

OSSERVAZIONI di BBRAUN AVITUM ITALY S.p.A.:
FORNITURA SUDDIVISA IN LOTTI DI SISTEMI PER EMODIALISI E MATERIALI DI CONSUMO PER LE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE VENETO.

OSSERVAZIONI PER: FORNITURA

1. *Persone incaricate alla consultazione del 15/06/2018 ore 9:30 c/o la sala riunioni dell'UOC CRAV AZIENDA ZERO, Passaggio Gaudenzio, 1 Padova.*
Fabrizio Chirollo e Alessandro Corsi
2. *Durata della fornitura indicata: 3 anni con opzione di rinnovo (pag. 2).*
Domanda: Per poter sostenere un'offerta congrua, si chiede di estendere la fornitura a 5 anni, seguendo quanto quantizzato dai recenti processi di gara (Consip, ARCA Lombardia, Regione Umbria)
3. *Ipotesi di accordo quadro con 60% al primo e rimanente percentuale libera su motivazione (pag. 2).*
Domanda: La quota del 60% al primo si intende massima e il rimanente a disposizione degli altri fornitori idonei?
4. *Quantitativi dei trattamenti assegnati ai LOTTI (pag. 2).*
Domanda: Quanti trattamenti\prodotti complessivi verranno assegnati ai LOTTI indicati? Es. LOTTO 1 HD e HDF; LOTTO 2 AFB e ALTRO; LOTTO 3 HFR e ALTRO e LOTTO 4 filtri speciali.
5. *Caratteristiche della fornitura LOTTO 1 (pag. 2).*
Non è chiara la presenza della locazione di noleggio per le apparecchiature di riserva aggiuntive al LOTTO 1.
6. *Fornitura gratuita raccordo al sistema acqua centralizzato (pag. 5).*
Domanda: Si intende che le apparecchiature fornite siano predisposte all'uso del concentrato acido centralizzato?
Riteniamo che qualora siano necessari dei raccordi specifici, questi siano a carico dell'azienda fornitrice del sistema centralizzato. In special modo se la tecnologia presente sia di una azienda concorrente alla gara in oggetto.
7. *Caratteristiche tecniche minime (pag. 10).*
Mancano caratteristiche tecniche minime per LOTTO 2 e 3.
8. *Caratteristiche tecniche minime del kit materiale di consumo (pag. 9).*
Al Paragrafo 2.3 LOTTO 1 voce "e", si chiede di verificare che la descrizione "sacche di soluzione infusionale prive di tampone per l'esecuzione di AFB", sia un refuso.
9. *Il fornitore sarà tenuto a garantire il collegamento delle Apparecchiature con sistema informatico (pag. 11).*
Domanda: Con la frase "....mettendo a disposizione tutte le notizie tecniche ed un eventuale supporto operativo...", si intende la mera fornitura del protocollo di comunicazione tra apparecchiatura e sistema informatico esistente nelle varie UO?

10. Criteri di Valutazione.

Domanda: Nei criteri di attribuzione dei punteggi qualitativi sarà previsto rapporto qualità/prezzo? saranno presenti delle soglie minime di idoneità?

OSSERVAZIONI PER: CRITERI DI VALUTAZIONE

- 1) Possibilità di iniziare un trattamento dialitico dopo la disinfezione senza necessità di controllo diretto dei residui chimici nel caso di disinfezione chimica (sì =punti..., no=0)

Domanda: Questa possibilità deve essere una caratteristica di tutti i cicli di disinfezione consigliati dal manuale del produttore?

- 2) Tempo di preparazione: dall'accensione alla possibilità di collegamento del paziente per l'avvio del trattamento (prova pratica)

Domanda: La prova andrà eseguita con priming on line o con priming con fisiologica? Nel primo caso il disposable necessario per l'utilizzo del liquido on line per il priming, va considerato nel calcolo economico in tutti i trattamenti?

- 3) Sistema di gestione automatizzata (senza manovre da parte dell'operatore) delle procedure di fine trattamento e restituzione (dal manuale d'uso+ prova pratica)

Domanda: è corretta l'interpretazione per cui per gestione automatizzata di fine trattamento nel manuale debba essere evidenziato che non sia mai richiesto l'intervento di infermieri o medici durante la fase di stacco paziente?

- 4) Caratteristiche della misurazione del ricircolo dell'accesso vascolare in ago doppio sia in HD che in HDF in maniera non invasiva durante l'intera durata della seduta. (dal manuale d'uso+prova pratica)

Domanda: è giusta l'interpretazione per cui nel caso di un risultato numerico di ricircolo, questo valore debba riportare il valore del ricircolo del solo accesso vascolare separato dal ricircolo cardio-polmonare?

- 5) Caratteristiche del monitoraggio post pompa dei regimi pressori e/o della reologia del circuito all'ingresso del dializzatore (dal manuale d'uso+ prova pratica)

Domanda: è giusta l'interpretazione per cui questa richiesta debba valere per tutti i trattamenti, HD, HDF e Ago Singolo alta efficienza?

- 6) Sistema di allarme in caso di tra filamento o disconnessione dell'ago venoso. (Prova pratica + manuale)

Domanda: nel caso in cui per la misura di disconnessione dell'ago venoso sia necessario l'uso di un disposable dedicato, questo debba sempre essere fornito ad ogni trattamento HD, HDF o Ago Singolo e quindi incluso nell'offerta economica?

- 7) Durata della batteria, in caso di assenza di alimentazione elettrica, che garantisca il funzionamento dell'apparecchiatura per almeno 10 minuti con $Q_b = 300\text{ml/min}$ in bicarbonato dialisi (prova pratica)

Domanda: nel caso di batterie che garantiscono un funzionamento per di più di 10 minuti, verranno premiate maggiormente?

- 8) Sistema per la memorizzazione dei dati del paziente (sì =punti..., no=0)

Domanda: è giusto interpretare che la macchina debba essere fornita di Card Paziente e se questa deve essere inclusa nell'offerta economica?

- 9) Sistema per la determinazione dell'efficienza dialitica senza prelievi dal circuito (manuale)

Domanda : Si chiede di esplicitare se la determinazione dell'efficienza dialitica debba essere possibile in Ago Singolo alta efficienza.

Muirandola, 11 giugno 2018

B.Braun Avitum Italy s.p.a.