



REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA  
ASL N° 7 Carbonia

## **AVVISO DI CHIARIMENTI DEL 01/04/2015**

**OGGETTO:** Gara a procedura aperta fornitura reagenti per Centro Trasfusionale - Gara N° 5926393

### **IN MERITO AL LOTTO 1**

#### **Quesito 20**

Caratteristiche tecniche del sistema – relativamente al punto 5 della griglia si richiede se il software esperto da Voi richiesto debba obbligatoriamente essere in grado di definire l'anticorpo o la miscela di anticorpi presente nel campione testato, in modo da ridurre i tempi di indagine, supportare il medico nella conclusione dell'esame e garantire una completa tracciabilità di dati ed immagini dei test di identificazione degli anticorpi irregolari e non unicamente di un sistema limitato a garantire i reflex test.

#### **Risposta quesito 20**

Il software deve essere in grado di definire l'anticorpo o la miscela di anticorpi presente nel campione testato.

#### **Quesito 21**

A seguito Vs. risposta al quesito 4, riferito alle caratteristiche tecniche del sistema punto 7 della griglia, lotto N. 1, si chiede conferma che gli strumenti offerti debbano avere come caratteristica di minima il caricamento in continuo, come previsto anche al punto 9 del capitolato.

#### **Risposta quesito 21**

Gli strumenti devono garantire il caricamento in continuo.

#### **Quesito 22**

Lotto n.1 – caratteristiche del sistema – relativamente al punto 10 della griglia "RANGE TEMPERATURA STOCCAGGIO SCHEDINE" ed a seguito Vs. risposta al quesito 17 si chiede di chiarire se per stoccaggio schedine si intenda le modalità di conservazione, sia durante la permanenza in laboratorio che a bordo dello strumento.

#### **Risposta quesito 22**

Deve essere precisato nelle confezioni il range di temperatura di conservazione che deve essere garantita dallo strumento.

### **IN MERITO AL LOTTO 2**

#### **Quesito 1**

In merito alla caratteristica indispensabile, punto "m", Lotto 2 a pagine 6 del Capitolato Tecnico "CONTROLLO SULLA CORRETTA ESECUZIONE DEI TEST, CON TRACCIABILITA' DELLE VERIFICHE EFFETTUATE DURANTE TUTTA LA FASE ANALITICA", si chiede se le verifiche richieste, oltre alla verifica della dispensazione del campione richiesta al punto "e", debba comprendere anche il controllo della dispensazione di tutti i reagenti di ogni singolo test, del loro volume e se la fase analitica debba comprendere anche il controllo del sistema di lettura finale e la tracciabilità debba essere cartacea o solo software.

#### **Risposta quesito 1**

Deve essere garantita la completa tracciabilità dell'analisi. La possibilità di stampa è preferenziale.

**ULTERIORI PRECISAZIONI PER TUTTI I LOTTI**

Tutte le apparecchiature offerte in service **devono essere nuove.**

IL RUP  
Dott. Carlo Contini



Carbonia 01/04/2015

