



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 triennale, in regime di service, suddivisa in due lotti, e correlati lavori, rinnovabile per ulteriori 2 anni, di un sistema diagnostico per l'esecuzione di test per la determinazione dei test HBsAg, anticorpi anti HCV, test sierologico per la ricerca combinata di anticorpo anti HIV 1 e 2 e antigene HIV, anticorpi anti Treponema Pallidum con metodo immunometrico e dei patogeni emergenti e riemergenti ai fini trasfusionali per il Servizio Trasfusionale dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. CUI F02268260904202000155 – CUP H81B16000430001

CHIARIMENTI AI QUESITI TECNICI n. 3

N.	QUESITO	CHIARIMENTO
1	In riferimento a quanto richiesto a pag. 29 del disciplinare di gara in merito alla dichiarazione sostitutiva concernente il possesso delle certificazioni CE, si chiede di confermare che la specifica della classe di appartenenza in base alla Direttiva 93/42 debba essere indicata solo laddove applicabile.	Si conferma quanto riportato nel disciplinare di gara al punto 16 pag. 29.
2	In riferimento al Capitolato tecnico, punto 13, pagina 5, si chiede di confermare che i prodotti e la strumentazione offerta debbano essere conformi alle Direttive indicate al suddetto punto laddove applicabili e che per attestare quanto richiesto sia sufficiente rimandare alle dichiarazioni di conformità CE allegate alla documentazione tecnica.	Sono richieste tutte le caratteristiche specificate al Capitolato tecnico, punto 13, pagina 5.
3	In riferimento a quanto richiesto al punto 19), pagina 15 del Capitolato Speciale Prestazionale "Fornitura di Schede di sicurezza sia macchina che analitiche" si chiede di confermare che in riferimento a tale punto debbano essere presentate le schede di sicurezza dei reagenti, calibratori e controlli che si offrono, non disponendo le macchine offerte di schede di sicurezza.	Si conferma che in riferimento a tale punto debbano essere presentate le schede di sicurezza dei reagenti, calibratori, controlli che si offrono.
4	In riferimento a quanto disposto a pag. 3 del disciplinare in merito al pagamento degli importi relativi ai lavori edili ed alla progettazione, si chiede di specificare quali siano i termini e le modalità di pagamento della quota lavori e progettazione definitiva ed esecutiva.	CONFERMANDO LA PRECISAZIONE RIPORTATA ALLA PAGINA 9 DEL CSA: "Importo progettazione e lavori, soggetto a ribasso: €. 72.786.00 (da compensare nel primo anno)", si precisa inoltre che: gli onorari per la progettazione definitiva ed esecutiva saranno corrisposti entro 60 giorni dalla data di approvazione da parte dell'azienda della Progettazione Esecutiva Stessa. Gli onorari per l'esecuzione dei lavori, stante l'importo, saranno liquidati per l'ottanta per cento entro 60gg dalla data del verbale di ultimazione lavori emesso dal Direttore Lavori (sempre che il DL non comunichi formalmente motivi ostativi al pagamento), il rimanente 20% a seguito dell'approvazione del certificato di collaudo/regolare esecuzione.



5	In riferimento a quanto previsto nel capitolato in merito al collaudo previsto a fine lavori, si chiede se il pagamento della quota lavori e progettazione definitiva ed esecutiva verrà effettuato a seguito di esito positivo del collaudo. Inoltre, si chiede di precisare se l'eventuale S.A.L. (Stato Avanzamento Lavori) verrà emesso dal Direttore Lavori della stazione appaltante.	Si veda la risposta al quesito n. 4
6	Alla pag. 13 del Capitolato Speciale, capitolo. 5.3 – Caratteristiche minime dei reagenti al punto 2 viene richiesto “I reagenti, consumabili e controlli devono essere pronti all’uso e in grado di soddisfare non solo i carichi di lavoro...” .Si chiede di confermare che nella categoria “consumabili” siano da ritenersi inclusi i calibratori	Si conferma che si sono inclusi anche i calibratori.
7	Alla pag. 33 del Disciplinare di gara, capitolo. 18.1 – Criteri di valutazione dell’offerta tecnica al punto 1.7 viene richiesto “Disponibilità di metodiche processabili sul sistema anche per l’individuazione di patogeni emergenti e riemergenti ai fini trasfusionali. Sarà attribuito il massimo punteggio al concorrente che garantirà il massimo numero di test aggiuntivi tra quelli elencati (Chagas, Citomegalovirus (IgG e IgM), Hepstein - Barr (IgG e IgM), HTLV 1-2, Sars-CoV-2 (IgG e IgM anticorpi neutralizzanti), Malaria, attribuendo agli altri concorrenti un punteggio linearmente decrescente in funzione del parametro offerto”. Si chiede conferma che il termine “neutralizzanti” debba considerarsi un refuso.	Non si conferma, il termine neutralizzanti non è da considerarsi un refuso.
8	Alla pag. 33 del Disciplinare di gara, capitolo. 18.1 – Criteri di valutazione dell’offerta tecnica al punto 2.1 viene richiesto “Modalità utilizzata per ridurre la contaminazione: Questo parametro sarà valutato attribuendo il punteggio in funzione della capacità di garantire la minore contaminazione. Sarà attribuito il punteggio massimo al concorrente che garantirà l'assenza di contaminazione e agli altri concorrenti un punteggio linearmente decrescente in base al valore percentuale di contaminazione dichiarato. Dovrà essere indicato dal concorrente il valore della contaminazione espresso in ppm”. Si chiede di confermare che sarà necessario indicare la pagina del manuale operatore dello strumento nella quale si possa trovare riscontro di quanto dichiarato.	Il valore di contaminazione in ppm o l’assenza di contaminazione deve essere adeguatamente documentata.