



Struttura	<b>S.C. Approvvigionamenti</b>
Oggetto	<b>Procedura aperta per la fornitura di dispositivi medico diagnostici in vitro e relativi sistemi di citofluorimetria per il laboratorio di immunologia dei trapianti e diagnostica ematologia del SIMT</b>
Verbale	<b>Domande e risposte da forum</b>
Riferimento atti	<b>1405/09 all.to 19</b>

Come espressamente previsto dall'art. 31 del Capitolato Speciale d'Appalto per la fornitura di dispositivi medico diagnostici in vitro e relativi sistemi di citofluorimetria per il laboratorio di immunologia dei trapianti e diagnostica ematologia del SIMT, le imprese concorrenti hanno inserito le proprie richieste di chiarimento sul forum predisposto dalla S.C. Approvvigionamenti sul portale [www.albofornitori.it](http://www.albofornitori.it).

Il presente documento contiene tutti i chiarimenti richiesti dalle imprese concorrenti e le relative risposte.

Si precisa che **non saranno accettate offerte che prevedono sconti merce condizionati**, come, ad esempio, la fornitura di dispositivi medico diagnostici in vitro a costo zero per i primi tre mesi dell'anno. L'offerta deve presentare uniformità di costi per tutta la durata contrattuale.

<b>Data richiesta</b>	22/03/2010
<b>Richiesta</b>	Capitolato tecnico C. Per l'enumerazione delle cellule CD34-positiva scopo trapianto logico, per la diagnosi il monitoraggio della malattia residua minima della emopatie maligne, ecc.ecc. Si richiede di indicare il numero di determinazioni/anno da considerare al fine di valutare l'enumerazione delle cellule CD34-positiva, per avere la possibilità di offrire dei kit completi con marcatura CE e se tale numero è compreso nelle 30.000 determinazioni riportate nella tabella del punto C.
<b>Data risposta</b>	31/03/2010
<b>Risposta</b>	Il numero di determinazioni/anno di CD34 in singola piattaforma, richiedenti CD45, CD34, LDS e microsferi di conteggio, corrisponde a 750 test e a 1500 determinazioni (CD45, CD34) delle 30.000 riportate nella tabella del punto C.

<b>Data richiesta</b>	22/03/2010
<b>Richiesta</b>	In riferimento all'art. 15 "RICEVIMENTO MERCE" siamo a chiedere se la dichiarazione di presa visione dei luoghi di consegna, firmata dal Responsabile S.C. farmacia, sia da fornire in fase di partecipazione alla gara o solo successivamente dietro Vs. richiesta. Nel caso fosse da allegare con la documentazione di gara siamo a richiedere di indicare in quale busta debba essere inserita tale dichiarazione.





<b>Data risposta</b>	22/03/2010
<b>Risposta</b>	Solo successivamente.

<b>Data richiesta</b>	22/03/2010
<b>Richiesta</b>	In riferimento alla procedura per la fornitura di sistemi per citofluorimetria siamo a richiedere di precisare se la base d'asta indicata nel Vs. Capitolato Speciale sia da considerare quale soglia da non superare PENA ESCLUSIONE DALLA GARA.
<b>Data risposta</b>	22/03/2010
<b>Risposta</b>	Sì, è una soglia da non superare a pena di esclusione.

<b>Data richiesta</b>	22/03/2010
<b>Richiesta</b>	In riferimento al Vs. Allegato A, chiamato altresì Capitolato Tecnico, pagina n° 3, in riferimento alla Tabella di cui al punto C e nello specifico del prodotto richiesto "Valutazione cellularità nucleata", come LDS in soluzione per l'esecuzione di 1.050 tests, siamo a chiederVi: "Considerato il fatto che le linee guida pubblicate per l'analisi immunofenotipica di patologie infettivologiche ed oncoematologiche sottolineano l'assoluta necessità del CD45 quale marker leader da cui partire per il processo di analisi e che l'LDS è quindi considerato di solo supporto rispetto all'intera analisi, chiediamo la possibilità di offrire come LDS in soluzione il prodotto denominato LDS 751, codice L7595 della Invitrogen che è RUO, e quindi NON marcato CE-IVD, come invece richiesto da Voi nel presente Capitolato Tecnico (Vs. Allegato A)"
<b>Data risposta</b>	31/03/2010
<b>Risposta</b>	I prodotti privi di marchio CE-IVD saranno ammessi solo se il mercato non è in grado di offrire prodotti con questo requisito.

<b>Data richiesta</b>	22/03/2010
<b>Richiesta</b>	In riferimento al Vs. Allegato A, chiamato altresì Capitolato Tecnico, pagina n° 3, in riferimento alla Tabella di cui al punto C e nello specifico del prodotto richiesto "DNA-ploidia", come Propidio Ioduro in soluzione per l'esecuzione di 250 tests, siamo a chiederVi: "Premesso che l'utilità diagnostica dello studio del ciclo cellulare nei tumori solidi, nelle leucemie e nei linfomi, non è mai stata dimostrata scientificamente, e non esistendo in commercio una soluzione di Propidio Ioduro marcata CE-IVD, chiediamo la possibilità di offrire, in risposta alla Vs. richiesta, la soluzione codice 340242 (e il suo controllo codice 349523) di Propidio Ioduro RUO-GMP e quindi NON marcata CE-IVD, come invece richiesto da Voi nel presente Capitolato Tecnico (Vs. Allegato A)"
<b>Data risposta</b>	31/03/2010





<b>Risposta</b>	I prodotti privi di marchio CE-IVD saranno ammessi solo se il mercato non è in grado di offrire prodotti con questo requisito.
-----------------	--

<b>Data richiesta</b>	16/03/2010
<b>Richiesta</b>	Capitolato tecnico – 1. Descrizione dell'attività - Tabella Marcatori in uso nel 2009 Si rileva che almeno parte delle 7 tipologie di fluorocromi da offrire sono specifiche della strumentazione attualmente in uso. La nostra proposta potrà prevedere 7 tipologie di fluorocromi equivalenti ai 7 da Voi indicati, di cui almeno parte di esse sono specifiche della nostra strumentazione. Chiediamo pertanto conferma di quanto sopra al fine di poter concorrere al procedimento.
<b>Data risposta</b>	16/03/2010
<b>Risposta</b>	Si conferma che almeno parte delle 7 tipologie di fluorocromi sono specifiche della strumentazione attualmente in uso e corrispondono al consumo relativo all'anno 2009. La Vostra proposta potrà prevedere 7 tipologie di fluorocromi equivalenti ai 7 da noi indicati.

La scadenza del termine per la presentazione delle offerte è confermata per il

**15 aprile 2010 - ore 12.00**

con consegna all'ufficio protocollo dell'Azienda. L'apertura dei plichi contenenti i documenti amministrativi e tecnici avverrà presso la S.C. Approvvigionamenti lo stesso giorno alle ore 14:30.

Il presente verbale, firmato in ogni pagina per accettazione dal legale rappresentante dell'Impresa concorrente, dovrà essere inserito nella busta A) "documentazione amministrativa" (a pena di esclusione).

Il Direttore S.C. Approvvigionamenti  
(Stefano Vitiello)

