
AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Dirigente Responsabile: Dott.ssa Tiziana TAZZOLI tel. 0105488553
E-mail: tiziana.tazzoli@regione.liguria.it
Referenti: 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

Prot. RU/15075 del 28/05/2020

Procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.lgs. n. 50/2016, tramite la piattaforma di intermediazione telematica denominata "SinTel", per l'affidamento della fornitura di "Materiale e attrezzature per laboratorio analisi - Area Siero" occorrenti alle AA.SS.LL. della REGIONE LIGURIA ed al Policlinico San Martino per un periodo di 48 mesi (con opzione di rinnovo per ulteriori 24 mesi). Lotti n. 6. Numero gara: 7732453.

Risposte ai quesiti pervenuti al 22-05-2020

LOTTO 1

QUESITO N. 13

La quota minima di accesso dei test addizionali da fornire per la partecipazione al presente Lotto è pari al 90%. A riprova della sproporzionalità ed illogicità della richiesta contribuisce anche il fatto di aver incluso fra i test addizionali ben 6.100 test TETANO (test non previsto peraltro nella consultazione di mercato): risulta infatti evidente, con un semplice calcolo matematico, che sarebbe sufficiente non poter offrire questo test per vedersi preclusa la possibilità di partecipare al Lotto 1, atteso che i 6.100 test richiesti sono maggiori del 10% di tolleranza. A ciò si aggiunga che, per quanto a conoscenza della Scrivente, la possibilità di eseguire tale determinazione è preclusa anche ad altri operatori economici del settore.

Per completezza corre l'obbligo evidenziare il fatto che, anche a voler partecipare in forma di raggruppamento temporaneo di imprese o in forma singola con rivendita di terze parti, a conoscenza della Scrivente, non solo è estremamente limitato sul mercato il numero di Aziende in grado di eseguire i test addizionali richiesti (escluse le Ditte dirette concorrenti di ██████████), con tutte le difficoltà che ciò comporta nella predisposizione dell'offerta ma, comunque, anche a voler partecipare con le modalità sopra indicate non verrebbe garantita la possibilità di offrire test addizionali nella percentuale richiesta.

Risposta:

Diversamente da quanto affermato, il Test Tetano Ab IgG era già presente tra i test aggiuntivi, nella tabella riepilogativa dei fabbisogni sottoposta a consultazione di mercato. Tuttavia, allo scopo di consentire la più

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

ampia partecipazione il tavolo tecnico ha ritenuto di non includere il test Tetano IgG nell'elenco degli analiti "aggiuntivi" con conseguente rettifica.

Il tavolo tecnico, al fine di garantire la più ampia partecipazione, ha ritenuto altresì di modificare la soglia minima prevista per i test addizionali da 90% a 70%.

Il tavolo tecnico chiarisce inoltre che la soglia % viene calcolata sulla tipologia del test e non sul volume degli stessi, in quanto è evidente che il calcolo sul volume porterebbe al risultato paradossale di assicurare alla stazione appaltante, in ipotesi, la fornitura di soli 3 test (es. 250H Vit. D, PTH Intatto e GH 700 che da soli raggiungono il 70% del volume totale) rispetto alle 17 tipologie di analiti individuati come aggiuntivi dalla stazione appaltante (escluso il Tetano).

LOTTO 2

QUESITO N. 14

Per quanto attiene al Lotto 2, occorre in primo luogo evidenziare che la richiesta di considerare opzionali alcuni test previsti come obbligatori, formulata in sede di consultazione di mercato, non ha trovato accoglimento. In particolare, nella presente procedura sono ancora considerati obbligatori i seguenti test: CALCITONINA (1.600 determinazioni); FOSFATASI ALCALINA OSSEA (3.200 determinazioni); IgE Totali (2.280 determinazioni); TIREOGLOBULINA (2.800 determinazioni) e TRAB (600 determinazioni).

Fermo restando che il test della CALCITONINA è presente anche nella tabella dei test opzionali/aggiuntivi e che quindi il suo inserimento fra i test obbligatori potrebbe doversi considerare un refuso, appare opportuno sottolineare che è illogico e sproporzionato precludere la partecipazione di un'Azienda per il solo fatto che quest'ultima non sia in grado di fornire anche un solo test, il cui numero di esecuzioni annue ha un peso assolutamente irrilevante, in automazione.

