

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Roma, 19-05-2017

OGGETTO: Gara a procedura aperta per la fornitura di dispositivi medici per emodinamica. **CHIARIMENTI n.3**

Con riferimento a richieste di chiarimenti pervenute sulla gara di cui all'oggetto, si specifica di seguito la risposta:

DOMANDA	RISPOSTA
1) LOTTO 1 "KIT PROCEDURALE PER ANGIOGRAFIA/PROCEDURA PERCUTANEA CORONARICA" la ciotola graduata per lavaggio guide di capacità di circa 8000 ml richiesta è un errore dal momento che la massima capacità di ciotole fermaguide è di 4500ml. Viene richiesta una bacinella con capacità di circa 8000 cc con bordo di protezione della guida. è possibile proporre una bacinella con bordo fermaguida di circa 5000 ml?	La bacinella richiesta può avere una capacità compresa tra 4 a 8 litri
2) LOTTO N. 16 - All'interno del capitolato tecnico viene riportata la seguente descrizione: "Catetere a palloncino per occlusione totale con diametro < 1mm". Tale descrizione e nello specifico la misura del diametro < 1mm risulta essere in contraddizione con quanto indicato, per lo stesso lotto n. 16, nei criteri di valutazione, in quanto si fa riferimento al riconoscimento di 10 punti per "diametri disponibili" e non per "diametro < 1mm". A tal riguardo si chiede di voler gentilmente chiarire la misura di diametro da considerare per soddisfare le caratteristiche tecniche da Voi richieste	Si conferma quanto riportato nel Capitolato tecnico "<i>diametro minore o uguale a 1 mm</i>". La società partecipante dovrà indicare, la gamma di diametri disponibili.
3) Si chiede conferma che l'unico documento richiesto gestito dal servizio ANAC sia la ricevuta di pagamento del contributo e pertanto non è dovuto il rilascio del PASSoe, Infatti il sistema di gestione AVCPASS non riconosce i CIG di gara e provando a richiedere il rilascio del PASSoe, indica "Il CIG indicato non è gestito dal sistema AVCpass" , rendendo impossibile il rilascio del suddetto documento.	Si conferma quanto riportato nel Disciplinare di gara



