

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

OGGETTO: Gara a procedura aperta fornitura reagenti per Centro Trasfusionale - Gara Nº 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 presenta 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.

<u>ULTERIORI PRECISAZIONI PER TUTTI I LOTTI</u>
Tutte le apparecchiature offerte in service <u>devono essere nuove.</u>

IL RUP Dott. Carlo Contini

Carbonia 01/04/2015