

Chiarimento 1:

Per quanto concerne la demo prevista all'articolo 3 del capitolato tecnico: la demo è richiesta presso un cliente reale o su dati fittizi in ambiente virtuale? La demo è ammessa solo con il prodotto reale che verrà consegnato all'ente in caso di aggiudicazione o anche tramite prototipi, mockup e presentazioni?

Chiarimento 2:

Le indicazioni del CNIPA, che ha ereditato le funzioni dell'AIPA (funzioni che alla fine sono confluite in AgiD), sulla sicurezza e privacy, sono da considerarsi parte o equivalenti alle *indicazioni AIPA* a cui fa cenno il capitolato nella sezione a. REQUISITI GENERALI, punto "Funzionalità relative alla sicurezza ed alla privacy" a pagina 3/68 dello stesso capitolato speciale? Più in generale le indicazioni e linee guida consultabili su i siti DigitPA e AgiD che hanno ereditato le funzioni di AIPA sono da considerarsi equivalenti alle *indicazioni AIPA di cui a pagina 3/68* o per far fronte alle richieste del capitolato è necessario attenersi esclusivamente alle indicazioni emesse dall'AIPA nel periodo della sua attività dal 1993 al 2003 su i temi della sicurezza?

Chiarimento 3:

In riferimento alla Gestione terapia di supporto trasfusionale (pag 2 e pag 10 del Capitolato Tecnico), tale funzionalità è demandata ad un sistema terzo con cui il Software Applicativo offerto dovrà integrarsi oppure il Software Applicativo offerto stesso dovrà gestire la terapia trasfusionale?

Chiarimento 4:

In riferimento alla pagina 6 del Capitolato tecnico, deve essere garantita l'integrazione con la rete regionale per lo scambio di tutti i dati clinici del paziente anche se la fornitura è circoscritta alla sola ASL di Pescara?

Chiarimento 5:

In riferimento alla pagina 9 del Capitolato tecnico le integrazioni supplementari saranno a carico della stazione appaltante o devono essere incluse nell'attuale fornitura?

Chiarimento 6:

In riferimento alla richiesta di Blocchi su aumenti/riduzioni di dose (pag 11 del capitolato tecnico), essi devono essere previsti in fase di prescrizione o in fase di validazione della terapia?

Chiarimento 7:

In riferimento alla richiesta di precaricamento degli schemi di chemioterapia (Pag 14. del capitolato tecnico), tale precaricamento è relativo agli schemi adottati presso la ASL di Pescara oppure ci si riferisce a **tutti** gli schemi fino ad adesso implementati sul Software Applicativo offerto? Sono da precaricare anche gli schemi dell'oncologia pediatrica?

Chiarimento 8:

In riferimento alla pagina 16 del capitolato tecnico, la gestione delle preparazioni in farmacia è relativa ai soli antitumorali oppure anche alle terapie di supporto/ancillare?

Chiarimento 9:

In riferimento alla pagina 18 del capitolato tecnico, i sistemi automatizzati per la preparazione dei chemioterapici sono oggetto di fornitura o si richiede che il Software Applicativo offerto sia interfacciabile con tali sistemi?

Chiarimento 10:

Sia a pag 13 che a pagina 19 del Capitolato tecnico si elencano le fasi del percorso di cura del malato onco-ematologico: la prima volta in riferimento alla Cartella Onco-ematologica; la seconda volta in riferimento alla cartella clinica medica. Possiamo assumere che la cartella Onco-ematologica è un'accezione più ampia della cartella clinica medica e che quindi ingloba tutte le funzionalità della seconda (sezione medica e sezione infermieristica)?

Risposta 1:

L'importante è che la demo sia effettuata su un'istanza del software proposto funzionante e completa, indipendentemente che essa sia di test o di produzione.

Risposta 2:

L'interpretazione di quanto espresso nelle richieste del capitolato deve essere fatta in senso estensivo, vale a dire che dovranno essere garantite le compatibilità con la normativa vigente e con le linee guida, anche in base alle più recenti emanazioni delle autorità competenti.

Risposta 3:

Il sistema offerto dovrà interfacciarsi mediante richieste di prestazioni con il gestionale in uso presso il servizio Trasfusionale, quest'ultimo applicativo gestirà tutta la preparazione e le informazioni relative alla terapia trasfusionale restituendo di ritorno, al prodotto oggetto di gara, l'esito della trasfusione.

Risposta 4:

Si dovrà garantire tale collegamento anche se la fornitura è per la sola ASL di Pescara. Va precisato che tale rete oncologica regionale è ancora in fase di definizione presso la Regione.

Risposta 5:

Le integrazioni supplementari, che eventualmente si dovessero rendere necessarie in un secondo momento, saranno completamente a carico della stazione appaltante.

Risposta 6:

I blocchi dovranno essere previsti e in fase di prescrizione e in fase di validazione

Risposta 7:

si chiede di poter precaricare tutti gli schemi, quelli in uso presso la ASL, quelli che il fornitore dovesse rendere già disponibili all'interno del software, ove alcuni di questi non fossero già in uso presso la struttura di Pescara, e anche quelli dell'oncoematologia pediatrica.

Risposta 8:

Anche alla terapia di supporto/ ancillare

Risposta 9:

si richiede la sola interfacciabilità con gli strumenti di automazione, i quali saranno, eventualmente, oggetto di altra procedura di approvvigionamento.

Risposta 10:

Si
