



Dipartimento Tecnico e delle Tecnologie

SC Approvvigionamenti ed Economato – Direttore f.f.: Dott. Giorgio Riccardo Ruscica

Tel. 02 5503.8302

E-mail: acquisti@policlinico.mi.it | pec: approvvigionamenti2@pec.policlinico.mi.it

Atti 73/2023

Milano, 06.06.2023

PROCEDURA APERTA, IN UNIONE D'ACQUISTO, PER L'AFFIDAMENTO DELL'APPALTO PER LA FORNITURA DI SISTEMI ANALITICI COMPLETI PER LE INDAGINI DI IMMUNOEMATOLOGIA DI I E II LIVELLO IN COMPLETA AUTOMAZIONE, CON METODO DI AGGLUTINAZIONE IN COLONNA (MICROCOLONNA), COMPRENDENTI GLI ANALIZZATORI, GLI ACCESSORI, I REAGENTI, I CALBRATORI, I CONTROLLI E MATERIALI DI CONSUMO NECESSARI

CHIARIMENTO N. 1

Domanda 1: DISCIPLINARE DI GARA - 12.2.2 OFFERTA DEL PRODOTTO E DOCUMENTAZIONE TECNICA - STEP 2: Si chiede, al fine di non rendere eccessivamente onerosa la partecipazione delle Aziende, di confermare che sia possibile presentare in lingua originale (es: inglese), materiale bibliografico, i certificati CE ed eventuale altra documentazione redatta/rilasciata dal fabbricante.

Risposta 1: Si conferma che è possibile presentare in lingua inglese materiale bibliografico, certificati CE ed eventuale altra documentazione redatta/rilasciata dal fabbricante.

Domanda 2: DISCIPLINARE DI GARA - ART. 14 - CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE - Lotto 2: per il criterio "Disponibilità di antisieri in fase liquida validati sia per l'uso in schedine che per l'uso in metodica tradizionale (provetta)" si chiede di confermare che lo stesso antisiero debba essere validato dal produttore sia per la metodica in schedina che per la metodica tradizionale in provetta.

Risposta 2: Si conferma.

Domanda 3: DISCIPLINARE DI GARA - ART. 14 - CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE - Lotto 2: per il criterio Presenza garantita in ogni lotto dei pannelli di screening a 3 cellule degli antigeni Cw, Kpa e Lua" si chiede di confermare che, a comprova del possesso del requisito richiesto, sia necessario allegare le tabelle antigeniche dei pannelli di screening distribuiti in Italia negli ultimi 12 mesi.

Risposta 3: Si conferma.

Domanda 4: DISCIPLINARE DI GARA - ART. 14 - CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE - Lotto 2: In relazione al criterio "Tempo totale effettivo espresso in minuti, impiegato dallo strumento per eseguire le manutenzioni





in un mese (somma = 30 manutenzioni giornaliere + 4 manutenzioni settimanali + 1 manutenzione mensile) si chiede di confermare che sia necessario dichiarare le manutenzioni come raccomandate dal produttore, anche nel caso in cui queste non siano bloccanti.

Risposta 4: Si conferma.

Domanda 5: CAPITOLATO SPECIALE D'APPALTO - ARTICOLO 2 - OGGETTO DELLA FORNITURA: si chiede di confermare che le manutenzioni programmate possano essere eseguite con cadenza prevista dal produttore.

Risposta 5: Si conferma che le manutenzioni programmate possono essere eseguite con cadenza prevista dal produttore

Domanda 6: Allegato A.1 - Caratteristiche comuni indispensabili dei sistemi – lotti 1 e 2: In merito alla richiesta “d) avere reagenti dedicati agli strumenti come indicato dalla direttiva 98/79/CE, con supporti con scadenza minima di sei mesi dalla data di consegna” si chiede di confermare che fanno eccezione i kit dei Controlli di Qualità e le emazie testo, reagenti che per loro natura non possono avere scadenza minima di sei mesi dalla data di consegna, fermo restando l’offerta di un quantitativo tale da coprire l’intero fabbisogno di un anno.

Risposta 6: Si conferma.