4) LOTTO N. 42 e 43: Il sistema di valutazione del difetto (palloni complianti richiesti al lotto 42) ed i sistemi guida J extrastiff (richiesti ai lotti 42 e 43) sono dei dispositivi medici indipendenti ed assolutamente autonomi rispetto ai dispositivi "standard" sopra descritti e vengono prodotti sul mercato unicamente da 2 imprese che producono entrambi i dispositivi medici (sia i dispositivi per la chiusura percutanea di difetti cardiaci sia il sistema di valutazione delle dimensioni del difetto), oltre alla guida J extrastiff. Si invita pertanto, Codesta Spett.le Azienda a modificare le previsioni del capitolato tecnico, prevedendo il dispositivo Palloni complianti per la misurazione di difetti interatriali e la Guida J extra stiff in due lotti indipendenti in modo da consentire alla società scrivente, ed alle altre imprese invitate, di formulare un'offerta concorrenziale.	Per mero errore materiale è stata riportata l'indicazione guida J extrastiff. In merito al Lotto 42 si conferma la previsione del pallone necessaria per eseguire la procedura.
5) LOTTO 52 In considerazione dell'elevato valore unitario del dispositivo medico e del ridotto fabbisogno richiesto si chiede l'esenzione dal presentare la relativa campionatura per il lotto 52 e contestualmente si dichiara la disponibilità qualora richiesto e previo accordo con il Responsabile della Commissione Tecnica, a far visionare una o più unità dei prodotti al fine di una corretta valutazione tecnica.	E' possibile presentare un campione non sterile o scaduto o uno dei demo disponibili in azienda senza una confezione integra.
6) LOTTI 44-45-48-49: la descrizione di prodotti con caratteristiche tecniche talmente dettagliate ed analitiche sembra identificare (sicuramente in modo non voluto da Codesta Spett.le Stazione appaltante) una (1) sola impresa produttrice, in palese violazione sia della normativa nazionale e comunitaria in materia di evidenza pubblica, sia soprattutto dei principi di libera concorrenza e di massima partecipazione alle procedure di gara, come a più riprese sancito dall'AGCM e dal Giudice amministrativo, nonché di par condicio dei concorrenti. Sotto questo profilo pertanto la procedura di gara in oggetto rischia di essere assimilata alla casistica dei cc.dd. bandi-fotografia, cioè quei bandi che pur rispettando apparentemente le regole della concorsualità, stabiliscono specifiche tecniche talmente particolareggiate da diventare espulsive nei confronti della stragrande maggioranza delle imprese interessate alla partecipazione. E tale impostazione (sia pure, lo ripetiamo, determinatasi in maniera assolutamente involontaria) contrasta ovviamente con i principi comunitari di tutela della concorrenza. Anche al fine di evitare inutili contenziosi, Vi invitiamo pertanto a rivedere la descrizione dei lotti 44-45-48-49, eliminando le criticità sopra evidenziate mediante gli strumenti che riterrete più opportuni, al fine di consentire alle altre imprese del settore (parimenti qualificate) di formulare un'offerta concorrenziale e consentire la massima partecipazione alla procedura, in ossequio al principio di favor participationis, segnalando, altresì, che in difetto saremo costretti, nostro malgrado, ad esperire tutti gli opportuni strumenti di tutela sia innanzi al Giudice amministrativo, sia innanzi all'ANAC.	In merito alle richieste di chiarimenti si precisa per i Lotti 44 e 45 e 48 per mero errore materiale nella descrizione è riportata l'informazione "monofilamento". Lotto 49: per mero errore materiale nella descrizione è riportata l'informazione "composto da 19 microcavi intrecciati".
7) Dal sito dell'ASL ROMA E non riusciamo a scaricare il capitolato Speciale. E' possibile avere questo documento.	Si è provveduto alla soluzione



8) In considerazione delle importanti informazioni tecniche richieste (composizioni kit, campionatura) e dati i tempi di produzione/approvvigionamento della campionatura in base ai chiarimenti tecnici di cui siamo in attesa, Vi chiediamo un riscontro in tempi brevi con le indicazioni del caso o eventualmente un posticipo dei termini di presentazione della campionatura. Distinti saluti.	Si conferma la data di scadenza delle offerte
9) Domanda: Rif. Capitolato tecnico Lotto 53 Kit per puntura del setto interastrale con ago tipo Brokenborough: Domanda, per Kit si intende il solo ago?	Si. Ago tipo Brokenborough.
10) al p. A.8. del Disciplinare di Gara, viene richiesto elenco delle principali forniture nel settore oggetto di gara. è richiesto un minimo?	Ai fini della partecipazione alla presente procedura non è richiesto un requisito minimo
11) Al punto A.3. viene richiesto il DGUE, ma non vengono evidenziate le parti da compilare. In particolare nel prospetto allegato, al capitolato, nella parte dedicata ai requisiti di capacità economica finanziaria si chiede conferma che debbano essere indicati i fatturati medi nel settore oggetto dell'appalto, e non quelli totali.	Le modalità di compilazione della DGUE sono riportate nella documentazione di gara. Il requisito del fatturato medio non è richiesto ai fini della partecipazione alla procedura
12) E' possibile presentare CAMPIONI SCADUTI ma in CONFEZIONE INTEGRA?	Sono validi anche campioni non sterili o scaduti
13) E' possibile presentare i fatturati relativi agli ultimi tre esercizi 2013-2014-2015?	Il requisito del fatturato medio non è richiesto ai fini della partecipazione alla procedura

Cordiali saluti.

Il Responsabile del Procedimento
Dott. Vittorio Santoriello