



S.C. COORDINAMENTO AMBITO SOVRAZIONALE GESTIONE ACQUISTI

Responsabile: Dr.ssa Anna BURLA
Cso Mazzini, 18-28100 NOVARA
Tel. 0321.3732269 - Fax 0321.3732740
e.mail anna.burla@maggioreosp.novara.it

PROCEDURA APERTA AI SENSI DELL'ART. 60 D.LGS. 50/2016 PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN "SERVICE" DI SISTEMI MULTIFUNZIONALI AUTOMATICI PER INDAGINI IMMUNOISTOCHEMICHE E TEST DI TARGETED THERAPY, CORREDATI DI COLORATORI PER IMMUNOISTOCHEMICA E DI ACCESSORI, ANCHE STRUMENTALI, INDISPENSABILI PER L'EFFETTUAZIONE DI DETERMINAZIONI SIA IN AUTOMATICO CHE EVENTUALMENTE MANUALI OCCORRENTI AI SERVIZI DI ANATOMIA PATOLOGICA DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE AFFERENTI ALL'AREA INTERAZIENDALE DI COORDINAMENTO N. 3, OVVERO DELL'A.O.U. MAGGIORE DELLA CARITA', DELL'A.S.L. NO, DELL'A.S.L. VC, DELL'A.S.L. VCO E DELL'A.S.L. BI

CHIARIMENTI – 16 maggio 2017

Richiesta chiarimento n. 1:

Nel Disciplinare di Gara, in riferimento alla busta B, punto 17: "Schede tecniche e di sicurezza dei reagenti e di tutti gli altri prodotti" si rimanda al punto 3.3 del Capitolato tecnico (Confezionamento del materiale di consumo) si chiede di specificare se per materiale di consumo si intende reagenti e consumabili.

Risposta chiarimento n. 1:

Sì, per materiale di consumo si intende sia reagenti che consumabili.

Richiesta chiarimento n. 2:

Nell'allegato B/1 Strumentazione, specificare cosa si intende per "dettaglio quota Oneri di formazione" (colonna D)

Risposta chiarimento n. 2:

Per "dettaglio quota Oneri di formazione" (colonna D) si intendono i costi relativi all'attività di formazione prevista al punto 4.6.1 del capitolato tecnico.

Richiesta chiarimento n. 3:

Nell'allegato B/1 Strumentazione, specificare cosa si intende per "dettaglio quota Oneri per tracciabilità" (colonna E).



Risposta chiarimento n. 3:

Per “dettaglio quota Oneri per tracciabilità” (colonna E) si intendono i costi relativi alla tracciabilità prevista al punto 3.1.1 del capitolato tecnico.

Richiesta chiarimento n. 4:

Al punto c) del Capitolato Tecnico, nella pagina 28 viene richiesto: “Il costo a test delle funzioni opzionali di sparaffinatura e smascheramento antigenico”.

Si chiede di specificare cosa si intende e dove deve essere riportata questa informazione non essendo presente nessuna colonna nel modulo economico.

Risposta chiarimento n. 4:

Si intende il costo complessivo del test comprensivo della sparaffinatura e smascheramento antigenico, che va inserito nell’ “Allegato B/2 – reagenti e altri prodotti consumabili” alla colonna “m”.

Richiesta chiarimento n. 5:

Documentazione tecnica: si chiede la possibilità di presentare per ogni punto un fascicolo rilegato singolarmente firmato in calce.

Risposta chiarimento n. 5:

E’ possibile presentare un fascicolo rilegato singolarmente e firmato in calce per la documentazione richiesta ad ogni punto.

Richiesta chiarimento n. 6:

Documentazione tecnica: a pagina 18 del disciplinare viene riportato quanto segue: “tutta la documentazione tecnica dovrà essere firmata in calce ad ogni documento con le stesse modalità utilizzate per la documentazione amministrativa”. Si intende che in caso di firma da parte di procuratori debba essere allegata la procura nella parte amministrativa?

Risposta chiarimento n. 6:

Sì, in caso di firma da parte di procuratori deve essere allegata la relativa Procura.

Richiesta chiarimento n. 7:

In riferimento al capitolato tecnico pag. 27 sez. 3.1.1 al punto in cui si chiede:”Possibilità di preimpostare l’orario di avvio o di termine della corsa di colorazione”, visto le caratteristiche tecniche dell’ultima generazione di strumenti offerti, si chiede di accettare anche il caricamento random ed in continuo per singola postazione. Tale funzione infatti vanifica la necessità della necessità di preimpostare l’avvio e il termine della corsa poiché questa caratteristica garantisce all’utente piena autonomia e controllo del processo di colorazione, possono rimanere all’interno dello strumento (anche per 72 ore) senza consumi ulteriori di reattivi e con conservazione della colorazione/morfologia”.