La peculiarità di questi test, la loro limitata disponibilità sul mercato ed il fatto di averli ritenuti obbligatori, con necessità dunque di venire processati su analizzatori collegati in automazione, rende eccessivamente onerosa la partecipazione al presente lotto, potendo finanche configurare una causa escludente per la partecipazione stessa a tale lotto.

Anche nel caso del Lotto 2, pur essendo la percentuale di test addizionali richiesti inferiore rispetto a quella prevista per il Lotto 1 (70%), la sua entità, comunque rilevante, rende la partecipazione eccessivamente onerosa e la richiesta di Codesta Amministrazione ingiustificatamente sproporzionata ed illogica.

Risposta:

Per quanto riguarda il test CALCITONINA si conferma che il suo inserimento fra i test obbligatori è un refuso e sarà corretto.

Il Test TRAB viene spostato tra i test addizionali.

I test FOSFATASI ALCALINA OSSEA, IgE Totali e TIREOGLOBULINA sono confermati negli obbligatori in quanto ritenuti necessari in funzione dell'organizzazione dell'attività diagnostica svolta.

Il tavolo tecnico ritiene di confermare, per i motivi già espressi in sede di chiarimenti, la soglia al 70%

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

QUESITO N. 15

Considerata la risposta al quesito n°46 del documento "Prot. 10598-2020 esito consultazione preliminare di mercato", e in riferimento alla richiesta dei requisiti a punteggio E12 "Fornitura di test aggiuntivi: "è' ammessa la possibilità di fornire tecnologia stand alone (no micro piastra). Sarà premiato il maggior numero di test addizionali offerti oltre il minimo richiesto (70%)" si chiede conferma che tale percentuale si riferisca al numero totale di determinazioni dei test aggiuntivi.

Risposta:

La percentuale di sbarramento si riferisce alla tipologia di test offerti. Laddove è prevista la valutazione anche della numerosità dei test il capitolato lo specifica espressamente.

QUESITO N. 16

In riferimento alla tabella "Fabbisogni ASL2", e solamente per i test aggiuntivi, al fine di poter ottimizzare la fornitura di più analiti su piattaforme strumentali stand alone "no micropiastra", si chiede di confermare che sia possibile considerare, ovvero accorpate questi test come eseguibili in uno o più laboratori della ASL 2, indipendentemente dall'attuale laboratorio di esecuzione.

Risposta:

L'organizzazione del laboratorio, quindi la scelta della sede produttiva verrà definita anche, ma non solo in base al progetto proposto dal fornitore. Al momento non si ravvisa alcun vincolo all'esecuzione dei test aggiuntivi presso sedi definite

QUESITO N. 17

In base alla Tabella Fabbisogni ASL 2, si chiede conferma che il test CALCITONINA (1600 test) eseguito nel presidio di Pietra Ligure, sia da considerare come test aggiuntivo

Risposta:

Per quanto riguarda il test CALCITONINA si conferma che il suo inserimento fra i test obbligatori è un refuso e sarà corretto.

QUESITO N. 18

Si chiede conferma che la somma dei test obbligatori indicati nell'allegato Fabbisogni ASL 2 sia di 4.356.558 test a correzione del totale indicato di 4.367.908 test

Risposta:

Il dato sarà ripubblicato corretto alla luce delle modifiche apportate

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

QUESITO N. 19

Si chiede conferma che il totale del test aggiuntivo TEOFILLINA nell'allegato Fabbisogni ASL 2 per i presidi di Savona (40 test) e Pietra Ligure (100 test) sia di 140 test a correzione del totale indicato di 100 test

Risposta:

Il dato sarà ripubblicato corretto

QUESITO N. 20

In riferimento alla tabella "Fabbisogni ASL 2" si chiede di specificare il numero di test di BILIRUBINA DIRETTA in relazione alla richiesta di BILIRUBINA TOTALE e FRAZ. che indica un totale per test + CQI di 125.872 come unico valore.

