

	MICROPIASTRA	
1	Ingombro e peso della Strumentazione	2
2	Produttività superiore alla minima richiesta	8
3	Libera parametrizzazione dei supporti od eventuale predefinizione degli stessi (supporti pre seminati).	5
4	Verifica automatica della congruenza di esami effettuati su supporti di reazione diversi a carico dello stesso campione (es. determinazione ABO diretta su un supporto ed ABO indiretto su altro supporto)	5
5	Numero massimo di parametri (test) contemporaneamente eseguibili su ciascun campione.	4
6	Bidirezionalità dei collegamenti tra sistema analitico e gestionale informatico	4
7	Valutazione consumo previsto (reattivi e supporti) per seduta analitica con calcolo della autonomia residua	3
8	Tipologia delle immagini fornite dallo strumento con particolare riguardo a: dimensione a video delle immagini, qualità e risoluzione; immagini a colori od in BN; archiviazione delle immagini storicizzate e possibilità di creare un archivio storico su supporto rimovibile.	6
9	Tempi di inizializzazioni con indicazione dell'intervallo di tempo necessario alla lettura del primo supporto di reazione della serie analitica	6
10	Tempi di lavaggio a manutenzione finale	3
11	Modalità di stoccaggio (temperatura e tempo di validità) dei reattivi e dei supporti di reazione (in particolare se preseminati).	8
12	Caratteristiche immunologiche degli antisieri	5
13	Sensibilità e specificità degli antisieri	5
14	Tipologia e volume dei rifiuti prodotti	3
15	Caratteristiche del servizio post vendita: condizioni migliorative per la Assistenza Tecnica, Formazione del personale ed evasione degli ordini	3
	TOTALE	70

	COLONNA	
1	Peso ed Ingombro della strumentazione proposta	3
2	Carico massimo campioni e modalità di identificazione	3
3	Carico massimo reagenti / emazie / schedine e modalità di identificazione (posizionamento tappi)	3
4	Modalità di gestione dei campioni, dei reagenti e delle schedine, autonomia walk-away	4
5	Modalità di foratura e gestione schedine per minimizzare trascinamento e sprechi.	2
6	Stabilità dei reagenti e delle schedine on-board	3
7	Lettura bilaterale della schedina e qualità delle immagini prodotte con particolare riguardo alla validazione telematica dei test pretrasfusionali.	2
8	Memorizzazione attività di manutenzione preventiva e correttiva sia in sede che in remoto da parte della ditta fornitrice.	3
9	Possibilità di effettuare titolazioni e <i>reflex test</i> automaticamente, secondo indicazioni personalizzate dal singolo utilizzatore	3
10	Tempi di avvio da stand-by, comprensivi della esecuzione del CQI giornalieri e della manutenzione ordinaria	3
11	Semplicità di interfaccia utente	2
12	Volume e tipologia dei reflui e dei rifiuti solidi	2
13	Tempo di esecuzione per T&S o cross-match	5
14	Produttività oraria per gruppo ABO completo (diretto ed indiretto), Rh (D^{VI-} D^{VI+}), CcEe, K	5
15	Produttività oraria per screening anticorpale (3/4 cellule)	5
16	Disponibilità di schedine preseminate per la determinazione delle sottoclassi IgG e antisieri monospecifici (IgG, IgA, IgM, C3d, etc)	5
17	Programmi informatizzati quali supporti diagnostici per l'identificazione di anticorpi irregolari e disponibilità di un centro di riferimento per la risoluzione di casi IE complessi	2
18	Tempi di esecuzione (incubazione e centrifugazione) per i test manuali.	3
19	Tipologia e caratteristiche dei pannelli per la identificazione anticorpale	4
20	Modalità migliorative per assistenza tecnica	2
21	Caratteristiche della soluzione proposta per la validazione da remoto (preferibilmente via applicazione web based in https) dei test pre trasfusionali	5
22	Piattaforma dipartimentale per la acquisizione dei piani di lavoro e restituzione dei risultati	1
	TOTALE	70