata alla gestione delle infezioni nosocomiali, dei germi sentinella e delle multiresistenze.

**RISPOSTA**

Si conferma quanto indicato nel capitolato con possibilità di controllo delle infezioni nosocomiali, rilevazione di germi sentinella e multi resistenze in tempo reale, rendendo possibili le relative elaborazioni statistiche.

**QUESITO N. 145****DOMANDA**

Lotto 15 - Emocoltura

Caratteristiche di minima indispensabili del sistema pena esclusione:

- punto 9. Fornitura di sistema di prelievo dedicato e di sistema di semina da campione positivo chiediamo:
- di confermare se, per sistema di prelievo dedicato, si intenda connettori per prelievo al flacone e per sistema di semina aghi sterili per subcoltura.
- di specificare per entrambi i gli accessori le quantità annue previste per presidio.

**RISPOSTA**

Sono due accessori diversi: il dispositivo di prelievo deve essere fornito in numero uguale ai flaconi richiesti (uno per prelievo (aerobio + anaerobio) mentre il sistema di semina solo per le subculture di campioni positivi che si stima essere pari a circa il 25%.

**QUESITO N. 146****DOMANDA**

Lotto 15 – Emocoltura

Caratteristiche oggetto di valutazione strumentale (a)

Punto a3. Disponibilità di postazione aggiuntiva in sede presidiata h. 24 (possibilità di alert e di controllo a distanza) chiediamo:

Se occorre solo dichiarare la disponibilità e descriverne il funzionamento o se tale postazione aggiuntiva deve essere parte integrante dell'offerta; in tal caso specificare quali centri sono coinvolti e indicare la capacità minima strumentale richiesta.

**RISPOSTA**

La disponibilità di postazione aggiuntiva in sede presidiata h.24, è parte integrante dell'offerta. ASL 2 non richiede postazioni aggiuntive.

**QUESITO N. 147****DOMANDA**

Lotto 15 – Emocoltura

Caratteristiche oggetto di valutazione per flaconi (b)

Punto b4. Fornitura di generatori di atmosfera anaerobia per subculture da flacone positivo anaerobio Fornitura di generatori di atmosfera anaerobia per subculture da flacone positivo anaerobio. Chiediamo:

Di specificare se questi prodotti vanno inseriti in offerta economica; in caso affermativo si chiede di specificare i quantitativi per ciascun presidio.

**RISPOSTA**

Trattasi di requisito di valutazione e pertanto ciascuna ditta potrà autonomamente valutare se offrire o meno tale prodotto. Per completezza di informazione i quantitativi ritenuti necessari sono:

- per ASL 2 e ASL 5 circa 100 buste per anaerobiosi stretta e 400 per microaerofilia per ciascun laboratorio,
- per Galliera 800 buste per anaerobiosi stretta e 800 per microaerofilia

**QUESITO N. 148****DOMANDA**

Si chiede di confermare che sia possibile produrre in gara le dichiarazioni di conformità alla normativa CE e le certificazioni di qualità ISO in lingua inglese, trattandosi di documentazione rilasciata direttamente dal fabbricante non avente sede in Italia. Analogamente, si richiede la possibilità di fornire in lingua inglese dépliant e bibliografia scientifica.

**RISPOSTA**

Tutta la documentazione tecnica dovrà essere presentata in lingua italiana o se presentata in lingua inglese dovrà essere accompagnata da traduzione asseverata ad eccezione della documentazione scientifica che potrà essere esibita in lingua inglese.

**QUESITO N. 149****DOMANDA**

Si chiede di confermare che sia possibile presentare la documentazione tecnica suddivisa in più fascicoli debitamente rilegati, ciascuno dei quali sottoscritto solo sulla prima ed ultima pagina.

**RISPOSTA**

La documentazione tecnica potrà essere suddivisa in più fascicoli debitamente rilegati ma dovrà essere sottoscritta su tutte le pagine.

**QUESITO N. 150****DOMANDA**

Si richiede di riconfermare che il sopralluogo sia previsto come requisito obbligatorio e a pena di esclusione solo in riferimento ai lotti elencati all'art. 8 pag. 10 del Capitolato Speciale (Sezione B).

**RISPOSTA**

Si conferma.

**QUESITO N. 151****DOMANDA**

In riferimento alla compilazione dell'offerta economica secondo quanto previsto al punto b) pag.3 del Vs. Capitolato Speciale "Il costo dei reagenti deve essere comprensivo anche dei necessari calibratori controlli e consumabili", si chiede di precisare se i calibratori, controlli e materiali di consumo debbano essere quotati ovvero offerti in sconto merce. Qualora dovessero essere quotati si chiede conferma di poter inserire nel vostro schema di offerta economica una voce indicante il prezzo offerto per singola confezione.

