

ALLEGATO B

B - REQUISITI OGGETTO DI VALUTAZIONE

	PT MAX	Descrizione requisito	Tipologia requisito (SI/NO, D-Discrezionale, Q-Quantitativo)	Informazione da fornire	Risposta Ditta (riassuntiva)	Riferimento al documento dove si trova la risposta
ASSISTENZA TECNICA	8	Organizzazione del servizio di assistenza tecnica	D	Fornire una descrizione sul servizio e organizzazione dell'assistenza tecnica con specifica di condizioni migliorative rispetto al capitolato. Verrà premiata la presenza di tecnici on-site o dedicati.		
ASSISTENZA TECNICA	2	Minor impatto delle attività di manutenzione programmata sulla continuità operativa	D	Fornire una breve descrizione specificando gli accorgimenti adottati per diminuire l'impatto sulla continuità operativa durante le attività di manutenzione.		
GENERALE	15	Sistemi con elevato grado di automazione che garantisca la maggior integrazione strumentale (contaglobuli e VES) e il minor intervento da parte dell'operatore	D	Fornire una descrizione dei livelli di produttività e flessibilità ed ergonomia del sistema. Con particolare indicazioni di quali siano le operazioni automatizzate e quali manuale da parte dell'operatore. Saranno valutate positivamente le soluzioni che prevedono il maggior grado di automazione tra le componenti con il minor intervento da parte dell'operatore.		
GENERALE	4	Espandibilità / modularità del sistema diagnostico per far fronte ad eventuali variazioni delle richieste o per la disponibilità di aggiornamenti tecnologici.	D	Fornire una descrizione dell'espandibilità del sistema; saranno valutate positivamente soluzioni con minor impatto organizzativo		
GENERALE	4	Minima attività di manutenzione richiesta dalla strumentazione utilizzata da parte dell'operatore	D	Fornire una descrizione sull'attività di manutenzione richiesta sulla strumentazione da parte dell'operatore		
GENERALE	4	Minor ingombro fisico della strumentazione fornita in funzione dei carichi di lavoro presenti e del numero di analizzatori offerti	D	Indicare ingombro complessivo previsto per la progettazione proposta. Saranno valutati positivamente progetti che prevedono il minor ingombro in funzione dei carichi di lavoro.		
MIDDLEWARE	6	Gestione delle diverse priorità d'analisi sulla base dei livelli d'urgenza e della sede e/o reparto di provenienza del campione.	D	Fornire una descrizione delle modalità e possibilità di gestione delle priorità. Verranno valutate positivamente soluzioni che permettano il maggior livello di gestione delle priorità: livelli di urgenza, provenienza.		
MIDDLEWARE	4	Visualizzazione sul middleware di risultati e grafici precedenti per lo stesso paziente.	D	Indicare quanto richiesto.		
MIDDLEWARE	2	Autenticazione centralizzata mediante integrazione con LDAP/SAML aziendale.	SI/NO	Specificare quanto richiesto		
MIDDLEWARE	4	Modalità di inserimento automatico dei valori statistici dei controlli su middleware, con possibilità di trasmissione dei dati al LIS e ad altri sistemi presenti nei Laboratori per la gestione dei CQI	D	Fornire una breve descrizione specificando per ciascuna categoria le modalità di importazione/esportazione dei dati e la tipologia di dati importati.		
MIDDLEWARE	4	Gestione automatizzata dei reflex test, rerun e vetrini richiesti dall'operatore	D	Fornire una descrizione delle modalità di Gestione automatizzata dei reflex test, rerun e vetrini richiesti dall'operatore: verrà valutato positivamente il massimo livello di automazione del percorso senza intervento dell'operatore.		
STRUMENTALE	2	Differenziazione dei leucociti in polimorfonucleati e mononucleati, con metodo certificato nei liquidi biologici.	SI/NO	Indicare quanto richiesto.		
STRUMENTALE	2	Differenziazione degli elementi leucocitari dai non leucocitari nei liquidi biologici.	SI/NO	Indicare quanto richiesto.		
STRUMENTALE	5	Approfondimenti per formula leucocitaria su sangue periferico in caso di elementi cellulari atipici/patologici (blasti, linfociti patologici, cellule immature, campioni leucopenici, ecc.)	D	Fornire l'elenco delle informazioni che lo strumento rende disponibile al valutatore. Verrà valutata positivamente la maggior completezza di informazioni disponibili.		
STRUMENTALE	1	Disponibilità del parametro IPF certificato.	SI/NO	Indicare quanto richiesto.		
STRUMENTALE	4	Tecnologia utilizzata per conteggio piastrine:	Q - 4 punti: metodo impedenziometrico, ottico e fluorescenza - 2 punti: metodo impedenziometrico, ottico - 1 punto: un solo metodo	Indicare le tecnologie richieste		
STRUMENTALE	2	Ulteriori canali di lettura, metodi o applicazioni non altrimenti valutati (esempio tecnologia per gestione di concentrati piastrinici, concentrati eritrocitari)	D	Fornire una descrizione di ulteriori canali di lettura, metodi o applicazioni non altrimenti valutati		
STRUMENTALE	2	Modalità di lettura del vetrino ematologico	D	Verranno valutate positivamente le maggiori possibilità di scansione/visualizzazione delle immagini ed il maggior numero di cellule considerate per la preclassificazione.		
STRUMENTALE	3	Parametri refertabili (poiché certificati) per la valutazione / monitoraggio delle patologie reattive/infettive	D	Fornire una descrizione delle metodologie certificate		
STRUMENTALE	2	Sensibilità per l'analisi del liquor per WBC inferiore a 5 cellule/microL.	D	La ditta dovrà dichiarare le performance analitiche in modalità "liquidi biologici" (CV, Bias, carryover, Lod, LoQ, etc.) Verranno valutate positivamente le performance analitiche migliori, con particolare riferimento alla sensibilità del metodo.		
	80					