

QUESITO:

A pagina 3 del capitolato tecnico è riportato il seguente periodo: Lo strumento dovrà essere in grado di eseguire controlli di qualità a 2 livelli, normale e patologico che la ditta dovrà quotare fra il materiale consumabile e dovrà indicare la periodicità definita dal costruttore per mantenere la validazione del test. interfacciarsi alla rete ospedaliera. Mentre a pagina 2 del capitolato tecnico nella tabella A sono riportati numericamente i controlli positivi e negativi per singolo presidio: TABELLA A): Descrizione test Rimini Ravenna Forlì Cesena TOT. 1 Test di attivazione via ESTRINSECA 220 150 100 330 800 2 Test di attivazione via INTRINSECA 220 150 100 330 800 3 Test di attivazione via INTRINSECA con EPARINASI 20 20 20 30 90 4 Test di via ESTRINSECA con INIBITORE della FIBRINOLISI 200 130 80 300 710 5 Test di attivazione della via ESTRINSECA in presenza di INIBITORE delle PIASTRINE per identificazione dei disordini o carenze di FIBRINOGENO 220 150 100 330 800 Controllo di POS. qualità 100 50 50 150 350 Controllo di NEG. qualità 100 50 50 150 350 Al fine di garantire la qualità analitica, si chiede di confermare che le indicazioni riportate a pagina 3 siano le condizioni di minima richieste e che si debba quindi offrire almeno un CQ a due livelli da eseguire alternativamente ogni settimana per 52 settimane/anno.

RISPOSTA:

si conferma che si debba offrire almeno un CQ a due livelli da eseguire alternativamente ogni settimana per 52 settimane/anno per ogni strumento offerto.