

**AVVISO PUBBLICO SOSPENSIONE TEMPORANEA GARA PER RETTIFICA E/O RIMODULAZIONE DOCUMENTAZIONE DI GARA**

OGGETTO Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della "fornitura quadriennale, in regime di service, suddivisa in due lotti, dei sistemi analitici in automazione per l'esecuzione degli esami di chimica clinica, immunometria e sierologia infettiva di Primo Livello, e connessi lavori e servizi, per la Struttura Complessa di Patologia Clinica dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari". CPV 33696500-0. Importo complessivo a base d'asta, inclusi oneri di sicurezza, lavori e servizi, euro 10.778.475,00 (oltre I.V.A. e CNPAIA nella misura di legge).

Con riferimento alla procedura in oggetto, si comunica che, in esito alle valutazioni della componente tecnica del Gruppo di Progettazione, sono in corso le rettifiche e/o rimodulazioni alla documentazione di gara, ritenute necessarie a seguito della formulazione dei sotto indicati quesiti presentati da diversi Operatori Economici.

Si informa, pertanto, che il termine di presentazione delle offerte, fissato al 25/10/2018, è da intendersi differito a data da stabilirsi con successivo provvedimento, nel rispetto delle forme di legge.

La gara, pertanto, è temporaneamente sospesa.

Si informa, inoltre, che a breve saranno pubblicate le risposte ai quesiti di carattere amministrativo e tecnico.

Rif.	QUESITO
5	Si chiede, in merito al parametro n. 10 – BILIRUBINA TOTALE E FRAZIONATA, di poter offrire esclusivamente il reagente per il dosaggio della BILIRUBINA DIRETTA, in quanto il dosaggio della BILIRUBINA TOTALE è riconducibile al parametro n. 9.
6	In riferimento al documento Disciplinare di gara Chimica Clinica agli Elementi e sub elementi di valutazione punteggi al punto A 1.2 è riportato: "Produttività del sistema — sarà valutata il TA T del sistema per l'intero percorso del campione in urgenza e in routine, compresa la centrifugazione, con riferimento allo stesso numero e tipologia di esami, riferite a n. 220 campioni su ciascuno dei quali devono essere effettuati almeno 10 test differenti di cui 6 test di chimica Clinica (ovvero glicemia, ALT/AST, lipasi, Bilirubina totale, creatinina) e n. 4 test in chemiluminescenza (ovvero Troponina, folati, PCR, TSH); il punteggio sarà attribuito assegnando il valore massimo al concorrente che assicuro il minor tempo di processo e in misura proporzionale diretta per gli altri concorrenti che avranno garantito tempi maggiori. " 4 punti Max Q a) Si chiede di confermare che la tempistica di centrifugazione sia da considerarsi uguale a 10 minuti. b) Si chiede inoltre di chiarire la tipologia del test "PCR", impossibile da eseguire in chemiluminescenza ma eseguito in chimica clinica.



7	<p>In riferimento al documento Disciplinare di gara Chimica Clinica agli Elementi e sub elementi di valutazione — punteggi al punto A 1.3 è riportato: "Gestione dei campioni in urgenza — Sarà valutata la modalità di processazione dei campioni urgenti con particolare riguardo:</p> <ol style="list-style-type: none">alla tempistica della centrifugazione dei campioni con strumenti stand alone o integrati in catena;alla tempistica di presa in carico del campione urgente, quando la macchina è in piena attività (col massimo numero di campioni analizzabili).al tempo complessivo di processazione completa del campione, fino all'emissione del risultato finale. <p>Le tempistiche di cui ai punti a), b) e c) saranno riferite all'effettuazione dei seguenti esami: troponina, glicemia, creatinina, transaminasi, procalcitonina. Il punteggio massimo sarà assegnato al concorrente che garantirà un tempo complessivo (tempo "a" + tempo "b" + tempo "c") minore, assegnando agli altri concorrenti un punteggio inferiore, in misura direttamente proporzionale al tempo complessivo dichiarato. " 3 punti Max Q. Si chiede di confermare che la tempistica di centrifugazione sia da considerarsi uguale a 10 minuti.</p>
11	<p>In riferimento al documento Capitolato Speciale prestazionale Chimica Clinica — APPENDICE si riporta: "I controlli di sistema per ogni analita saranno eseguiti una volta al giorno su tre livelli per la chimica e l'immunometria e su due livelli per infettivologia. I controlli CQ di terza parte saranno eseguiti una sola volta nell'arco della giornata, su tre livelli per la chimica e l'immunometria e su due livelli per infettivologia." Si chiede di modificare, nel caso di test urinari, il livello dei controlli per la chimica e l'immunometria da 3 a 2 in quanto di difficile reperibilità</p>
14	<p>In riferimento al documento APPENDICE n. 1 - Numero di test presunto/anno S siero U urine L liquidi vari Bilirubina totale e frazionata 32.000 Si chiede di chiarire che tipologia di determinazione è richiesta e le rispettive quantità.</p>
30	<p>Si chiede di confermare che i campioni "Interni" arriveranno nella stanza indicata - sulle Tavole poste a base di gara - come "NUOVA Accettazione Interni" e che i campioni "esterni" arriveranno nel locale indicato come "Accettazione Interni" (e che pertanto trattasi di refuso della denominazione del locale), a destra del laboratorio definitivo.</p>
31	<p>Al Punto D.1 della griglia di valutazione si parla di "Arredi". Si chiede di indicare in quale documento posto a base di gara sono presenti le specifiche degli arredi che devono essere previsti dagli Offerenti. In assenza di riferimento si chiede di fornire indicazioni in merito.</p>
32	<p>Si fa riferimento alla griglia contenente gli elementi di sub valutazione e punteggi e al criterio D.1 a pag. 16 del disciplinare "Qualità delle caratteristiche del layout proposto per il laboratorio e funzionalità attesa in relazione alla conformazione del laboratorio e alla disposizione e conformazione degli arredi che saranno forniti finalizzata a: [...] per chiedere di voler specificare la tipologia e quantità degli arredi che devono essere offerti.</p>
35	<p>Al fine di ottimizzare il dato riferito al Turn Around Time da confrontare in fase di valutazione delle proposte tecniche dei concorrenti e di rendere confrontabili ed omogeni i dati forniti dalle Aziende partecipanti, si chiede di voler confermare che debba essere considerato un tempo di centrifugazione pari a 10 minuti.</p>



