

Dirigente Responsabile: Dott. Riccardo ZANELLA tel. 010/548 8536  
e-mail: [Riccardo.zanella@regione.liguria.it](mailto:Riccardo.zanella@regione.liguria.it)  
Funzionario referente: Alessandra CURLETTO tel. 010/5488537  
e-mail: [Alessandra.curletto@regione.liguria.it](mailto:Alessandra.curletto@regione.liguria.it)

Genova, 21/01/2015

Prot. N. 461

**Oggetto:** *Procedura aperta per la fornitura di un service multifunzionale automatico per indagini immunoistochimiche e istochimiche, necessario ai servizi di anatomia patologica della regione Liguria per un periodo di 36 mesi (con opzione di rinnovo per ulteriori 18) - Lotti n. 2. Numero gara 5670495*  
**Risposte a ulteriori quesiti pervenuti (seconda parte)**

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

**QUESITO N. 10**

- **In merito al punto 3. SISTEMA DI TRACCIABILITÀ (art.4 Capitolato)**  
Si richiede di specificare se il software-database centrale del sistema di tracciabilità dovrà essere installato su server-hardware fornito dalle ditte partecipanti o se, piuttosto, le singole aziende sanitarie preferiscano gestire il proprio server-hardware a tale scopo.

**QUESITO N. 11**

- **In merito al punto 3. SISTEMA DI TRACCIABILITÀ (art.4 Capitolato)**  
Sono state indicate in capitolato le seguenti fasi di lavoro: accettazione dei campioni citologici ed istologici, campionamento pezzi, inclusione, taglio, colorazioni di routine, speciali e immunoistochimiche, consegna dei preparati cito-istologici, lettura e refertazione esami.  
Si chiede di rendere pubblica una definizione univoca delle effettive esigenze dei singoli laboratori in modo da allineare le offerte delle diverse ditte. Nello specifico si chiede di sapere quante postazioni necessitino per ciascuna fase di lavoro nelle singole aziende ed eventuali strumentazioni accessorie richieste quali ad esempio: stampanti di cassette per istologia, monitor addizionali, server, ...  
Una definizione del tipo "soluzione omnicomprensiva" rischia di creare disagi e fraintendimenti in fase di installazione o altrimenti richiederebbe un'accuratezza ottenibile in un tempo maggiore rispetto a quello previsto per la scadenza

**QUESITO N. 12**

- **In merito al punto 3. SISTEMA DI TRACCIABILITÀ (art.4 Capitolato)**  
Si chiede di elencare quali siano i sistemi gestionali nelle singole Aziende Sanitarie a cui connettere il sistema di tracciabilità. Lo scopo è di conoscere i sistemi in uso o di prossima ed imminente acquisizione in riferimento ai tempi di espletamento della gara in oggetto.

**QUESITO N. 13**

- Abbiamo riscontrato difficoltà nel reperire anticorpi che rispettassero i requisiti "in forma prediluita" e con "marcatatura CE-IVD" nelle misure minime richieste in capitolato ai punti 4.5 e 4.8 Allegato F4.

Si chiede di eliminare o quantomeno poter ridurre tali soglie minime seppur offrendo anticorpi di scientificamente comprovata validità.

Infatti, vista la peculiarità diagnostica che almeno l'"Istituto Giannina Gaslini" e l'"Istituto per la Ricerca e Cura sul Cancro - IST" ricoprono vengono utilizzati anticorpi di nicchia e con scarsa diffusione commerciale, viene cioè ridotta la possibilità di scelta tra ditte esterne.

Oltretutto i sopra citati Istituti hanno già in uso numerosi anticorpi con validazione "Ad uso ricerca" (non IVD) e ne validano internamente al laboratorio la procedura.

Allo stesso modo è emerso che la forma concentrata rappresenti una possibilità aggluntiva auspicabile per poter ottimizzare i risultati e non una limitazione.

Anche dal punto di vista economico non si avrebbero ripercussioni in quanto è richiesta in capitolato la fornitura di tutto quanto occorre per eseguire i test richiesti.

**RISPOSTE DOMANDE NN. 10,11,12,**

Per quanto riguarda le domande nn.10,11,12 si invitano le ditte a visualizzare il file excel allegato dove sono stati riportati i dati comunicati dai responsabili dei servizi di Anatomia Patologica della Regione Liguria.

**RISPOSTA DOMANDA N. 13 (1 parte)**

Per quanto riguarda la percentuale di anticorpi da "in forma prediluita" si conferma la percentuale indicata nel capitolato tecnico e il requisito 4.5 dell'allegato F4, cioè 80%.

IL DIRIGENTE RESPONSABILE  
(Dott. Riccardo ZANELLA)

