



Area acquisizione beni, servizi, tecnologie e logistica

S.C. Provveditorato

Direttore: Dr.ssa Carmelina SIANI

Via Magellano n. 1 - Torino

Telefono: 011/508.2244

Fax 011/508.2255

e-mail: csiani@mauriziano.it

RIPUBBLICAZIONE DEI CHIARIMENTI DEL 16/08/2018 – PARTE 2

OGGETTO: GARA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN SERVICE DI SISTEMI DI DIAGNOSTICA EMATOLOGICA OCCORRENTI AI LABORATORI ANALISI DELL’A.O. ORDINE MAURIZIANO DI TORINO, DELL’ASLTO3 E DELL’A.OU. SAN LUIGI DI ORBASSANO

DOMANDA N.1

Al Vs. Art.3 CARATTERISTICHE MINIME SPECIFICHE DELLA FORNITURA -SISTEMA INFORMATICO, del Vs. Capitolato Tecnico, a pag. 6 di 21 viene richiesto:

“Nel caso in cui il sistema analitico composto da più analizzatori preveda un interfacciamento al LIS tramite software gestionale unico (sistema esperto di validazione offerto dalla ditta), deve essere prevista una soluzione che consenta la trasmissione dei dati al LIS dal singolo strumento in caso di crash del software o dell’hardware in cui è residente il software gestionale” e più oltre: “Considerato che allo stato attuale il fornitore del LIS è per tutte le Aziende sanitarie la società Dedalus e che il fornitore del middleware dell’automazione FlexLab-Inpeco presso l’AO Ordine Mauriziano è la società Abbott, dovrà essere allegata, nella documentazione economica, l’offerta Dedalus o Abbott relativa alle integrazioni richieste per tutte le Aziende sanitarie coinvolte (pena esclusione)”, si specifica quanto segue:

Relativamente all’Ospedale Mauriziano, qualora l’azienda collegasse il sistema offerto, comprensivo di sistema esperto di validazione, direttamente al middleware dell’automazione FlexLab-Inpeco (AlinIQ AMS fornito dalla ditta Abbott), si prega di chiarire se debba essere previsto anche il singolo collegamento strumentale (di tutti gli strumenti offerti per la determinazione degli emocromi, degli strisci periferici e della morfologia digitale) al LIS Dedalus.

In considerazione di quanto sopra, si chiede per chiarezza, di esplicitare con schema/diagramma a blocchi la configurazione informatica richiesta.



RISPOSTA N.1

Come specificato nel Capitolato tecnico, in caso di crash di un eventuale software gestionale unico (sistema esperto di validazione), o dell'hardware in cui è residente tale software, deve essere prevista una soluzione che permetta la trasmissione dei dati dai singoli strumenti, in grado cioè di bypassare la stazione di validazione. Naturalmente resta valido quanto indicato nel capitolato tecnico al paragrafo precedente: "La strumentazione offerta dovrà essere interfacciata al sistema gestionale di laboratorio attraverso il middleware del LIS o quello dell'automazione FlexLab-Inpeco (AMS, Abbott) a seconda della configurazione del sistema analitico offerto (cfr. "Strumentazioni e reagenti / AO Ordine Mauriziano")".

Non si ritiene necessario esplicitare con schema/diagramma a blocchi la configurazione informatica richiesta.

DOMANDA N.2

Al Vs. Art.3 CARATTERISTICHE MINIME SPECIFICHE DELLA FORNITURA - STRUMENTAZIONI E REAGENTI - AO ORDINE MAURIZIANO, del Vs. Capitolato Tecnico, a pag. 6 di 21 viene richiesto:

"Numero adeguato di strumenti identici in grado di eseguire la routine di settore con una cadenza analitica complessiva non inferiore a 400 emocromi con formula/ora, dotati di UPS, che garantiscano l'esecuzione in routine e urgenza degli emocromi con formula, dei reticolociti ed eritroblasti, calibrati sui carichi di lavoro indicati in Tabella 1"

Relativamente alla tipologia di strumentazione richiesta per AO Ordine Mauriziano, a differenza di quanto richiesto per gli altri presidi oggetto di gara, non viene richiesto un numero minimo di strumenti idoneo alla continuità analitica e/o back up in caso di fermo strumentale. Si prega di confermare quanto riportato e che, quindi, in linea teorica sia sufficiente una sola unità oppure, al contrario, se sia necessario un numero minimo di strumenti in modo da ripartire adeguatamente le criticità in caso di fermo di uno o più sistemi.

RISPOSTA N.2

Poichè, a conoscenza di questa P.A., non risulta essere presente sul mercato uno strumento con cadenza analitica pari o superiore a 400 emocromi con formula/ora, è stato dato per scontato che gli strumenti contaglobuli debbano essere sicuramente più di uno. Fatto salvo ciò, la configurazione



Sede legale: Via Magellano, 1 - 10128 TORINO - Tel. +39 011.508.1111 - www.mauriziano.it - P.I./Cod. Fisc. 09059340019

strumentale offerta sarà oggetto di valutazione, così come previsto dal macrocriterio A (art. 5 del Capitolato tecnico).

DOMANDA N. 3

Al Vs. Art. 4 REQUISITI OGGETTO DI VALUTAZIONE - A) CARATTERISTICHE CONTAGLOBULI, del Vs. Capitolato Tecnico, a pag. 11 di 21, al punto 11 viene richiesto:

"11. Volume minimo (in microlitri) di campione ematico per ogni profilo analitico (emocromo in automatico con rack campionatore, in manuale con provetta aperta, in manuale con provetta chiusa, oppure in provetta per campione neonatale)"

Si prega di chiarire se per volume minimo di campione sia intesa la quantità sia di aspirazione che di volume morto per ogni singola tipologia di modalità operativa richiesta.

RISPOSTA N.3

Per volume minimo di campione si intendono entrambe le quantità (sia di aspirazione che di volume morto) per ogni singola tipologia di modalità operativa richiesta.

DOMANDA N. 4

Al Vs. Art. 4 REQUISITI OGGETTO DI VALUTAZIONE, del Vs. Capitolato Tecnico, a pag. 11 di 21, secondo capoverso, viene richiesto che la relazione risponda in modo dettagliato, punto per punto, ai criteri di valutazione, indicando il riferimento al manuale dello strumento e/o del software.

In riferimento a quanto richiesto, si prega di confermare che la relazione punto punto possa fare riferimento a tutta la documentazione tecnica che la Scrivente riterrà necessaria produrre a supporto, come ad esempio il manuale d'uso, le schede di sicurezza dei prodotti, la relazione tecnica dello strumento, la relazione di assistenza tecnica e formazione, e quant'altro necessario a comprova dei requisiti richiesti.

RISPOSTA N. 4

Si conferma



DOMANDA N. 5

Al Vs. Art. 3 - CARATTERISTICHE MINIME SPECIFICHE DELLA FORNITURA - CONTAGLOBULI, del Vs. Capitolato Tecnico, a pag. 9 di 21, al punto 13 viene richiesto:

“13. Nella fornitura deve essere compresa l’iscrizione a un programma di VEQ per emocromo, reticolociti e formula su vetrino. Il programma dovrà avere carattere internazionale e cadenza almeno trimestrale”

Si prega di confermare che venga richiesto un programma per una singola matricola strumentale per ogni singolo presidio.

RISPOSTA N. 5

Si conferma

Torino, 20/08/2018

IL R.U.P.
Dott.ssa Carmelina SIANI
f.to in originale