



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI MATERIALI PER
L’ESECUZIONE DEL CONTROLLO INTERNO DI QUALITA’ (CQI), PER I LABORATORI DI
ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI**

ALLEGATO N. 10

QUESTIONARIO DELLE CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DEI PRODOTTI



QUESTIONARIO DELLE CARATTERISTICHE TECNICO-QUALITATIVE DEI PRODOTTI

CARATTERISTICHE INDISPENSABILI OBBLIGATORIE PER SOFTWARE DI VALUTAZIONE E CONTROLLI

RIF.	CARATTERISTICA	RISPOSTA
1	Garanzia di fornitura dello stesso lotto di controllo per almeno un anno (escluso ematologia)	<input type="checkbox"/> SI (Riportare una descrizione sintetica) <input type="checkbox"/> NO
2	Materiali per controllo di qualità a matrice umana ove richiesto	<input type="checkbox"/> SI (Riportare una descrizione sintetica) <input type="checkbox"/> NO
3	Materiali negativi per HBsAg, HCV e HIV 1/2 (esclusi materiali specifici per virologia)	<input type="checkbox"/> SI (Riportare una descrizione sintetica) <input type="checkbox"/> NO
4	Interfacciamento al sistema gestionale dei Laboratori	<input type="checkbox"/> SI (Riportare una descrizione sintetica) <input type="checkbox"/> NO
5	Possibilità di confronto personalizzato tra utenti di un medesimo gruppo (es. stesso Presidio o Azienda sanitaria) per un confronto personalizzato inter-laboratorio con i risultati del gruppo	<input type="checkbox"/> SI (Riportare una descrizione sintetica) <input type="checkbox"/> NO
6	Database del programma di gestione dei dati di laboratorio installato e residente perché la consultazione dei dati non dipenda da connessioni esterne)	<input type="checkbox"/> SI (Riportare una descrizione sintetica) <input type="checkbox"/> NO



CARATTERISTICHE PREFERENZIALI E OGGETTO DI VALUTAZIONE

RIF	CARATTERISTICA	RISPOSTA
1	Qualità dei prodotti offerti in base all'allegato 8 (riportare una sintetica relazione)	
2	Disponibilità di referenze presso ospedali pubblici sul territorio nazionale che hanno già adottato il sistema di gestione CQI con interfacciamento attivo al momento dell'aggiudicazione (riportare una sintetica relazione)	
3	Partecipazione di laboratori al programma interlaboratorio mondiale quanto maggiore (riportare una sintetica relazione)	
4	Materiale biologico, usato per i controlli, prodotto e distribuito dalla stessa azienda al fine di avere un unico interlocutore per la gestione della qualità ed una gestione omogenea di tutti i settori coinvolti (riportare una sintetica relazione)	
5	Validazione in tempo reale delle sedute di controllo mediante visualizzazione in una unica schermata riassuntiva dei dati con un codice-colore per evidenziare le violazioni delle regole di Westgard in accordo con le procedure di certificazione	
6	Possibilità di assistenza remota con funzioni di proattività per prevenire eventuali problemi nell'utilizzo o nell'interpretazione dei dati statistici (dettagliare e documentare)	
7	Materiale di controllo per HBsAg, Anti-HIV-1, Anti-HBc, Anti-HCV, anti-HBS e anti-HAV con valori dosati per principali metodi in commercio (riportare una sintetica relazione)	
8	Disponibilità di un modulo aggiuntivo che attivi degli allarmi (configurabili secondo le varie esigenze) su vari PC del laboratorio (riportare una sintetica relazione)	

Nota bene:

Ogni caratteristica tecnica, misurabile o rilevabile, dichiarata nel questionario, dovrà essere dimostrata in fase di collaudo.

In particolare l'Offerente dovrà fornire le informazioni relative ai prodotti offerti, tenendo ben presente che ogni caratteristica dichiarata nella scheda è da intendersi come esplicitamente prevista ed inclusa nell'offerta".

**TIMBRO E FIRMA (a)
(Legale Rappresentante)**

(a) firma per esteso e leggibile.

Ai sensi dell'articolo 45 del D.p.R. 445/2000, in luogo dell'autenticazione della sottoscrizione, allegare copia fotostatica del documento di riconoscimento del dichiarante, in corso di validità.