

**Procedura aperta, da espletarsi mediante utilizzo della piattaforma telematica SardegnaCAT, ai sensi degli articoli 58 e 60 del D. lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura quinquennale, in regime di service, di due sistemi di analisi per l'esecuzione di esami di ematologia per il Laboratorio della S.C. di Ematologia e per la SC Centro Immunotrasfusionale dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. Importo a base d'asta nel quinquennio € 250.750,00, inclusi oneri di sicurezza non soggetti a ribasso, pari a € 750,00, oltre proroga tecnica semestrale (oltre IVA nella misura di legge) Autorizzazione a contrarre ai sensi dell'art. 32 del D.Lgs 50/2016 N°. gara 7827626 CIG 8376929C7C - CUI F02268260904202000090 CPV 33124110-9**

**CHIARIMENTI AI QUESITI TECNICI– scadenza 02/10/2020 ore 13:00**

<b>N.</b>	<b>QUESITO</b>	<b>CHIARIMENTO</b>
1	Relativamente all'Art. 5 – CARATTERISTICHE DELLA FORNITURA IN SERVICE, punto 4. “Caratteristiche minime della strumentazione”, si richiede se i prodotti offerti possano essere considerati solo non tossici e privi di cianuro.	Si conferma quanto specificato all'Art.5 punto 4, che i reagenti offerti devono essere non tossici e privi di cianuro.
2	Relativamente all'Art. 5 – CARATTERISTICHE DELLA FORNITURA IN SERVICE, si chiede di confermare se il numero di test/annui sia comprensivo di reticolociti per tutti gli emocromi richiesti.	Il numero di test annui non è comprensivo dei reticolociti per tutti gli emocromi. Il numero dei reticolociti da determinare si stima per la SC immunotrasfusionale in 3000 test annui esclusi controlli, per la SC Ematologia in 3000 test annui esclusi controlli.
3	In riferimento al Disciplinare di gara, pag. 27 par. 16, si prega di confermare che i prodotti offerti dovranno rispondere alla normativa sui dispositivi medici prevista dal Dlgs n. 46/97 , laddove la stessa sia applicabile , e che possa essere considerata come normativa di riferimento anche quella relativa ai dispositivi medici diagnostici in vitro, di cui al Dlgs. 332/2000, laddove lo stesso sia applicabile.,	Si conferma comunque che i reagenti offerti devono rispondere alla normativa vigente.
4	In riferimento al Disciplinare di gara pag. 29, par. 18.1 “Criteri e sub criteri di valutazione dell'offerta tecnica”, si chiede di confermare che per la caratteristica qualitativa 1.12 “Possibilità di determinare la conta piastrinica con il CD 61” si riferisce alla determinazione del conteggio PLT con metodo a marcatura monoclonale	Si conferma la possibilità di determinare la conta piastrinica con metodo a marcatura monoclonale con CD61 o altro marcatore monoclonale specifico per le piastrine.