

Dipartimento Tecnico Patrimoniale
UOC Acquisizione Beni e Servizi

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI UN SISTEMA AUTOMATIZZATO PER RIEMPIMENTO DI SACCHE NPT E RELATIVO MATERIALE DI CONSUMO PER IL FABBISOGNO DELLA ASL ROMA 1. CHIARIMENTI AL 26 OTTOBRE 2018

Quesito n. 1

Potete mettere in linea il CIG al fine di poter pagare il contributo e generare il PASSOE?

Risposta

Il CIG è stato perfezionato, pertanto è possibile pagare il contributo e generare il PASSOE.

Quesito n. 2

Si chiede la conferma che la fidejussione deve essere cartacea e deve essere inserita nella Busta A della documentazione amministrativa contenuta nel plico di gara.

Risposta

Si conferma. La fidejussione deve essere cartacea e deve essere inserita nella Busta A della documentazione amministrativa contenuta nel plico di gara.

Quesito n. 3

L'allegato "DGUE XML ESPD - REQUEST" sul Vs. sito aziendale risulta illeggibile.

Si chiede la cortesia di controllare e di renderlo visibile.

Risposta

Si precisa di seguire la procedura prevista nel Disciplinare di gara.

Quesito n. 4

Si prega di specificare il numero delle cappe a flusso laminare orizzontale richieste: in due punti del capitolato tecnico, pag. 2 e pag. 3, sono riportati quantitativi diversi.

Risposta

Si precisa che per mero errore di trascrizione a pag. 2 del Capitolato Tecnico sono state riportate n.2 cappe a flusso laminare. Il quantitativo corretto è di 1 cappa a flusso laminare, così come riportato correttamente a pag.3 del Capitolato Tecnico.

Quesito n. 5

Per quanto riguarda la richiesta al punto 2.4 "MATERIALE DI CONSUMO - SET DI RIEMPIMENTO: dotato di linee di riempimento differenziate per colore (pag 7 capitolato tecnico), il nostro set è in via di modificazione in tal senso ma il cambiamento allo stato attuale non è ancora operativo.

Risposta

Al fine di garantire la massima partecipazione, la caratteristica richiesta deve essere posseduta al momento della stipula del contratto.

Quesito n. 6

Per quanto riguarda la richiesta al punto 3.1 "ETICHETTATURA E CONFEZIONAMENTO : Tutti i prodotti sterili dovranno essere confezionati in idoneo materiale in doppia busta, che consenta il mantenimento della sterilità del prodotto nel tempo e garantisca un'efficace barriera contro polvere e umidità, come da normativa di riferimento UNI EN ISO 11607-1 (edizione aprile 2006), apertura peel-open con invito all'apertura", i nostri materiali di consumo sono sterilizzati all'interno di un'unica busta di materiale idoneo in grado di garantire un'efficace barriera contro polvere e umidità; per quanto riguarda le linee di utilizzo, esse sono assemblate in un confezionamento secondario di cartone che contiene il materiale necessario alle singole sedute operative così da consentire un'agevole gestione dei prodotti da parte degli operatori.

Risposta

Al fine di garantire la massima partecipazione il confezionamento proposto è ammesso.

Quesito n. 7

Per quanto riguarda il software di gestione e le sue interazioni con altri programmi residenti:

- alla pag. 5 del capitolato tecnico scrivete ..."essere fruibile da qualsiasi computer aziendale (ovvero essere basato su tecnologia Web nativo interamente fruibile tramite browser con integrazione rispetto alla piattaforma SOA Aziendale": si chiede cosa intendete con integrazione rispetto alla piattaforma SOA Aziendale? E' possibile avere un esempio al fine di comprendere meglio la richiesta?

- alla pag. 6 del capitolato tecnico scrivete:

..." Permettere l'elaborazione di schede paziente con monitoraggio degli esami ematochimici e outcome: cosa intendete con monitoraggio degli esami ematochimici e outcome? E' possibile avere un esempio al fine di comprendere meglio la richiesta?

..."Il sistema dovrà essere un sistema aperto e integrabile per le esigenze funzionali con il Sistema Informativo Aziendale (SIA), in particolare, dovrà prevedere l'interoperabilità tra gli applicativi e consentire la raccolta delle informazioni digitali prodotte ai fini della documentazione clinica del paziente: si chiede in che modo deve essere garantita l'interoperabilità? E che tipo informazioni intendete?

Risposta

Per quanto riguarda il software di gestione e le sue interazioni con altri programmi residenti, si precisa quanto segue:

- Il software richiesto deve essere sviluppato esclusivamente con una tecnologia WEB e deve essere fruibile mediante Browser. Si richiede in aggiunta che il software sia integrabile con gli altri applicativi aziendali (MPI anagrafica centralizzata aziendale, ADT accettazione dimissione e trasferimento, etc.) non singolarmente (integrazione punto punto), ma attraverso il sistema di Middleware aziendale costituito da una piattaforma SOA (Service oriented architetture), come descritto dettagliatamente nell'Allegato 3 "Capitolato Tecnico" - paragrafo 3.5 (da pag. 10 a pag. 12).
- Una scheda riepilogativa con dati clinici, patologia principale, patologia secondaria, status nutrizionale all'inizio del trattamento ed alla sospensione per qualunque causa.
- Il sistema dovrà sviluppare interoperabilità con l'MPI Anagrafico aziendale per gestire l'anagrafica degli assistiti. L'MPI espone i propri servizi attraverso Web Services pubblicati sull'ESB del middleware. I messaggi, tutti in modalità sincrona, sono scambiati in formato HL7 (Health Level Seven) V3. Il profilo d'integrazione utilizzato è l'IHE – PIX implementato attraverso un PIX Manager

che gestisce l'integrazione con i vari sistemi informativi (sottodomini) facenti parte dell'Affinity Domain, come descritto dettagliatamente nell'Allegato 3 "Capitolato Tecnico" - paragrafo 3.5 (da pag. 10 a pag. 12).

