



Dipartimento Tecnico Patrimoniale U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi Borgo S. Spirito, 3 00193 Roma

Oggetto: procedura aperta in ambito comunitario espletata in forma aggregata per l'affidamento della fornitura di dispositivi medici per anestesia e rianimazione RISCONTRO ALLE RICHIESTE DI CHIARIMENTI PERVENUTI ENTRO IL GIORNO 11-12-2017 ORE 12:00.

Quesito n. 1

Con riferimento alla procedura per l'affidamento per la fornitura di D.M. per Anestesia e Rianimazione, e precisamente per quanto concerne il LOTTO 119 relativo ad Aghi Spinali MICRO-TIP a sezione variabile, 22/27G, ci permettiamo di far notare che il prezzo di base pari ad € 5,00 (uguale a quello degli aghi spinali "normali") non può essere praticato su questa tipologia di dispositivo medico perché i costi industriali di produzione causa le specifiche diverse, variazione della sezione interna ed esterna da 27G a 22G sono decisamente superiori.

La base d'asta attuale non ci permetterebbe di partecipare al lotto 119 e pertanto in tale situazione perdereste la possibilità di utilizzare questa tipologia particolare di aghi già largamente utilizzata in passato da parecchi Enti della regione Lazio (compreso il Vostro Spett.le Ente) per le prerogative di prodotto altamente atraumatico che abbatte gli effetti della cefalea post-operatoria.

Medesimo discorso vale per il lotto 203 riguardante gli aghi per anestesia locoregionale single shot: Il prezzo di € 5,00 non è fattibile per aghi rivestiti e con un filo elettrico da agganciare all'apparecchio da elettrostimolazione più il tubo deflussore per l'iniezione del farmaco.

Per il lotto 204, si chiede di poter alzare la base d'asta almeno ad € 10,00 visto che si parla di aghi con una particolare lavorazione al fine di permettere che l'ultrasuono rimbalzi sull'ago e venga evidenziato molto bene dalla sonda dell'ecografo.

Per il lotto 205, in genere vengono offerti aghi altamente eco-riflettenti a loro volta stimolabili con apparecchio da ENS a cui si abbina catetere particolarissimo eco riflettente mediante bolle di vetro Swarovski con gas inerte all'interno di un'estrusione di pebax : chiediamo la possibilità che la base d'asta venga messa allo stesso valore del lotto 206.

Siamo inoltre a chiedere conferma dei quantitativi dei campioni , in quanto nell'ALL.1A non è specificato se 1 pz oppure 1 confezione.

Risposta

Per i lotti 119, 203, 204,205 si conferma quanto specificato nella documentazione di gara.

Per quanto attiene i quantitativi dei campioni,, nll'All. 1A si intende un campione = un pezzo





Quesito n. 2

Chiarimenti in merito al CD dell'offerta tecnica?

Possiamo produrre 1 SOLO CD (all'interno del quale saranno prodotti tante cartelle quanti sono i lotti) da lasciare sfuso nella busta generale?

Il file .xls può essere unico oppure dobbiamo fare tanti file quanti sono i lotti a cui si intende partecipare?

Risposta

Si conferma la possibilità di allegare un solo CD contenente l'offerta tecnica da inserire nella busta dell'offerta tecnica con indicazione nella busta che contiene un CD per offerta tecnica.

L'offerta economica deve essere prodotta come riportato nel disciplinare di gara.

Quesito n. 3

Doc. Amm.va:

- si dovrà compilare sia l' Allegato 3 Allegato 3A e allegato 3B?
- Se si decidesse di compilare l'Allegato 3 non è obbligatorio compilare anche il DGUE?
- Pag. 17 punto c) è sufficiente una Dichiarazione oppure bisognerà allegare una Dichiarazione comprensiva delle forniture analoghe realizzate?
- E' corretto inoltrare la richiesta di chiarimenti al seguente indirizzo pec: uocabs@pec.aslroma.it

Risposta

- La documentazione amministrativa deve essere prodotta secondo quanto riportato nel Disciplinare di gara.
- Non è richiesta la compilazione del DGUE, è sufficiente la dichiarazione.
- Si conferma l'indirizzo pec

Quesito n. 4

In riferimento agli aghi richiesti nel lotto n. 204, si chiede di sapere se si tratta di aghi ibridi (ENS+ECO) oppure di aghi per ecografia senza linea elettrica.

Risposta

Si conferma trattarsi di Aghi ibridi

Quesito n. 5

In riferimento alle maschere laringee del lotto n. 5, vi chiediamo se debbano essere armate o non armate.

Risposta

Le maschere laringee del lotto 5 non devono essere armate





Quesito n. 6

In riferimento al Lotto 95, il volume richiesto si riferisce al reservoir? In quanto non sono presenti in commercio palloni da 3 litri.

Risposta

Per mero errore materiale è stata indicata " medical grade" atossico, autoespansibile, per adulti 3000-2500 ml circa, pediatrico 1000 - 500ml , neonati 250 ml". Sono invece richieste misure neonati volume minimo entro 250 ml, pediatrico volume minimo compreso tra 500-1000 ml ed adulto entro 2000 ml circa

Quesito n. 7

Con riferimento alla base d'asta del lotto 184, si rappresenta che l'importo inserito in gara (€.12,00 prezzo unitario) non corrisponde né al valore medio di mercato nazionale del prodotto, né alle ultime basi d'asta riscontrate per prodotti similari (vedasi Gara Anestesia e Rianimazione del Policlinico Umberto I). Pertanto, si richiede una revisione della base d'asta che meglio rappresenti la realtà commerciale del prodotto.

