



**AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA**  
**Policlinico "Gaetano Martino" di Messina**

**Profilo del committente : [www.polime.it](http://www.polime.it)**

**Procedura aperta sopra soglia, suddivisa in n. 6 lotti, per la fornitura in service quinquennale di apparecchiature diagnostiche di laboratorio e del relativo materiale di consumo in regime di somministrazione. N. GARA 7442559.**

#### **CHIARIMENTI (2)**

- 1) Si conferma che la documentazione amministrativa, tecnica ed economica può essere firmata da un procuratore munito dei necessari poteri, attestati da regolare procura, da inserire nella Busta n. 1 "Documentazione Amministrativa".
- 2) In riferimento al lotto 5 della procedura di gara per la fornitura connessa alle indagini immunoistochimiche per l'UOC di Anatomia Patologica, si chiarisce quanto segue.

In riferimento alla necessità della processazione di "almeno 40 vetrini processabili per singola corsa" nonché alla "capacità di carico di almeno 40 reattivi", può essere accettato uno strumento equivalente, idoneo a processare 30 vetrini per corsa nonché a possedere 35 posizioni di reagenti, specie in considerazione che ciò possa avvenire in continuum durante l'effettuazione dell'indagine immunocitochimica.

Analogamente è da considerarsi equivalente uno strumento che preveda la conservazione dei reagenti on-board relativamente al tempo di utilizzo dello strumento stesso, e non necessariamente per "tutta la settimana lavorativa".

Per quanto attiene la "gestione separata degli scarichi tra tossici e non tossici", fatta salva la necessità di tutelare la salute degli operatori, si condivide la considerazione che la tossicità rappresenti solamente uno dei parametri associati alla pericolosità dei rifiuti prodotti, non essendo pertanto da escludere uno strumento equivalente a quello richiesto, pur in assenza di una gestione separata tra scarichi tossici e non.

Si conferma inoltre che qualunque strumento equivalente a quello richiesto debba poter utilizzare qualunque tipo di vetrino per IHC/ISH.

Si precisa infine che i kit di rivelazione IHC/ISH presenti sul mercato debbano essere marcati CE-IVD specifici, necessari a fini diagnostici.

Per quanto attiene agli anticorpi target therapy richiesti (PD-L1 ...), gli stessi devono essere certificati e validati mediante lo strumento offerto.

In ultimo, al fine di favorire il collegamento degli strumenti da fornire al LIS del laboratorio, si segnala che il nome del sistema operativo in uso è ARMONIA.

Il Responsabile del procedimento

*f.to Dott.ssa Veronica Nicosia*