Risposta:

La tabella dei fabbisogni sarà rettificata come segue:

Test Bilirubina = Savona: 50.000 totale+ 30.000 diretta;
Pietra Ligure: 50.000 totale + 30.000 diretta;
Albenga: 10.000 totale + 7000 diretta;
Cairo: 5000 totale + 3000 diretta

QUESITO N. 21

Tabella " Caratteristiche di minima indispensabili del sistema analitico, compresa preanalitica integrata, preanalitica stand alone di stoccaggio campioni **Richiesta 2b**

In relazione a questa richiesta, essendo stata eliminata la soglia del 0,5% relativa ai test non offribili, e considerato il fatto che il test TRAB non è considerato urgente, si chiede che detto analita (600 test/anno) sia considerato come test aggiuntivo.

Risposta:

Si accoglie. Il test TRAB sarà spostato dagli obbligatori agli aggiuntivi

QUESITO N. 22

Relativamente al N° aliquote/die riportato nella TABELLA ALIQUOTE, si chiede di specificare per il LOTTO 2 Azienda ASL 2 il quantitativo eseguito in ognuno dei 2 laboratori HUB oppure se va considerato per il calcolo dei consumabili il solo valore totale di 150 aliquote/die.

Risposta:

Per il calcolo dei consumabili va considerato il valore di 150 aliquote come indicato nella Tabella Aliquote in quanto l'aliquotatore è presente presso HUB Savona.

LOTTO 3

QUESITO N. 23

Anche in relazione al Lotto 3 sono presenti alcuni test obbligatori che, dovendo essere forniti in automazione, rendono impossibile la partecipazione per le medesime motivazioni di cui al lotto 2. In particolare si fa riferimento a: IGE Totali (2.248 determinazioni); FOSFATASI ALCALINA OSSEA: (2.053 determinazioni) e TIREOGLOBULINA (1.870 determinazioni), test che, peraltro, in sede di consultazione di mercato erano stati individuati come opzionali/aggiuntivi.

Nel caso del Lotto 3, la percentuale di quota minima di accesso dei test addizionali richiesti è pari all'80%. Rileva anche in questo caso sottolineare l'illegittimità della scelta adottata da Codesta Spettabile Amministrazione di considerare tale quota di accesso un requisito di minima e non un criterio a valutazione, in considerazione anche e soprattutto della sproporzionalità ed illogicità dell'entità della percentuale stessa.

Ferme restando le considerazioni di cui sopra ed anche a voler partecipare in forma singola con rivendita di terze parti o in RTI, la partecipazione a questo lotto è comunque preclusa non solo in forza dell'elevata percentuale di test addizionali da fornire (80%), ma anche in considerazione del fatto che, di questi test, non più del 50% potrà essere eseguito su strumentazione stand alone.

Risposta:

Come già precisato nei chiarimenti I tranche già pubblicati i test individuati come "addizionali" sono test comunque necessari per le Amministrazioni utilizzatrici, altrimenti non sarebbero inclusi in fornitura, ma rispetto ai quali il tavolo tecnico, al fine di ampliare il più possibile la partecipazione dei OOEE e tenuto conto anche delle specifiche esigenze dei laboratori liguri, ha ritenuto di esigerli in una quota % ritenuta accessibile per la platea più ampia possibile di OOEE. In caso contrario, laddove tale previsione fosse stata circoscritta al solo meccanismo della valutazione premiale è evidente il rischio per la stazione appaltante di ritrovarsi in fornitura del tutto sprovvista degli analiti indicati, lasciando all'OOEE il pieno arbitrio di cosa offrire e cosa no. L'alternativa era di ritenerli tutti obbligatori, ma tale possibilità è stata esclusa dal tavolo tecnico in quanto, questa sì, eccessivamente penalizzante per gli OOEE.

Tanto premesso il tavolo tecnico, al fine di ampliare il più possibile la partecipazione, ha ritenuto di collocare i test IGE Totali, FOSFATASI ALCALINA OSSEA e TIREOGLOBULINA nei test aggiuntivi.