**RISPOSTA**

**Si provvederà a modificare il capitolato speciale eliminando "Il costo dei reagenti deve essere comprensivo anche dei necessari calibratori, controlli e consumabili".**

**QUESITO N. 152****DOMANDA**

Si chiede di confermare che nella dicitura da apporre sul plico di gara debba essere riportato il riferimento alla campionatura pur non essendo prevista una quarta busta contenente la stessa.

**RISPOSTA**

**Non riportare nessuna dicitura: si provvederà a modificare il Disciplinare di gara.**

**QUESITO N. 153****DOMANDA**

Si chiede di confermare che in risposta al punto d) dell'offerta tecnica pag. 6 del Vostro Disciplinare di gara, possano essere prodotte le dichiarazioni di conformità alla direttiva 98/79 CE rilasciate dal produttore, mentre in risposta punto g) sia sufficiente produrre una autocertificazione nella quale si attesti la conformità alla suddetta normativa CE laddove applicabile

**RISPOSTA**

**Si conferma.**

**QUESITO N. 154****DOMANDA**

Si chiede di precisare se il manuale operativo della strumentazione offerta debba essere prodotto in fase di partecipazione di gara.

**RISPOSTA**

**Il manuale operativo della strumentazione offerta deve essere prodotto in fase di partecipazione di gara.**

**QUESITO N. 155****DOMANDA**

In riferimento al DUVRI relativi a tutti i presidi, si chiede di confermare che in fase di gara sia necessario esclusivamente prendere visione degli stessi e che l'eventuale compilazione dei documenti e dei relativi allegati sia rimandata all'eventuale aggiudicazione.

**RISPOSTA**

**Si conferma.**

**QUESITO N. 156****DOMANDA**

In riferimento a quanto richiesto a pag. 7 del Vostro Disciplinare di gara "gli atti di cui sopra dovranno essere "...rilasciate con le forme di cui al DPR. N. 445/2000", si chiede di confermare che la suddetta previsione sia applicabile esclusivamente alle dichiarazioni inserite nella Busta n. 3 – Documentazione tecnica.

**RISPOSTA**

**Per tutti i documenti previsti sul Disciplinare di gara.**

**QUESITO N. 157****DOMANDA**

Stante la buona prassi di laboratorio che prevede la ripetizione dei controlli ogni 8 ore lavorative, si chiede di specificare le ore di lavoro dei laboratori dei presidi ospedalieri previsti per il Lotto 18 così da poter definire il numero di ripetizioni dei controlli giornalieri e meglio formulare l'offerta economica.

**RISPOSTA**

La routine è su h. 12 con sporadiche chiamate in reperibilità notturna per tutti i presidi ospedalieri previsti per il lotto 18.

**QUESITO N. 158****DOMANDA**

Nel Vostro modello Allegato F1 Istanza di Partecipazione viene richiesto di dichiarare che per il soggetto richiedente, per tutti i soggetti previsti dall art. 38 comma 1 lettere b) e c) e per i relativi conviventi non è pendente alcun procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui al D.Lgs n. 159/2011 o di una delle cause ostative previste dall' art. 10 L. 31.05.1965 n. 575 (ora art. 67 comma 4, D.Lgs n. 159/2011).

A tal proposito, si richiede di confermare che tale dichiarazione debba essere resa esclusivamente nei confronti dei soggetti muniti di rappresentanza in carica e cessati e non anche nei confronti dei relativi familiari conviventi, in conformità della previsione dello stesso art. 38, comma 1. Nel caso in cui codesta spettabile Stazione appaltante ritenga necessaria l'indicazione dei familiari conviventi, si chiede di limitare la portata della dichiarazione ai soli familiari dei soggetti muniti di poteri di rappresentanza in carica, non prevedendo esplicitamente l art. 85 del D. Lgs. 159/2011 i soggetti cessati dalla carica e relativi familiari.

**RISPOSTA**

Si conferma

**QUESITO N. 159****DOMANDA**

Nel Capitolato Speciale (Sezione B) pagina 3 di 17 lettera b) viene indicato che il costo dei reagenti deve essere comprensivo anche dei necessari calibratori, controlli e consumabili. A pagina 11 di 17 articolo 9 – Offerta economica viene richiesto di indicare oltre al costo dei reagenti anche quello di ogni altro materiale.

Vi chiediamo di voler meglio specificare se i calibratori, controlli e consumabili sono da intendersi in sconto merce o da quotare.

**RISPOSTA**

I calibratori, controlli e consumabili sono da quotare.

**QUESITO N. 160****DOMANDA**

Vi chiediamo di voler precisare e confermare il numero di analizzatori richiesti per il Presidio Ospedaliero di Imperia relativamente al lotto n.1 Coagulazione.

**RISPOSTA**

Per la Medicina Trasfusionale ed Immunoematologia di Imperia: n. 1 strumento ad alta produttività + n. 1 a media produttività + n. 1 strumento portatile

**QUESITO N. 161****DOMANDA**

In riferimento al lotto 11. Il Vs. Capitolato tecnico prevede tra i test opzionali: "Rosolia (Quantitativo)." Non essendoci in commercio kit di rosolia quantitativi CE IVD, si chiede se sia possibile offrire kit di rosolia qualitativi.