Quesito n. 8

Nel capitolato è riportato:

"la fornitura in un unico lotto indivisibile è costituito da:

n.2 sistemi automatizzati per il riempimento di sacche npt;

n.2 sistemi automatizzati di backup;"

per un totale di 4 macchine

Tale richiesta non è giustificata dall'importo posto a base d'asta che risulta essere troppo basso e non proporzionato alla fornitura.

Nonostante la prevista installazione di n.4 sistemi presso il Vs centro, le caratteristiche richieste per l'assistenza tecnica full risk (par.3.6 pag.13 del capitolato tecnico) sono particolarmente onerose prevedendo:

- Il tempo totale di fermo della singola apparecchiatura, calcolato come somma di quello impiegato per assistenza correttiva e quello per assistenza preventiva, non potrà superare i 5 giorni lavorativi per semestre. Per ogni giorno di fermo ulteriore rispetto a quelli su indicati o a quelli migliorativi indicati in offerta verrà applicata una penale pari al 0,1 per mille dell'importo contrattuale.
- ...non oltre 24 (ventiquattro) ore solari dalla chiamata, pena l'applicazione di una penale pari allo 0,3 per mille dell'importo contrattuale per ogni giorno di ulteriore ritardo;
- ...qualora i tempi di riparazione dovessero superare le 48 (quarantotto) ore lavorative, la ditta dovrà provvedere a consegnare opportuni strumenti sostitutivi con identiche caratteristiche tecniche;
- non sono indicati i termini di consegna in ore solari dalla chiamata, dato che si ventila l'applicazione di una penale pari allo 0,3 per mille dell'importo contrattuale per ogni giorno di ulteriore ritardo;

Per quanto sopra e considerando che anche le macchine di backup necessiteranno dell'assistenza tecnica per il montaggio e la calibrazione in caso di fermo macchina, si chiede di annullare la richiesta delle n.2 macchine di backup, rettificando gli atti di gara, mantenendo in essere solo la fornitura dei 2 sistemi che saranno effettivamente utilizzati.

Per le motivazioni sopra esposte, chiediamo di provvedere alla rettifica degli atti di gara in autotutela.

Risposta

Per mero errore materiale negli atti di gara è stata indicata la fornitura di n. 2 sistemi di backup.

Si precisa che l'offerta è riferita esclusivamente ai n.2 sistemi automatizzati per il riempimento di sacche npt. Non è richiesta la fornitura di sistemi di backup.

Il tempo di consegna in ore solari dalla chiamata è di 72 ore

Quesito n. 9

Nella descrizione dell'oggetto di gara (pag.2 capitolato tecnico) si richiedono 2 cappe a flusso laminare. In qualsiasi punto si chiede 1 cappa a flusso laminare. Quale è il numero esatto di cappe a flusso laminare che l'ente necessita?

Risposta

Si precisa che per mero errore di trascrizione a pag. 2 del Capitolato Tecnico sono state riportate n.2 cappe a flusso laminare. Il quantitativo corretto è di 1 cappa a flusso laminare, così come riportato correttamente a pag.3 del Capitolato Tecnico.

Quesito n. 10

Nella descrizione dell'oggetto del capitolato tecnico si legge:

Il consumo previsto è relativo all'allestimento di nr 23.000 sacche all'anno (di cui 1000 a doppio scomparto) per 300 giornate lavorative annue.

A. Il numero di sacche annue si riferisce al singolo allestimento, per un totale di 46000 sacche, o alla somma dei consumi di entrambi gli allestimenti?

B. Nelle 300 giornate lavorative saranno attive entrambe le macchine per un totale di 600 giorni lavorativi l'anno?

Risposta

Si precisa quanto segue:

A. Si conferma l'allestimento di 23.000 sacche totali per anno;

B. Le giornate lavorative sono 300 all'anno per ciascun laboratorio.

Quesito n. 11

Nelle caratteristiche del software si legge:

Permettere la produzione di report di produzione contenente oltre ai dati di dettaglio per ciascuna formulazione prodotta, statistiche relative ai prodotti, consumi, costi dettagliate per paziente per reparto e per patologia (per ogni singola soluzione il volume effettivamente erogato e di quello programmato nella formulazione stessa).

Si chiede si eliminare la parte relativa ai costi per garantire la massima partecipazione alla gara e un conseguente maggiore potere concorrenziale.

Risposta

Si precisa che per mero errore materiale è stata riportata anche la produzione di statistiche relative ai costi; si chiarisce che tale condizione non è richiesta come requisito minimo ai fini della partecipazione.

Quesito n. 12

Si chiede conferma che la base d'asta prevista si riferisca alla durata totale della fornitura.

Risposta

Si conferma, così come riportato nel Disciplinare di gara, che l'importo complessivo posto a base d'asta della fornitura triennale è di € 457.800,00 oltre iva.

Quesito n. 13

Tra i criteri di valutazione si legge:

-pt 3 Volume massimo erogabile per i macronutrienti;

-pt 4 Volume massimo erogabile per gli elettroliti

Si chiede se si tratti di un errore di battitura, in quanto il volume massimo erogabile è indipendente dalle caratteristiche del macchinario. Il volume minimo è, invece, indice di prestazioni e accuratezza della macchina riempitrice.

Risposta

Per mero errore materiale è stato riportato in merito ai criteri 3 e 4 volume massimo erogabile. Si chiarisce che il termine volume massimo è ad intendersi come volume minimo.