



A.S.L. TO4

Azienda Sanitaria Locale
di Ciriè, Chivasso e Ivrea

Sede legale: Via Po, 11 - 10034 CHIVASSO (TO)

Tel. +39 011.9176666

Sede amministrativa: Via Aldisio, 2 - 10015 IVREA (TO)

Tel. +39 0125.4141

www.aslto4.piemonte.it

P.I./Cod. Fisc. 09736160012

Struttura Complessa Acquisizione e Gestione logistica
Beni e Servizi

Sede Ciriè

Via Battitore, 7/9

Nr. telefono 011-9217316

Nr. fax 011-9205292

email asmaldino@aslto4.piemonte.it

Ciriè, 07/12/2018
Prot. n. 108322

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI SISTEMI P.O.C.T. PER
L'ESECUZIONE DI EMOGASANALISI OCCORRENTI AI PRESIDII OSPEDALIERI
DELL'ASL TO4.**

CHIARIMENTI N. 2

Quesito 1. In riferimento al medesimo criterio (n.1. Modalità Operativa di esecuzione test- "soluzioni possibili di miglioramento della fase pre-analitica"), si richiede di confermare che non verranno valutati positivamente sistemi che richiedono ad esempio l'utilizzo di qualsivoglia sistema/dispositivo non oggetto della fornitura (ad esempio un miscelatore a bordo dell'emogas analizzatore che richiede necessariamente siringhe dedicate, attualmente non in uso, per il proprio utilizzo). Al contrario si richiede di confermare che verranno valutati tutti gli aspetti inerenti la fase preanalitica gestiti in completo automatismo dall'analizzatore dopo aver dato inizio alla fase di aspirazione (controllo matrice, sostanze interferenti)

Risposta: Verrà valutata la predisposizione o possibilità ad attuare eventuali soluzioni di miglioramento, non oggetto di fornitura, della fase pre-analitica. Non saranno valutati sistemi o dispositivi aggiuntivi e/o complementari non oggetto di fornitura. Gli aspetti inerenti le fasi successive all'aspirazione saranno valutati come caratteristiche di campionamento.

Quesito 2. In riferimento al criterio oggetto di valutazione N.4, si richiede di chiarire cosa si intenda per "documentazione complementare fornita". Rispetto al medesimo criterio ed in particolare al subcriterio "test aggiuntivi", si richiede di meglio esplicitare quali test aggiuntivi vengono considerati utili agli utilizzatori/reparti ai fini della valutazione.

Risposta: Per "documentazione complementare fornita" si intende: articoli o materiale scientifico ritenuti particolarmente significativi (in quantità di poche unità), riconoscimenti, installazioni ritenute referenziali. Il materiale deve essere strettamente inerente alla strumentazione offerta. Per "test aggiuntivi" si intendono i test che, seppur non richiesti come criteri di minima, sono disponibili nel pannello analitico della strumentazione e possono essere attivati qualora il cliente lo ritenesse necessario, conveniente e utile alle esigenze cliniche degli utilizzatori

Quesito 3. In merito al requisito di valutazione relativo alla gestione remota e che recita: "sistema informatico di monitoraggio delle postazioni per Emogasanalisi e possibilità di eventuale estensione ad altra strumentazione POCT", si richiede alla stazione appaltante se occorre presentare una soluzione progettuale che evidenzi tale possibilità e se venga opportunamente valutata e quale peso abbia a tal fine. Altresì si richiede se è già nota la tipologia di strumentazione da connettere per il monitoraggio, e gli eventuali siti che potrebbero beneficiare di tale possibilità, fermo restando il fatto che gli strumenti indicati e i relativi costi di connessione, non saranno parte integrante di questa offerta, perché non oggetto di gara.

Risposta: Si richiede di specificare l'apertura del sistema informatico di monitoraggio offerto verso altra strumentazione, in aggiunta ad analizzatori EGA.
Non è richiesta una soluzione progettuale non essendo definite la tipologia strumentale e le sedi.
Ipotesi di estensione ad altra strumentazione, eventualmente attivabili, riportate a titolo esemplificativo, non saranno oggetto di fornitura.

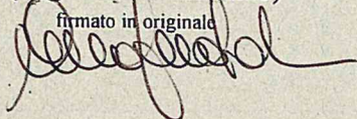
Quesito 4. Il criterio di valutazione N°7 fa espresso riferimento a "cartucce di misura" (taglio, durata a bordo macchina, intercambiabilità, tempo di attivazione). Si richiede di definire meglio cosa intendersi col termine cartuccia di misura e di ridefinire il parametro valutativo tenendo in debita considerazione che per alcuni sistemi disponibili sul mercato eventuali sensori/elettrodi non sono integrati in un'unica cartuccia di misura. Questi sistemi analitici ad esempio prevedono una sommatoria dei tempi di attivazione, con conseguente maggiore indisponibilità dello strumento in situazioni critiche e aggravio delle operazioni da parte degli operatori.

Risposta:
Per " cartucce di misura " si intende l'insieme dei kit, componenti o parti integrate residenti nello strumento, funzionali e indispensabili alla esecuzione delle analisi, sostituibili dopo un numero predefinito di determinazioni. Il tempo di attivazione sarà valutato considerando l'insieme dei tempi necessari relativi ai singoli componenti.

Quesito 5. In riferimento al criterio oggetto di valutazione N.7 e nello specifico alla "intercambiabilità di tutte le cartucce già attivate ed utilizzate tra tutti gli strumenti in uso", si richiede di specificare cosa si intende per cartucce già attivate, dal momento che tale caratteristica risulta penalizzante in termini di tracciabilità e affidabilità dei dati analitici prodotti dagli analizzatori.

Risposta:
Per cartucce già attivate si intende cartucce già operative su strumentazione.

Il Responsabile Unico del Procedimento
(Rag. Aurora Smaldino)

firmato in originale


Il Direttore della Struttura Complessa
Acquisizione e Gestione logistica Beni e Servizi
(Dr. Ugo Pellegrinetti)

firmato in originale
