Allegato 3\_D

SCHEDA DA COMPILARE A CURA DELL’OFFERENTE

PER IL CONFRONTO DELLE OFFERTE

**Compilare indicando SÌ o NO come risposta (possesso o meno del relativo requisito richiesto). Eventuali rimandi alla documentazione tecnica allegata dovranno indicare il nome del documento e la pagina di riferimento. Specificare ulteriori note solo in caso di necessità di esemplificare l’equivalenza**

|  |  |
| --- | --- |
| **Produttore** |  |
| **Modello** |  |
| **Fornitore** |  |
| **Anno inizio produzione** |  |
| **CARATTERISTICHE TECNICHE** | **SEZIONE DA COMPILARE A CURA DEL CONCORRENTE** |
| **OGGETTO DELL’APPALTO** | |
| **L’OGGETTO DI GARA È la IN NOLEGGIO “CHIAVI IN MANO” DI UN SISTEMA DI AUTOMAZIONE DELL’ETICHETTATURA DELLE PROVETTE PER PRELIEVO EMATICO E DEL LORO TRASPORTO AL LABORATORIO ANALISI. DURATA 84 MESI. LOTTO UNICO.** | |
| 1. Le etichettatrici automatiche devono essere inseribili in ogni box prelievo. |  |
| 1. Le etichette devono essere termiche, stampabili in alta definizione, antigraffio e non scolorabili, autoadesive. |  |
| 1. il sistema deve permettere l'identificazione e registrazione dell’Operatore che effettua il prelievo, nel rispetto della norma (CLSI GP33 2nd Edition; ISO 15189:2012; MDR 2017/745; ISO/TS 20685). |  |
| 1. il sistema deve permettere l'identificazione positiva del paziente tramite lettura barcode riferibile al numero di richiesta attribuito in accettazione e/o di barcode del codice fiscale dell’Utente (linee guida Joint Commission - richiesta di due parametri identificativi per assicurare la corretta identificazione del Paziente); |  |
| 1. il sistema deve permettere il riconoscimento positivo della provetta attraverso il colore del tappo e la sua lunghezza. Il sistema deve consentire la tracciabilità completa degli operatori, compresa ora e data del prelievo; |  |
| 1. il sistema deve consentire l'etichettatura automatica di tutte le provette in uso per singolo paziente/prelievo con etichette conformi alle normative vigenti, compresi i principali standard di certificazione e accreditamento, compatibili con le specifiche in uso in azienda (data prelievo, dati anagrafici, ID richiesta in chiaro e ID campione barcode, descrizione di materiale e provetta, altre possibili informazioni utili al prelievo) e con i sistemi di lettura dei codici a barre degli analizzatori presenti nei Laboratorio Analisi; |  |
| 1. il sistema deve consentire anche la registrazione dei prelievi parziali con memorizzazione delle provette non riempite. Il sistema deve essere espandibile per il futuro; |  |
| 1. il sistema deve essere in grado di generare etichette per contenitori speciali come siringhe per emogasanalisi, contenitori dedicati per FOB, citologici urinari, parassiti nelle feci, vetrini, etc. |  |
| 1. devono essere previsti alert per la gestione di specifici requisiti pre analitici del campione come:   - firma sulla provetta in caso di prelievo per gruppo sanguigno;  - trasporto a temperatura controllata (37°C o ghiaccio);  - inserimento della diuresi con trasmissione diretta al LIS, etc. |  |
| 1. le etichette autoadesive devono essere posizionabili in una specifica posizione per ogni singola tipologia di provetta, tale da non mascherare né il livello del campione, né la data di scadenza della provetta. |  |
| 1. caricamento diretto delle provette sulla catena di grande automazione del Laboratorio Analisi. |  |

Il presente questionario dovrà essere restituito anche in formato word. La commissione tecnica valuterà quanto dichiarato nel presente questionario ai fini della valutazione della rispondenza alle caratteristiche di minima.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, lì \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Firma**

*(firmato digitalmente dal Legale Rappresentante) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*