Saranno inoltre inserite le seguenti modifiche:

- bilirubina totale e frazionata viene corretta con l'aggiunta del test bilirubina diretta (saranno presenti due test: bilirubina totale e bilirubina diretta)
- Ab anti HAV IgG (HAV ab IgG) viene corretto in Ab anti HAV IgG (HAV ab IgG) o totali (IgG+IgM)

Contestualmente, il tavolo tecnico, tenuto conto che per effetto dello spostamento degli analiti sopra indicati tra gli opzionali, la soglia % precedentemente prefissata potrebbe risultare eccessivamente penalizzante, al fine di ampliare il più possibile la partecipazione ritiene di apportare le seguenti modifiche al capitolato tecnico:

- La frase ****Per i test aggiuntivi è prevista una quota minima di accesso pari al 80%**** viene modificata in ****Per i test aggiuntivi è prevista una quota minima di accesso pari al 60%****

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

- La frase *“E' ammessa la possibilità per specifici test di essere eseguiti su sistemi analitici “stand-alone” (no micropiastra) non connessi alla TLA, purché funzionali al progetto complessivo e al raggiungimento di un corretto ed ottimale processo diagnostico. La percentuale di test addizionali offerta su strumentazione “stand alone” deve essere <50%”* viene modificata in: **“E' ammessa la possibilità per specifici test di essere eseguiti su sistemi analitici “stand-alone” (no micropiastra) non connessi alla TLA, purché funzionali al progetto complessivo e al raggiungimento di un corretto ed ottimale processo diagnostico.”**
- Al fine di valorizzare sia la tipologia dei test addizionali inclusi in offerta sia la possibilità di eseguirli in automazione, il tavolo tecnico ritiene di modificare il punteggio relativo al criterio E.11 del lotto 3

QUESITO N. 24

Al fine di utilizzare i dati da voi forniti in modo univoco per il lotto 3, si chiede se i test dichiarati nell'elenco dei fabbisogni ASL3 “Genovese” ma senza indicazione numerica della quantità (Buprenorfina, Ketamina urine, Fenciclidina, GHB), sono da ritenersi mero refuso. Nel caso in cui non lo fossero, si richiede di indicarne la quantità annua e di spostarli nella tabella dei test aggiuntivi. Si richiede la pubblicazione della nuova tabella dei fabbisogni.

Risposta:

Trattasi di refuso e saranno eliminati.

QUESITO N. 25

Al fine di utilizzare i dati da voi forniti in modo univoco per il lotto 3, si chiede quale quantità considerare per i test dichiarati nell'elenco dei fabbisogni ASL3 “Genovese” ma citati due volte (Ceruleoplasmina, NSE, Cyfra) o sommarli tra loro. Si richiede la pubblicazione della nuova tabella dei fabbisogni.

Risposta:

Trattasi di refuso, le voci saranno così corrette: Ceruleoplasmina = obbligatorio; NSE e Cyfra = addizionali. La tabella corretta sarà ripubblicata

QUESITO N. 26

Durante il sopralluogo tecnico, si chiede che vengano fornite informazioni ufficiali in merito agli spazi che verranno messi a disposizione dell'hardware IT (es. Server, armadi rack) e del numero di postazioni minime di validazione.

Risposta:

Premesso che in sede di sopralluogo ciascuna azienda indicherà la sede di installazione dell'hardware ed esplicherà le proprie esigenze di congruenza in base alla disposizione logistica delle attrezzature e delle aree di check-in e validazione. Ogni offerente realizzerà un proprio progetto sulla base dei dati forniti in Capitolato e verificati in sede di sopralluogo. E' pertanto onere dell'OE richiedere in sede di sopralluogo tutte le informazioni che ritiene necessarie al fine di formulare l'offerta tecnica ed economica.

QUESITO N. 27

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Al fine di utilizzare i dati da voi forniti in modo univoco per il lotto 3, si chiede se il numero dei test richiesti per Dibucaina e Colinesterasi nell'elenco dei fabbisogni ASL3 "Genovese" sono da ritenersi mero refuso non essendo congruenti. Si richiede la pubblicazione della nuova tabella dei fabbisogni.

Risposta:

Si sono da considerarsi mero refuso, sia colinesterasi che dibucaina per OEI Voltri sono 141

QUESITO N. 28

Al fine di utilizzare i dati da voi forniti in modo univoco per il lotto 3, si chiede conferma che per le Catene leggere si intendano le totali Kappa e Lamda. Si richiede la pubblicazione della nuova tabella dei fabbisogni.

