

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI TEST RAPIDI VARI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA Cod. gara ANAC 8623015

CHIARIMENTI PUBBLICATI IL 18.7.2022

CHIARIMENTO N.3

Quesito

Con riferimento ai lotti 6b e 6c per esporre quanto segue.

Come è noto, ai sensi dell'art. 68 del d.lgs. n. 50/2016, le specifiche tecniche devono consentire "pari accesso degli operatori economici alla procedura di aggiudicazione e non devono comportare direttamente o indirettamente ostacoli ingiustificati all'apertura degli appalti pubblici alla concorrenza. Alla luce di tali principi si chiede conferma della possibilità di offrire un test combinato per GDH e Tossine affinché si possa assicurare un confronto competitivo il più aperto possibile a tutela, in primo luogo, dell'interesse pubblico sanitario.

Risposta

Si conferma che è possibile offrire un test con le caratteristiche richieste, purché in possesso dei requisiti minimi essenziali richiesti dal capitolato.

CHIARIMENTO N.4

Quesito

Considerando la numerosità richiesta di test per l'influenza (600 in tre anni), di molto inferiore rispetto ai test legionella (13.725 test in 3 anni) e strep.pn (14700 test in 3 anni), si richiede di non vincolare questo test alla necessità di un lettore per l'interpretazione, rendendola facoltativa, così da poter garantire la maggior adesione di più operatori economici.

Risposta

Relativamente al lotto 12, per il test sub b) - Virus dell'Influenza A e B, è stato richiesto solo la lettura visiva e non anche quella strumentale prevista per i test sub a) Legionella pneumophila e c) Streptococcus pneumoniae.

CHIARIMENTO N.5

Quesito

Per il Lotto 6 sub-lotti B e C (Clostridium difficile) si chiede conferma che possano essere ammessi prodotti che si basano sulla tecnologia in immunoenzimatica rapida che offre prestazioni migliori in termini di sensibilità e specificità rispetto alla tecnologia in immunocromatografia, come anche riportato nel disciplinare di gara in relazione al principio di equivalenza dei prodotti offerti.

Risposta

Si conferma che possono essere ammessi prodotti che si basano sulla tecnologia in immunoenzimatica rapida, fermo restando che dovranno essere forniti in comodato gratuito compresi nel prezzo di acquisto gli strumenti per la lettura, per tutti presidi che ne abbiano necessità.

CHIARIMENTO N.6

Quesito

Spett.le Ente, con la presente per richiedere il seguente chiarimento in merito al lotto 1, sub lotto a: per i prodotti diagnostici che hanno studi di validazione con comparazione a metodiche colturali gold-standard, risulta impossibile avere una specificità del 100% (la refertazione colturale spesso subisce interferenze anche da altri ceppi di streptococchi). Si richiede, pertanto una tollerabilità del 3% rispetto alla specificità del 100% del test streptococco pyogenes richiesta.

Risposta

Si conferma quanto riportato nei documenti di gara.

CHIARIMENTO N.7

Quesito

Nel capitolato tecnico del lotto n.8, sono richiesti: 11 strumenti di lettura in comodato d'uso per la lettura di 1.000 CARD/ANNO 1 strumento di lettura in comodato d'uso per la lettura di 15.000 CUP/ANNO E' corretto?

Risposta

E' corretto.

CHIARIMENTO N.8

Quesito

Si richiede di sapere a chi deve essere intestata la polizza provvisoria fidejussoria

Risposta

La garanzia provvisoria deve essere intestata alla stazione appaltante PuntoZero s.c.a r.l., sede legale via E. Dal Pozzo Perugia C.F. e P.IVA 02915750547

CHIARIMENTO N.9

Quesito

Con la presente per richiedere il seguente chiarimento: se i valori minimi di sensibilità e specificità richiesti possano essere soddisfatti dal solo parametro dall'influenza A che, come da

rapporto INFLUNET del Ministero della Salute, rappresenta la netta predominanza dei virus influenzali; in alternativa si chiede una tolleranza del 5% su specificità e sensibilità per influenza B.

Risposta

Si conferma quanto riportato nei documenti di gara.