Risposta chiarimento n. 7:

Sì, lo accettiamo.



Richiesta chiarimento n. 8:

In riferimento al capitolato tecnico pag. 30 sez. 3.2 “Volume delle attività” si chiede se per Test di Target Therapy si intende la determinazione immunoistochimica di HER2.

Risposta chiarimento n. 8:

Sì, per Test di Target Therapy si intende la determinazione immunoistochimica di HER2.

Richiesta chiarimento n. 9:

In riferimento alla Congruità Prezzi (Busta C Offerta Economica) si chiede la possibilità di indicare le quotazioni solo per il Kit di rivelazione, dal momento che alcuni anticorpi risultano essere molto specifici e potrebbero non essere confrontabili con altre forniture dal momento che la peculiarità delle forniture è diversa in funzione del tipo di contratto, durata e n. delle apparecchiature offerte ecc.

Risposta chiarimento n. 9:

La definizione del prezzo deve essere riferita a questa specifica fornitura.

Richiesta chiarimento n. 10

Si segnala che in AVCPASS il Passoe che genera il sistema indica un importo a base d’asta pari ad Euro 2.035.000,00 anziché Euro 2.030.000,00. Si chiede di confermare che il documento generato con tale importo venga comunque accettato.

Risposta chiarimento n. 10

Sì, poiché l’importo di Euro 2.035.000,00 è l’importo a base d’asta, incrementato dagli oneri della sicurezza (punto 1.2 del C.S.A.).

Richiesta chiarimento n. 11

Con riferimento alla “Valutazione qualitativa – Strumentazione” sub-criterio 1e 2 (punto 2.6.1 del Disciplinare di Gara e Capitolato Speciale d’Appalto) si chiede:

In quale proporzione verranno attribuiti i punteggi per le strumentazioni che NON hanno le caratteristiche indicate in capitolato, o che hanno caratteristiche differenti ma equivalenti.

Risposta chiarimento n. 11

Le strumentazioni che NON hanno le caratteristiche indicate in capitolato saranno automaticamente ritenute “non idonee” mentre a quelle ritenute idonee, pienamente rispondenti alle specifiche tecniche del C.S.A. o equivalenti, verranno attribuiti i punteggi dettati dal Capitolato stesso.

Richiesta chiarimento n. 12

Con riferimento all’allegato B2 Reagenti e Consumabili si chiede se nella colonna “m” (prezzo unitario per ogni test effettuato) si debba includere anche il costo di detection ed ancillari o, se (come richiesto al punto 3.1.2 pag. 28 del Disciplinare di Gara e Capitolato Speciale d’Appalto) questo debba essere differenziato, dove debba essere indicato.

Allo stesso riferimento, punto c) viene altresì chiesto di specificare “il costo a test delle funzioni opzionali



di sparaffinatura e smascheramento antigenico”, *si chiede anche in questo caso dove inserire tale dato.*

Risposta chiarimento n. 12

Si intendono i costi complessivi dei test che vanno inseriti nella colonna “m” dell’ “Allegato B/2 – reagenti e altri prodotti consumabili”, comprensivi della sparaffinatura e smascheramento antigenico e detection ed ancillari.

Richiesta chiarimento n. 13

Con riferimento al punto **3.1.3** Caratteristiche indispensabili dei “reagenti e dei materiali di consumo” del Disciplinare di Gara e Capitolato Speciale d’Appalto si chiede:

Di poter offrire enzimi proteolitici che risultino pronti all’uso a fronte di iniziale ed unica ricostituzione.

Risposta chiarimento n. 13

Sì, accettiamo l’offerta di detti enzimi.

Richiesta chiarimento n. 14

Con riferimento all’allegato A *si chiede di specificare il numero di test previsti per ogni anticorpo ed in ogni singolo presidio ospedaliero al fine di poter meglio quantificare l’offerta economica.*

Risposta chiarimento n. 14

Non è possibile fornire questo dato nel dettaglio, in quanto i consumi sono estremamente variabili nel tempo e a seconda delle tecnologie utilizzate.

Si comunica che al **punto 3.1.1** del Capitolato Speciale d’appalto la dicitura “...sistema informatico per il controllo di qualità e rintracciabilità già operativo, collaudato e visionabile presso U.O. di Anatomia Patologica sul territorio nazionale” è stata modificato come segue:

“sistema informatico per il controllo di qualità e rintracciabilità già operativo, collaudato e visionabile presso U.O. di Anatomia Patologica sul territorio nazionale oppure presso centri internazionali oppure mediante simulazione presso il Laboratorio dell’offerente in modalità dimostrativa ed estemporanea”.

Si comunica inoltre che, con Del. n. 158 del 17/03/2017, è stata disposta la sostituzione del RUP Dr. Andrea CHIODI con la Dr.ssa Anna BURLA.