Risposta:

La tabella verrà così modificata:

Catene leggere libere siero viene corretto in catene leggere totali siero

Catene leggere libere urine viene corretto in catene leggere totali urine

QUESITO N. 29

Al fine di consentire la partecipazione ad un maggior numero di operatori economici, si chiede di ridurre la quota minima di accesso per i test aggiuntivi dall'80% al 60% e di aumentare la quota massima di test offerti su strumentazione stand alone, visto che rientrano nella categoria degli aggiuntivi e non figurano tra gli obbligatori.

Risposta:

Vedasi risposta al quesito n. 23

LOTTO 4

QUESITO N. 30

In merito al Lotto 4, fra i test obbligatori, sono richiesti: ACE (130 determinazioni); TIREOGLOBULINA (1.050 determinazioni) e EDDP_urine (12.500 determinazioni). Orbene, pur non essendo prevista l'esecuzione dei test obbligatori in automazione, anche in questo caso la partecipazione è caratterizzata dalla eccessiva onerosità per quelle Aziende che, per fornire i suddetti test, sono costrette a presentare soluzioni progettuali alternative inevitabilmente caratterizzate da importanti limiti tecnici ed economici. Non si comprende infatti come possa essere ritenuta legittima, e dunque logica e proporzionata, e non violativa del principio del *favor participationis* e di quello di concorrenza, la scelta di impedire la partecipazione ad un'Azienda che non possa fornire un solo test, come il test ACE, per il quale sono richieste solamente 130 determinazioni all'anno su un totale di circa 1.800.000.

Peraltro, già in sede di consultazione di mercato veniva richiesto, al fine di consentire la massima partecipazione:

- a. di equiparare il test Metadone al test EDDP;
-

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

- b. di spostare nei test Opzionali le seguenti determinazioni: ACE; RAME; TIREOGLOBULINA; BENZODIAZEPINE (Urine); BUPRENORFINA(urine).

La richiesta di cui alla lettera a), non veniva accolta dalla Commissione tecnica, la quale specificava che " la misurazione della EDDP valuta la "compliance" dei pazienti ed è fondamentale nel monitoraggio del loro percorso terapeutico globale. Quindi non è sostituibile con la determinazione del metadone (Plebani, *Biochimica clinica*, 2009, vol. 33, n. 1)". In merito alla richiesta di cui alla lettera b), la Commissione tecnica rispondeva negando la possibilità di "spostare nei test opzionali le determinazioni di cui sopra in quanto trattasi di test necessari".

Tuttavia, il diniego di accoglimento dello spostamento dei suddetti test da obbligatori ad opzionali appare illegittimo anche in considerazione del fatto che il test EDDP è tra gli opzionali al Policlinico San Martino (Lotto 6), mentre la TIREOGLOBULINA è richiesta come opzionale dalla ASL 1 e dalla ASL 5. In particolare, per quanto attiene al Lotto 5, infatti, la richiesta di considerare opzionali e non obbligatori i test di cui sopra, avanzata in sede di consultazione di mercato, è stata accolta e confermata nella presenta gara.

In merito poi all'introduzione di una elevata percentuale quale quota minima di test addizionali da offrire per poter partecipare alla presente procedura di gara (70%), si rinvia a quanto già sostenuto per i Lotti precedenti.

Risposta:

Premesso quanto già chiarito al quesito 21 in merito alla previsione dei test addizionali, il tavolo tecnico ha ritenuto di formulare le seguenti risposte:

- per test ACE e RAME spostati negli addizionali
- test TIREOGLOBULINA, in quanto facente parte integrante del pannello tiroideo, si conferma tra gli obbligatori
- test BENZODIAZEPINE (urine), BUPRENORFINA (urine), EDDP (urine), in quanto facenti parte del pannello dei test richiesti come indispensabili dal SERT, si confermano come obbligatori.

Si ribadisce, inoltre, quanto già specificato dal tavolo tecnico in merito al test EDDP: "La misurazione dell'EDDP valuta la "compliance" dei pazienti ed è fondamentale nel monitoraggio del loro percorso terapeutico globale. Non è quindi sostituibile con la determinazione del METADONE "(Plebani, *Biochimica Clinica*, 2009, vol. 22, n°1).

