

ID.15REA017

GARA A PROCEDURA APERTA PER LA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN FULL SERVICE DI UN SISTEMA DIAGNOSTICO DEDICATO ALLO SCREENING CON METODI SIEROLOGICI DI TUTTI GLI EMOCOMPONENTI RACCOLTI DALLE STRUTTURE TRASFUSIONALI DELLA REGIONE FVG PER UN PERIODO DI 60 MESI

PRECISAZIONE DEL 10.05.2016

DOMANDA

1. Con riferimento alla procedura in oggetto Lotto 2 – Capitolato speciale pag. 54 comma 1 – REQUISITI DELLA FORNITURA – Pena l’esclusione l’offerta dovrà contemplare: CARATTERISTICHE DELLA STRUMENTAZIONE.....OMISSISpunto 5 – n° analizzatori/moduli tale da garantire una produttività effettiva del sistema, in termini di campioni per i quali siano richiesti i 4 esami di legge sulle donazioni (HBsAG, HCV-Ab, HIV Ag/Ab, Sifilide), a serie analitica avviata (intesa a partire dal rilascio del primo risultato), NON INFERIORE A 25 DONATORI/ORA, si RICHIEDE, tenuto conto che la produttività oraria dichiarata dalle aziende in generale è riferita ad esami con tempi di incubazione diversi da quelli richiesti in questa procedura e comunque molto brevi, di confermare che la produttività oraria richiesta non potrà essere inferiore a 25 donatori/ora e riferita ai 4 esami oggetto della fornitura e se verrà eseguita, in caso d’uso, una verifica del possesso di tale requisito considerato dalla procedura PENA ESCLUSIONE;

RISPOSTA

- 1) Le caratteristiche dichiarate saranno oggetto di:
 - valutazione in fase di esame delle offerte
 - verifica puntuale durante il periodo di prova che coinciderà con la convalida del sistema analitico, secondo la Linea Guida del CNS, prima della messa in uso.

DOMANDA

2. Con riferimento al comma CARATTERISTICHE DEI REATTIVI, pag. 54, comma 10 del Capitolato Speciale : Reagenti, consumabili, controlli, calibratori dovranno essere forniti (PRONTI ALL’USO O FACILMENTE RICOSTRUIBILI), trattandosi di requisito anch’esso considerato PENA ESCLUSIONE, si richiede di specificare cosa si intende per FACILMENTE RICOSTRUIBILI e quali siano i parametri che verranno adottati per stabilire il possesso di tale requisito.

RISPOSTA

2) La ricostituzione di reagente e/o controllo e/o calibratore e/o tamponi dovrà contemplare la semplice aggiunta di un diluente ad un liofilo/soluzione concentrata. Ulteriore operatività eventualmente richiesta dovrà prevedere esclusivamente semplice agitazione manuale e travaso.

Le operazioni preparatorie ed eventuali tempi di condizionamento non dovranno superare i 45 minuti.