37	Con riferimento alla richiesta di ottenere un Turn Around Time migliore rispetto a quello attualmente raggiungibile, si richiede di voler rendere noto il parametro di riferimento (dato attuale) in modo che possa essere utilizzato come termine di confronto delle proposte dei concorrenti.
50	Relativamente al punto 8.4 Reagenti, del Capitolato speciale prestazionale (pag. 14), che recita (alle righe 5 e 6) "nella confezione deve essere riportato il lotto, <i>la data di preparazione</i> , la data di scadenza, il numero di test, le modalità di conservazione", si chiede conferma che " <i>la data di preparazione</i> " sia un refuso poichè la normativa vigente (Rif. Allegato 1, art. 8.4, D.Lgs. 332/2000) prevede l'obbligatorietà dell'indicazione di tutte le altre informazioni richieste ma non di quella evidenziata.
51	Si chiede se quanto riportato a pagina 57 "I controlli di sistema per ogni analita saranno eseguiti una volta al giorno su tre livelli per la chimica e l'immunometria e su due livelli per infettivologia. I controlli CQ di terza parte saranno eseguiti una sola volta nell'arco della giornata, su tre livelli per la chimica e l'immunometria e su due livelli per infettivologia. Le matrici biologiche devono essere gestite secondo la configurazione delle chimiche sugli strumenti analitici, ovvero le chimiche configurate su due o più strumenti (a seconda dell'offerta di gara) devono essere sottoposte ai controlli in parallelo in automazione, senza richiedere interventi dell'operatore." sia relativo anche al Lotto 1? In tale caso si chiede di considerare equivalenti soluzioni per cui i Controlli di sistema sono previsti su due livelli. Si ricorda che è il Produttore stesso dei controlli che definisce il numero di livelli più idoneo in funzione delle caratteristiche dei test e degli analizzatori.
52	Lotto 1: si chiede di esplicitare il Tempo di Centrifugazione che deve essere considerato per la dichiarazione dei TAT richiesti ai punti A.1.2/ A.1.3.
55	Nella griglia di valutazione è richiesta la determinazione del TAT per 10 test di cui 4 in chemiluminescenza (PCR, folati, troponina e TSH). Dal momento che da informazioni di mercato il test PCR viene solitamente offerto con metodo differente, si chiede di confermare che trattasi di refuso.
59	In considerazione che viene richiesto il test nr. 9 Bilirubina Totale (100.000 quantità annue), si chiede conferma che le 32.000 quantità annue del test nr. 10 Bilirubina Totale e Frazionata sono riferite alla Bilirubina Diretta.
60	In riferimento alla documentazione di gara documento 2.2.3. TAVOLA C – Capitolato prestazionale PP, si chiede se la descrizione di EMODINAMICA alle pagg. 3, 14, 17, 49, 51 sono un refuso di stampa e che le richieste per tale sezione non vengano tenute in considerazione.
69	In relazione ai percorsi e flussi previsti, si chiede di precisare la posizione dei locali "accettazione interni" e "accettazione esterni", in quanto sulle tavole di progetto vengono indicati due locali con la stessa destinazione "accettazione interni".
N.D.	E' prevista la modifica delle quantità riferite al punto 11 " Proteine totali " - appendice 1 del CSP.

Il Direttore
S.C. Acquisizione Beni e Servizi
(Dott.ssa Teresa Ivana Falco)