Il tavolo tecnico conferma la soglia al 70% e precisam, come chiarito anche in precedenza, che va calcolata sulla tipologia del test.

LOTTO 6

QUESITO N. 31

In merito al Lotto 6, fra i test obbligatori è richiesto il test S-ACE. Le determinazioni richieste da eseguire obbligatoriamente in automazione sono solo 1.095/anno su un totale di circa 4.800.000. Anche in questo caso, dunque, la partecipazione alla presente gara potrebbe essere preclusa dall'impossibilità di offrire un unico test per l'esecuzione di soli 1.095 test/anno o, comunque, potrebbe rivelarsi particolarmente onerosa ed economicamente non vantaggiosa, senza che tale scelta possa trovare legittima giustificazione in uno degli obiettivi cui l'ordinamento riconosce una dignità di tutela tale da far sì che essi diventino esigenze legittimate a mitigare o temperare l'interesse alla concorrenza.

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

In merito al presente Lotto, essendo anche qui richiesto l'80% dei test opzionali, si rinvia a quanto detto in merito agli altri lotti.

Risposta:

Si accoglie: il test S- ACE sarà spostato negli addizionali.

Il tavolo tecnico ritiene altresì di ridurre la soglia di accesso ai test addizionali al 70% calcolata sulla tipologia del test come già chiarito negli altri quesiti.

QUESITO N. 32

Facendo riferimento alla tabella dei fabbisogni contenuta nel file "fabbisogni policlinico HSM.pdf", si rileva che la maggior parte degli esami elencati nella prima colonna sono identificati con un formato "P-Esame", "S-Esame" "U-Esame", mentre alcuni esami non rispettano tale formato (es. PSA Libero, Mioglobina etc...). Si chiede di chiarire se tali prefissi siano riferiti al nome degli esami come riportati sul nomenclatore, sul tariffario, sul LIS o altro, oppure siano riferiti alle matrici biologiche su cui viene eseguito l'esame. In questo secondo caso si chiede di chiarire se l'esecuzione sulla matrice indicata è vincolante ai fini dell'offerta oppure no, indicando il prefisso ove mancante.

Risposta:

I prefissi S, P, U sono riferiti alla matrice utilizzata attualmente e riportata sul LIS. Tali matrici non sono vincolanti se non per la matrice U (Urine). Si precisa comunque che ove possibile la matrice preferita per le determinazioni su sangue è il plasma (Litio eparina)

QUESITO N. 33

Facendo riferimento alla tabella dei fabbisogni contenuta nel file "fabbisogni policlinico HSM.pdf", si rileva che rispetto alla tabella "Riepilogo fabbisogni Area siero", allegata alla consultazione preliminare di mercato sono stati inseriti, nei test addizionali, i marcatori sierologici AC anti SARS-CoV2 IgM e AC anti SARS-CoV2 IgG per un totale di 10.000 test/anno. Tale quantità modifica significativamente il numero di determinazioni addizionali inizialmente previste. Preso atto che il dialogo tecnico è stato pubblicato prima del manifestarsi della pandemia SARS-CoV2 e che quindi la necessità di tali nuovi marcatori era imprevedibile ed imprevedibile, al fine di consentire la più ampia partecipazione possibile al lotto si chiede di incrementare la soglia percentuale di test addizionali offerta su strumentazione stand-alone, portandola da < 50% a < di 65%

Risposta:

Il tavolo tecnico precisa che l'inserimento dei i marcatori sierologici AC anti SARS-CoV2 IgM e AC anti SARS-CoV2 IgG si è resa necessaria in seguito ad un evento non prevedibile, anche tenuto conto delle previsioni di effettuazione di tali test sulla popolazione ligure nella fase II e nella fase III della gestione della pandemia che presumibilmente durerà, stando alle indicazioni del Comitato Tecnico Scientifico a tutto 2021.

Al fine di ampliare la partecipazione, il tavolo tecnico ritiene di ridurre la soglia di accesso sugli analiti aggiuntivi al 70%, calcolata sulla tipologia di test inclusi in offerta, mantenendo la % di test addizionali che può essere effettuata su strumentazione stand alone al 50% calcolata sulla tipologia di test.

