



Pordenone, 10 febbraio 2026

Cartella di gara: tender_81657
Piattaforma eAppaltiFVG

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023 e ss.mm. e ii. per l'appalto relativo alla fornitura in service di diagnostica molecolare HIV, epatite B e C, diagnostica sindromica e diagnostica rapida Covid, per 36 mesi.

Con la presente, si dà riscontro alle richieste di chiarimenti pervenute in merito alla cartella di gara: tender_81657:

Quesito n. 21:

Spettabile Amministrazione, si chiede di prendere visione della seguente richiesta di chiarimento, la quale annulla e sostituisce quella precedentemente inviata, contenente un errato riferimento alla disciplina di gara:

In riferimento al criterio motivazionale 9 per il Lotto 1, capitolo 18.1 del Disciplinare di Gara: "9. Gestione dei campioni Gestione dinamica della processazione dei campioni: organizzazione e gestione campioni con richiesta di due o tre test in linea. Relazionare in dettaglio. Verrà valutata la soluzione più efficiente." Si chiede di conferma che per richiesta di due o tre test in linea si intende la possibilità di seguire 2 o 3 dosaggi (HIV-1, HBV e HCV) contemporaneamente, senza attese.

Riscontro:

Si conferma quanto riscontrato al quesito n. 5, voce a).

Quesito n. 22:

Spettabile Amministrazione, in riferimento al presente procedimento di gara, si chiede di fornire il seguente chiarimento: in riferimento al criterio motivazionale 10 per il Lotto 1, capitolo 18.1 del Disciplinare di Gara: "10. Valutazione singolo risultato in dettaglio Visualizzazione e valutazione nel dettaglio della curva di amplificazione PCR di ogni singolo risultato per campione, direttamente sul sistema analitico. Presenza della caratteristica: 4 punti. Assenza della caratteristica: 0 punti"; si chiede di confermare che la visualizzazione e valutazione nel dettaglio della curva di amplificazione debba essere possibile direttamente sul software dello strumento che ha eseguito l'analisi.

Riscontro:

Si conferma quanto previsto dalla documentazione di gara.

Quesito n. 23:

Spett.le Ente, in riferimento al lotto 1, al criterio motivazionale a punteggio n.11 (Disciplinare, pag. 37): "Volume di campione richiesto per l'analisi di uno e più target dallo stesso campione, possibilità di analizzare lo stesso target con volumi diversi, volume morto richiesto." si chiede di confermare che i volumi di campione (richiesto, morto e possibilità di analizzare lo stesso target con volumi diversi) saranno valutati sulla base delle performance e dell'esecuzione dei test in assetto totalmente automatizzato senza necessità di risospendere il campione manualmente. Ciò al fine di garantire coerenza con i requisiti minimi di sistema (Capitolato, pag. 6) che impongono l'automatizzazione integrale di tutte le fasi del processo e il minimo intervento manuale.

Riscontro:

La valutazione è rimessa alla commissione giudicatrice, la quale – per ogni criterio discrezionale – redigerà una sintetica motivazione circa l'assegnazione del punteggio.

Quesito n. 24:

In riferimento al lotto 1 al criterio motivazionale a punteggio n.11, previsto nel Disciplinare a pag. 37: "Volume di campione richiesto per l'analisi di uno e più target dallo stesso campione, possibilità di analizzare lo stesso target con volumi diversi, volume morto richiesto." si chiede di confermare che per soddisfare il requisito i volumi richiesti debbano essere dichiarati all'interno della documentazione tecnica ufficiale (Scheda tecnica/Datasheet/IFU) dei test offerti.

Riscontro:

Si conferma quanto previsto a pag. 5 del capitolato speciale d'appalto.

Quesito n. 25

Spett.le Amm.ne, relativamente al lotto Nr. 5, si chiede conferma di poter offrire un sistema validato per l'analisi almeno dei seguenti campioni biologici: tampone nasofaringeo, tampone nasale o campioni di lavaggio o aspirato nasale.

Riscontro:

Si conferma quanto riscontrato al quesito n. 17.

Quesito n. 26:

Spett.le Amm.ne, relativamente al lotto 5, con riferimento al requisito "collegamenti bidirezionali al LIS di laboratorio" indicato nel Capitolato pg. 12, al fine di garantire la massima partecipazione degli operatori economici alla procedura di gara, si chiede conferma che sia ritenuta conforme una soluzione che preveda il collegamento al LIS, finalizzato alla trasmissione automatica, strutturata e tracciata dei risultati analitici al termine di ogni seduta. Ciascun risultato dovrà essere associato al Sample ID che identifica ciascun campione. Tale configurazione garantirebbe infatti la completa integrazione dei dati di refertazione nel sistema informatico di laboratorio, assicurando tracciabilità, sicurezza e continuità del flusso informatico verso il LIS.

Riscontro:

Si conferma quanto previsto dalla documentazione di gara.

Quesito n. 27:

Gent.mi, inviamo le seguenti richieste di chiarimento: si chiede conferma che la dichiarazione di impegno di un fideiussore punto 11 della documentazione amministrativa sia un refuso in quanto non più richiesta dal d.lgs. 36/2023.

Riscontro:

Si conferma che è richiesta la dichiarazione di impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'articolo 106, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

Si coglie l'occasione per ricordare che il 06/02/2026, alle ore 23:59, è scaduto il termine per la presentazione delle richieste di chiarimenti, pertanto ulteriori quesiti pervenuti dopo tale data non potranno essere evasi.

Distinti saluti.

Il Direttore
S.C. Approvvigionamenti e
gestione contratti beni e servizi
- Costella dr.ssa Vania -