

**GARA A PROCEDURA APERTA PER LA STIPULA DI UNA CONVENZIONE
PER L’AFFIDAMENTO DELLA “DIAGNOSTICHE INFETTIVOLOGICHE
PER L’HUB DI MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA DI PORDENONE” PER UN
PERIODO DI 36 MESI - ID.15REA019**

PRECISAZIONE DEL 14/03/2017

DOMANDE:

- 1) Lotto 11 - Sistema per trasporto/ricerca di parassiti fecali.** nelle caratteristiche preferenziali viene richiesto: “se necessario, sulla base delle esigenze del laboratorio, dovrà essere reso disponibile senza ulteriori oneri economici, un rotore per centrifuga dedicato.”
Siamo a chiedere se dovrà essere reso disponibile sia il rotore che la centrifuga oppure soltanto il rotore compatibile con le provette fornite?
Qualora fosse necessario solo il rotore, per poter offrire un rotore compatibile con la centrifuga in uso, che tipo di centrifuga è presente presso il Laboratorio?

2)

LOTTO 1 - In base alle specifiche tecniche richieste:

1) Il capitolato di gara esige che i test su urina dovranno comprendere tutti i materiali di consumo, compresi i controlli positivi e negativi.

Richiesta di chiarimento: tali materiali possono essere forniti separatamente o devono essere inclusi necessariamente nella stessa confezione del kit?

2) Il capitolato di gara esige che il test per gli antigeni malarici deve consentire la differenziazione almeno tra P.falciparum e P.vivax, con eventuale disponibilità di differenziare anche P.ovale e P.malaria.

Richiesta di chiarimento: P. ovale e P. malaria devono poter anche essere differenziati l’uno dall’altro? O il loro mix deve essere solo differenziato da tutto il resto (ovvero falciparum e/o vivax)?

Nelle Caratteristiche preferenziali dei test:

➤ disponibilità di strumento per la lettura/memorizzazione dei risultati analitici.

Richiesta di chiarimento: deve essere quotato separatamente? In noleggio, vendita o comodato?

LOTTO 2 - In base alle specifiche tecniche richieste:

1) Il capitolato di gara esige che il test dovrà essere corredato di tutti i materiali di consumo, compresi i controlli positivi e negativi.

Richiesta di chiarimento: tali materiali possono essere forniti separatamente o devono essere inclusi necessariamente nella stessa confezione del kit?

LOTTO 4 - In base alle specifiche tecniche richieste:

1) Nelle “**caratteristiche obbligatorie dei test**”, per garantire l’ottimizzazione di spazi e risorse e il migliore rapporto costo/efficacia, alla luce anche dei contenuti espressi dal “Piano della Medicina di Laboratorio della regione FVG”, i test proposti dovranno essere validati per l’esecuzione su piattaforme analitiche automatiche già presenti in laboratorio, senza necessità di ulteriori nuovi strumenti dedicati.

Richiesta di chiarimento: quali piattaforme sono già presenti in laboratorio?

LOTTO 7 - In base alle specifiche tecniche richieste:

1) Nelle “**caratteristiche obbligatorie dei test**”, il metodo deve essere Real time PCR su campioni genitali con il più ampio panel possibile di rilevazione one step di genotipi di HPV ad alto e basso rischio.

Richiesta di chiarimento: è identificato un numero di genotipi alto e basso rischio minimo?

3) Al punto bb) ci viene richiesto il fatturato globale d’impresa realizzato maturato negli ultimi 3 esercizi finanziari (Iva esclusa) – 2013/2014/2015 – mentre nel punto cc) viene richiesto di indicare il triennio antecedente alla data di pubblicazione del bando (anno 2017) quindi dovremmo citare i seguenti anni 2016-2015-2014.

Vorremmo avere conferma sul periodo corretto da tenere in considerazione.

4) Si chiede se il deposito cauzionale previsto in capitolato può essere messo a disposizione sotto forma di fidejussione bancaria.

RISPOSTE:

1) **LOTTO N. 11:**

Si conferma che non è richiesta una centrifuga, ma eventualmente (solo se necessario in rapporto al metodo proposto) i rotori. Si precisa che l’attuale modello di centrifuga è Heraeus Megafuge 1.0.

2)

LOTTO N. 1:

- risposta 1: si conferma che possono essere forniti anche separatamente, ma è preferibile che facciano parte del kit offerto.

- risposta 2: si conferma che il test deve fornire almeno la differenziazione tra P.falciparum e il gruppo dei Plasmodi non falciparum (P.vovax, P.ovale, P.malariae)

- risposta 3: si conferma che lo strumento non va quotato separatamente, ma va compreso in comodato nella quota prevista in base d’asta.

LOTTO N. 2: si conferma che i materiali possono essere forniti anche separatamente.

LOTTO N. 4: InGenius Elitech.

LOTTO N. 7: 19 ad alto rischio, 9 a basso rischio.

- 3) Si conferma che, come già indicato nel bando di gara nella Sezione III ai punti III.1.2 e III.1.3, non sono previsti i requisiti di capacità economico-finanziaria (art 83 c.1, lett. b) D.lgs 50/2016) e i requisiti di capacità tecnico-professionale (art 83, c.1, lett.c) D.lgs 50/2016). Posto quanto sopra, non è necessario procedere alla compilazione dei punti bb), cc) e dd) dell'Allegato A.

- 4) si conferma che è possibile procedere come da Voi indicato.