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

QUESITO N. 34

Facendo riferimento alle “Caratteristiche di minima indispensabili del sistema pre-analitico, del sistema TLA e forniture accessorie”, alla voce 6a oltre ad altri accessori si chiede la fornitura di:

- n. 2 Freezer - 80°C, capacità minima 850 litri, per stoccaggio campioni a lungo termine.
- n. 4 Centrifughe refrigerate stand-alone da pavimento, per la sicurezza del sistema con capacità di alloggiare almeno 96 provette da prelievo vacutainer da 5/7ml.
- n. 10 Frigoriferi di servizio aventi capacità minima pari a 700 litri, con porta a vetri, per la gestione giornaliera di reattivi QC e consumabile
- Sistema di monitoraggio della temperatura dei frigoriferi e dei freezer offerti.

Si rileva che tra le dotazioni richieste non figurano Freezer a temperatura - 20°C, utili per la corretta conservazione di alcuni consumabili quali ad esempio i calibratori di alcuni dosaggi richiesti in gara. Si chiede di chiarire se tali freezer sono da ritenersi già presenti in laboratorio o se al fine della corretta conservazione di alcuni consumabili la fornitura di Freezer di servizio a -20°C possano essere ritenuti equivalenti ai frigoriferi richiesti, specificandone il numero.

Risposta:

Causa refuso sono stati indicati genericamente 10 frigoriferi. Si specifica pertanto, che è necessario fornire 6 frigoriferi con range di esercizio 2-8 °C e 4 freezer a temperatura di stoccaggio -20 °C o inferiore. Il Capitolato sarà corretto.

QUESITO N. 35

Facendo riferimento al documento A2 - Capitolato tecnico prestazionale delle opere edili ed impiantistiche del lotto 6, si chiede di chiarire se l'area di intervento identificata negli elaborati grafici sia un vincolo imprescindibile o se è data libertà progettuale al concorrente nel poter sfruttare vani tecnici, connettivi o locali limitrofi al fine di migliorare la progettazione generale del piano. Si chiede inoltre di chiarire se l'area di intervento è interamente dedicata alla strumentazione oggetto dell'appalto o siano da prevedere aree per altre strumentazioni, delimitandole opportunamente.

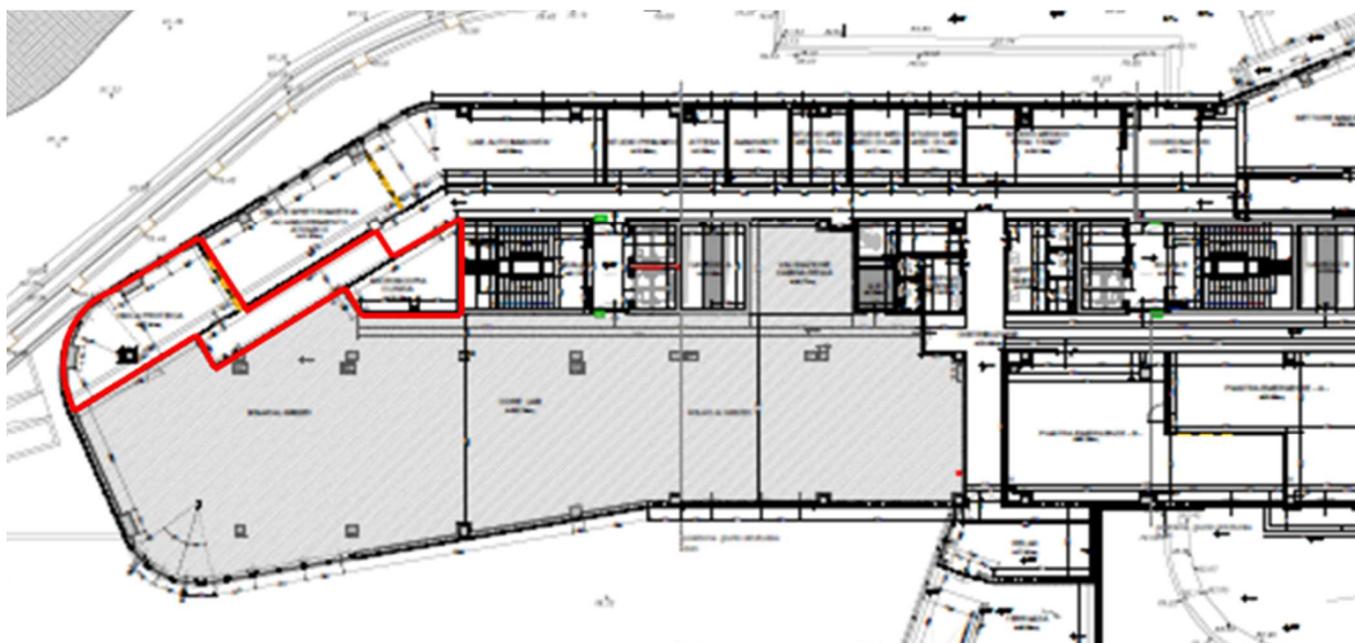
Risposta:

