

REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE N°4 ENNA
PRESIDIO OSPEDALIERO UMBERTO I DI ENNA
UNITA' OPERATIVA COMPLESSA DI ANATOMIA E ISTOLOGIA PATOLOGICA

Tel. Segreteria/Acettazione 0935-516993 Fax:0935-516863 E-mail anapatolenna@tiscalinet.it
Direttore : dr .Giuseppe Vallone

Enna li 08 09 2016

In riferimento alla comunicazione della ditta (.....) avente per oggetto : "Osservazioni e richiesta chiarimenti Lotto 3 si precisa quanto segue" :

OSSERVAZIONI :

domanda:

- a) Impossibilità di partecipazione di tutte le aziende concorrenti eccetto una;
- b) Caratteristiche indispensabili dei reagenti e materiali di consumo che identificano un solo operatore economico presente sul mercato

Risposta :

1. Caricamenti totalmente random senza necessità di suddividere i vetrini soggetti a diversi tipi di pretrattamento in batch distinti.
La divisione in batch distinti penalizzerebbe la routine giornaliera
2. Caricamenti totalmente random simultaneamente nella medesima corsa di vetrini paraffinati e di preparati citologici o congelati, senza necessità di suddivisione in batch
La richiesta di una strumentazione a caricamento simultaneo nasce, dal dover soddisfare le richieste giornaliere di diverse tipologie di vetrini, senza che la divisione in batch vada a penalizzare l'organizzazione del lavoro.
3. Possibilità di caricamento in continuo dei vetri per singola postazione
La gestione di caricamento continuo per singola postazione consente di non penalizzare la produttività della strumentazione.
4. Temperatura di incubazione dei reagenti standardizzata a 37°C ma con possibilità di eseguire incubazioni degli anticorpi primari a 37 e a 42°C o a T ambiente
L'utilizzo di svariati anticorpi necessitano una ottimizzazione con temperature adeguate che possono essere 37, 42°C o T ambiente.
5. Sparaffinatura mediante reagenti non tossici, privi di solventi organici di qualsiasi tipo.
Si richiedono reagenti non tossici per preservare la salute degli operatori
6. Possibilità di eseguire reazioni di ibridazione in situ (comprese le fasi di denaturazione ed ibridazione) contemporaneamente alle determinazioni immunoistochimiche, in totale accesso random e senza la necessità di suddivisione dei vetrini in batch distinti,

si ribadisce quanto riportato alla risposta del punto 1 e2.

7. Possibilità di esecuzione del test di immunoistochimico di Target therapy Her2/neu con anticorpo di coniglio approvato FDA.

Si fa riferimento al prodotto riconosciuto come Gold Standard dalle comunità scientifiche.

8. Possibilità di esecuzione del test di immunoistochimico di C.kit (CD117) con anticorpo di coniglio approvato FDA.

Si fa riferimento al prodotto riconosciuto come Gold Standard dalle comunità scientifiche.

CHIARIMENTI

- Possibilità di lavoro si in modalità completamente automatica

Manca la dicitura “..e semiautomatica (aggiungere)

- Possibilità di eseguire ISH con tutte tre le metodiche CISH SISH

Manca la dicitura FISH (aggiungere)

- Sistema di acquisizione immagini completo di hardware e software implementabile per i diversi tipi di osservazione compreso di

Si ribadisce quanto riportato nel lotto che testualmente recita:

- Sistema di acquisizione immagini completo di hardware e software implementabile per i diversi tipi di osservazione compreso di:
- Stativo in pressofusione con struttura modulare.
- Illuminazione a LED.
- Macro e micrometrica bilaterale.
- Tubo trinoculare campo 25 (100:0/0:100).
- Passo C e adattatore per fotodocumentazione.
- Oculari 10x campo 25.
- Revolver sestuplo.
- Condensatore acromatico scamottabile.
- Barra controllo tavolino regolabile in lunghezza.
- Obiettivi 2x (fluorite), 5x, 10x, 20x, 40x (planapo)
- Monitor

9. Anticorpi preferibilmente monoclonali di coniglio ove indicato.

10. Fornitura dei cloni richiesti

11. Elenco dettagliato anticorpi

E, quindi, rispetto ai tre punti dei chiarimenti richiesti:

- **come indicato nel capitolato” Le aziende partecipanti dovranno allegare alla documentazione tecnica Catalogo generale riguardante gli anticorpi disponibili. Si precisa che dovranno essere comprese nella fornitura/anno (in sconto merce) gli anticorpi concentrati o prediluiti (minimo 6 ml), con cloni a scelta degli operatori, dal Catalogo/ghi dell’Azienda risultata aggiudicataria. Dovrà inoltre essere dichiarata dalle aziende**

partecipanti, la disponibilità a fornire almeno trenta anticorpi l'anno non compresi nel catalogo/ghi della Ditta aggiudicatrice, tra quanto disponibili sul mercato; qualora la Ditta risultata aggiudicataria non fosse in grado per questi ultimi di effettuare la fornitura entro 15 gg. dalla richiesta, codesta Azienda, provvederà ad effettuare direttamente sul libero mercato l'acquisto fatturando all'Azienda aggiudicataria i relativi costi sino ad un importo massimo per anno di euro 15.000. L'Azienda aggiudicataria deve impegnarsi a fornire gli Anticorpi e i vari materiali da consumo dal catalogo/ghi entro una settimana dalla data di emissione dell'ordine, e gli anticorpi fuori catalogo entro tre settimane. E' richiesta altresì la partecipazione al controllo di qualità UKNEQAS (vari moduli) a carico della ditta aggiudicataria.

12. Richiesta P16 istologico e citologico.

Si conferma quanto richiesto

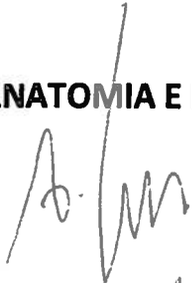
Appare utile rappresentare che, comunque, nell'allegato "A" Prodotti è testualmente riportata la seguente dicitura:

"Qualora la descrizione tecnica dei prodotti posti in gara dovesse (menzionare) una fabbricazione o provenienza determinata od un procedimento particolare, un marchio od un brevetto determinato, un tipo od un'origine ed una produzione specifica, detta indicazione deve intendersi integrata dalla menzione " o equivalente "; la società concorrente che intende proporre un bene con caratteristiche " equivalenti" deve produrre - pena esclusione dalla gara - una dettagliata relazione tecnica - redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità (ai sensi dell'art. 68 del D. Lgs. n. 50/2016) da allegare all'offerta tecnica.

Anche l'art. 3 del capitolato speciale d'appalto/ disciplinare di gara, nel ribadire quanto prima detto, trascritto dispone che:

"L'equivalenza sarà accerta dalla Commissione giudicatrice (tecnica), con riguardo alle finalità degli standard operativi e terapeutici da garantire con l'apparecchiatura da acquisire"

U.O.C. DI ANATOMIA E ISTOLOGIA PATOLOGICA


EMMA 08/09/2016