Domanda 7: Allegato A.3 - A.3.2. Il sistema offerto deve obbligatoriamente eseguire i test singolarmente o in combinazione fra loro: per la richiesta “d) determinazione di fenotipo Rh completo e Kell con almeno 2 cloni” si chiede di confermare che si intende che siano disponibili a catalogo reagenti di fenotipo Rh completo e Kell con almeno 2 cloni, per lo studio di eventuali casi complessi, ma che siano da offrire solo reagenti di fenotipo Rh completo e Kell con 1 solo clone per CcEeK, come indicato nella tabella Allegato B.2 Carichi di lavoro (Tipologia #5).

Risposta 7: Si conferma.

Domanda 8: Allegato A.3 - A.3.2. Il sistema offerto deve obbligatoriamente eseguire i test singolarmente o in combinazione fra loro: si chiede di confermare che si tratti di refuso la richiesta “e) test del Dw in automatico con due reagenti anti D monoclonali IgM+IgG” in quanto test non presente nell’allegato B2 - Carichi di lavoro.

Risposta 8: Si conferma che trattasi di un refuso in quanto test non presente nell’allegato B2 – Carichi di lavoro.





Domanda 9: Allegato A.3: Si chiede di confermare che le cellule minime da offrire per le identificazioni anticorpali siano 15 cellule non trattate e 10 cellule trattate con papaina/ficina.

Risposta 9: Si conferma.

Domanda 10: Allegato A.3 - A.3.4. Postazione manuale: si chiede di specificare se la postazione manuale debba includere un lettore delle procedure eseguite in manuale e se questo debba essere interfacciato con il gestionale, come specificato al punto I del capitolo A.3.3.

Risposta 10: Si conferma.

Domanda 11: Allegato A.3 - A.3.4. Postazione manuale: Si chiede di confermare che per "pipetta elettronica" si intenda una pipetta a dispensazione multipla.

Risposta 11: Si conferma.

Domanda 12: Allegato B2 - Carichi di lavoro: Si chiede di confermare che per la voce #1 GRUPPO ABO DIRETTO (A, B, AB, D, CDE, Ctrl) sia possibile offrire una schedina con profilo A, B, AB, D1, D2, Ctrl, in quanto al capitolo A.3.3. dell'allegato A3 è specificato "a) ... la Ditta deve fornire due diversi reagenti anti- D di comprovata sensibilità di cui uno rilevi la variante DVI Partial e uno che non la rilevi".

Risposta 12: Si conferma.

Domanda 13: Allegato B2 - Carichi di lavoro: Si chiede di confermare che i test #1 "GRUPPO ABO DIRETTO (A, B, AB, D, CDE, Ctrl)" e #2 "GRUPPO ABO INDIRETTO A 3 CELL. (A1, A2, B oppure A1, B, 0)" siano eseguiti contemporaneamente sugli stessi campioni

Risposta 13: Si conferma in quanto la determinazione viene eseguita sullo stesso campione.

Domanda 14: Allegato B.2 - Carichi di lavoro: per la voce #15 "TITOLAZIONE ANTICORPI" si chiede di confermare che si intenda la fornitura di 50 card di Coombs per la titolazione degli anticorpi irregolari.

Risposta 14: Si conferma.





Domanda 15: Allegato B.2 - Carichi di lavoro: per la voce #16 "LECTINA ANTI A1" si chiede se per questa voce sia necessario offrire, per la corretta determinazione dell'A1, anche la lectina Anti-H.

Risposta 15: Si conferma.

Domanda 16: Allegato B.2 - Carichi di lavoro: per la voce #28 "SIERO DI COOMBS VERDE POLI/MONOCLONALE (trio/identificazioni su plasma ed eluato e DAT con monospecifici in provetta)" si chiede se sia necessario includere in offerta anche 1 pannello di screening e 1 pannello per le identificazioni, al 3-5% per metodiche manuali.

Risposta 16: No, non è necessario. Abbiamo la necessità di avere solo il siero di coombs per le metodiche manuali in provetta.

Distinti saluti.

IL DIRETTORE f.f.
SC APPROVVIGIONAMENTI ED ECONOMATO
(Giorgio Riccardo Ruscica)

Documento informatico firmato digitalmente ai sensi del testo unico D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, del d.lgs. 7 marzo 2005, n. 82 e norme collegate.

Procedimento presso SC Approvvigionamenti ed Economato
Responsabile del procedimento: Dott. Giorgio Riccardo Ruscica
Pratica trattata da: Marzia Colombo – Roberto Polli