Il tavolo tecnico sentito il parere dell'Ufficio Tecnico dell'Ospedale Policlinico San Martino IRCCS, al fine di migliorare la progettazione generale del piano si possono sfruttare i locali limitrofi compresi in piantina all'interno dell'area delimitata dalle linee rosse, assicurando comunque, nel caso di soluzione di continuo, lo stesso livello di finiture dell'area di intervento identificata.

I vani tecnici sono stati realizzati per il passaggio verticale degli impianti e in parte sono già utilizzati, restano possibilità di utilizzo che debbono necessariamente essere coerenti con tubazioni, cavi, canali, ecc. esistenti per cui il concorrente ha libertà progettuale di miglioramento purché rispetti la coerenza citata.

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

L'area di intervento non è interamente dedicata alla strumentazione oggetto di gara, devono essere previste un'area per la strumentazione ematologica, una per la strumentazione delle urine, una per un incubatore per emocolture, un banco di lavoro per 2 emogasanalizzatori e relativo PC per un totale di 55 m².



DOCUMENTAZIONE DI GARA

QUESITO N. 36

Facendo riferimento all'art. "2. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI" del disciplinare di gara, si rileva che l'Importo quadriennale a base d'asta (fissato in € 14.411.081,00, Iva esclusa) è composto da un'attività principale ("P", pari a € 13.761.081,00) e da un'attività secondaria ("S", pari a € 650.000,00) relativa ai lavori edili ed impiantistici.

Tanto premesso si chiede conferma, fermo restando l'insuperabilità dell'importo complessivo massimo posto a base d'asta, di poter superare l'importo relativo all'esecuzione dei lavori.

Risposta:

L'importo a base d'asta per la parte dei lavori non è superabile.

QUESITO N. 37

AREA CENTRALE REGIONALE D'ACQUISTO

Allegato M-6 dettaglio prezzi unitari

Si chiede conferma che nelle tabelle reagenti, consumabili e strumentazione, qualora compaiano analiti eseguibili e richiesti su diverse matrici biologiche (esempio LOTTO 2 test CALCIO TOTALE / test CALCIURIA), qualora il reagente offerto sia lo stesso (stesso codice) per l'esecuzione di entrambi i test, si possa compilare solo una riga relativa ad uno dei test richiesti (esempio LOTTO 2 CALCIO TOTALE). Tutti i dati inseriti faranno ovviamente riferimento alla somma dei test CALCIO TOTALE + CALCIURIA.

Si chiede altresì conferma che di conseguenza che (esempio LOTTO 2 CALCIURIA) la riga relativa non sia da compilare, ma solo inserire riferimento alla riga CALCIO TOTALE, quale già contenente tutte le informazioni richieste

Risposta:

I dati richiesti vanno inseriti per ogni riga

QUESITO N. 38

Si chiede la possibilità di offrire calibratori, controlli e materiale di consumo a costo zero/ sconto merce.

Risposta:

Si conferma che è possibile offrire calibratori, controlli e materiale di consumo in modalità di sconto merce purché il relativo codice commerciale venga valorizzato a costo € 0,00.

Conseguentemente verrà rettificato il Disciplinare di gara consentendo l'indicazione nel Dettaglio Prezzi Unitari di prezzi valorizzati a € 0,00

Responsabile Unico del Procedimento
Dott.ssa Tiziana TAZZOLI

Documento informatico firmato digitalmente ai sensi del testo unico D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, del D.Lgs. 7 marzo 2005, n.82 e norme collegate