**RISPOSTA**

Si è possibile offrire un test qualitativo, a condizione che il metodo di amplificazione/rilevamento sia omogeneo a quello degli altri parametri (es. non verranno accettate metodiche con rilevamento in gel)

**QUESITO N. 162****DOMANDA**

Considerato che nel Vostro modello F2 di formulazione dell'offerta economica l'importo a base d'asta settennale è stata calcolato moltiplicando l'importo annuale per sette anni, risulta evidente che l'importo sopra indicato comprende anche il canone di noleggio strumentale che, in caso fosse esercitata l'opzione di proroga per ulteriori 24 mesi, non dovrebbe essere più corrisposto. Si chiede pertanto di voler specificare su quale importo a base d'asta debba essere applicato il ribasso.

**RISPOSTA**

Al fine dell'attribuzione del punteggio verrà presa in considerazione la percentuale di sconto tra l'importo posto a base d'asta settennale e l'importo complessivo offerto dalla ditta - Vedi Art. 9 del Capitolato Speciale – Sez. B

**QUESITO N. 163****DOMANDA**

In merito quanto citato nel Capitolato Tecnico nei lotti ove previsti test opzionali, alla sezione "Elementi Opzionali da indicare" viene riportata la seguente indicazione: "Il prezzo del singolo test non potrà comunque essere superiore alla media degli altri test obbligatori"

Al fine di garantire omogeneità e congruità tra l'offerta dei test obbligatori e quella dei test opzionali, si chiede di modificare il suddetto capoverso come segue:

"La % di sconto applicata sul singolo test opzionale debba essere uguale o superiore allo sconto medio applicato ai test obbligatori appartenenti a linee analitiche omogenee (chimica clinica, farmaci proteine specifiche e immunologia)

Il presente chiarimento annulla e sostituisce il nostro precedente presentato in data 4/11/2015, punto 2).

**RISPOSTA**

**Come meglio specificato all'art. 9 del Capitolato Speciale – Sez. B i test opzionali dovranno essere quotati singolarmente nell'apposita tabella D prevista a corredo dell'allegato F2. Il prezzo medio di tutti i reattivi opzionali comprensivi di altro materiale offerti non dovrà superare il costo medio dei test obbligatori offerti (così come risultante nella tabella "A – REAGENTI OBBLIGATORI"**

**QUESITO N. 164****DOMANDA**

In riferimento al costo di interfacciamento da Voi previsto nell'Allegato F2, si chiede di chiarire quanto segue:

- tale costo è da intendersi a carico della Stazione Appaltante e quindi dovrà essere fatturato? In caso affermativo è da sommare all'importo totale della fornitura?
- tale costo, per alcuni lotti, non coincide con il numero di sistemi richiesti nel Capitolato Tecnico ciò premesso si chiede di rivedere tali importi conformemente al numero dei sistemi previsti per ciascun lotto.

**RISPOSTA**

**Il costo dell'interfacciamento è a carico delle Aziende committenti e dovrà essere fatturato e concorre alla formulazione dell'offerta economica così come previsto nell'allegato F2.**

**QUESITO N. 165****DOMANDA**

Rif.: Vs. Disciplinare di Gara – pag. 7 – Busta n. 3 DOCUMENTAZIONE TECNICA

Punto k) "CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra, salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato .pdf di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta". La ns documentazione tecnica è in formato .pdf, liberamente stampabile, rilasciata dalla ns. Casa Madre. Non è possibile rilasciarla in formato editabile (word) poiché la stessa perderebbe la marcatura CE/IVD apposta sui documenti stessi e quindi la propria ufficialità.

Si chiede di poter allegare la documentazione in formato pdf, liberamente stampabile.

**RISPOSTA**

**Il formato nel quale perverrà la documentazione dovrà essere in formato .pdf e comunque non modificabile.**

**QUESITO N. 166****DOMANDA**

Nel Disciplinare di gara nella busta n. 2 documentazione tecnica punto K) viene richiesto CDROM contenente tutta la documentazione tecnica in formato editabile. Si chiede di precisare cosa si intende per formato editabile (formato word?) o specificare per quale tipo di documentazione viene richiesto, perché alcuni documenti (Dichiarazioni CE, Metodiche, cataloghi, schede di sicurezza, ecc.) dovrebbero essere esonerati ed essere inseriti soltanto in pdf.

**RISPOSTA**

**Il formato nel quale perverrà la documentazione dovrà essere in formato .pdf e comunque non modificabile.**

Si invitano gli operatori economici a visionare costantemente tutta la documentazione relativa alla presente gara sul nostro [www.acquistiliguria.it](http://www.acquistiliguria.it).

Distinti saluti.

IL DIRIGENTE RESPONSABILE  
(Dott. Luigi Moreno COSTA)