Risposta

Si conferma quanto specificato nella documentazione di gara.

Quesito n. 8

In relazione al lotto n. 166 viene richiesto un unico flusso di infusione, ovvero 1 ml/h; si intende solo ed esclusivamente un modello di infusore, oppure il richiedente Ente necessita di altre velocità di infusione / modelli? Esempio: 2ml/h; 5ml/h; 10ml/h.

Risposta

Si conferma quanto specificato nel Capitolato Tecnico.

Quesito n. 9

In riferimento ai requisiti richiesti al punto 3 del disciplinare di gara, si chiede se i fatturati per forniture analoghe realizzate nell'ultimo triennio debbano essere non inferiori a 0,5 volte il valore annuale del lotto di partecipazione o il valore triennale del lotto.

Risposta

Il valore triennale del lotto di partecipazione.

Quesito n. 10

Domanda Lotto 107 - set pediatrico per anestesia epidurale - Cosa si intende per introduttore catetere? E' possibile fornire ago lungo 90 mm? E' possibile fornire siringa LOR 5 ml più siringa anestesia da 10/20 ml?





Risposta Lotto 107

In merito al Lotto 107 si chiarisce che per introduttore catetere si intende un sistema che faciliti l'introduzione del catetere. Si conferma che è possibile fornire ago lungo da 90 mm e siringa LOR 5 ml più siringa anestesia da 10/20 ml

Domanda LOTTO 108- set epidurale con catetere armato - E' possibile fornire ago lungo 90 mm? E' possibile fornire siringa LOR 5 ml più siringa anestesia da 10/20 ml?

Risposta Lotto 108

Si conferma che è possibile fornire ago lungo da 90 mm e siringa LOR 5 ml più siringa anestesia da 10/20 ml

Domanda Lotto 125- Kit CVC multilume - Si può fornire un normale bisturi manico standard? Cosa si intende per medicazione in poliuretano?

Risposta Lotto 125

Si conferma che è possibile fornire un bisturi con manico standard, fermo restando le caratteristiche della lama richieste. Per medicazione in poliuretano si in intende medicazione in materiale trasparente da apporre sul sito di inserzione del catetere per consentire oltre all'isolamento dalle infezioni la traspirazione e il controllo visivo del catetere.

Domanda Lotto 166- Pompa elastomerica flusso fisso 1 ml/h- Si richiede di indicare il volume della pompa elastomerica da Voi richiesta

Risposta Lotto 166

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara volume inferiore a 200 ml/h.

Domanda Lotto 167 - pompa elastomerica flusso variabile - si prega di specificare di quali flussi variabili avete necessità

Risposta Lotto 167

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara.

Domanda Lotto 168 - pompa elastomerica flusso variabile + bolo - si prega di specificare di quali flussi variabili avete necessità

Risposta Lotto 168

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara.





Quesito n. 11

In riferimento ai requisiti richiesti al punto 3 del disciplinare di gara, si chiede se i fatturati per forniture analoghe realizzate nell'ultimo triennio debbano essere cumulativamente nel triennio non inferiori a 0,5 volte il valore del lotto di partecipazione, per ogni singolo anno non inferiori a 0,5 volte il valore del lotto di partecipazione, o anche in un solo anno non inferiori a 0,5 volte il valore del lotto di partecipazione.

Risposta

Il valore triennale del lotto di partecipazione.

Quesito n. 12

Domanda Lotto 11: Si prega di voler specificare la quantità precisa di ciascun codice richiesto in sconto merce. A tale proposito si precisa che, al fine di una corretta gestione del materiale consumabile legato al sistema di aspirazione subglottidea, questi codici devono essere inseriti nel lotto 11 come materiale in acquisto indicandone precise quantità. Si richiede inoltre un innalzamento del valore posto a base d'asta in quanto quello inserito è basso rispetto al valore attuale di mercato che è di 29,00 euro.

Risposta Lotto 11:

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Domanda Lotti 27 e 28 si richiede di chiarire se la controcannula richiesta in questi lotti in sconto merce è frutto di un refuso in quanto questa sarebbe una caratteristica di un solo prodotto in commercio il che pregiudicherebbe la partecipazione libera ed il principio della concorrenza.

Risposta lotti 27 e 28

Si conferma quanto richiesto nel capitolato

Domanda Lotti 33 A e B, 34 , 35 si richiede di chiarire se la controcannula richiesta in questi lotti è frutto di un refuso in quanto per queste tipologie di cannule in genere non è prevista la controcanula poichè ridurrebbe il lume della cannula soprattutto nelle misure pediatriche.

Risposta Lotti 33A e B; 34 e 35

Si conferma trattasi di refuso

Domanda Lotto 85: chiediamo che sia alzato il valore del base d'asta in quanto troppo basso rispetto all'attuale valore del mercato che è di 1,00 circa cadauno





Risposta Lotto 85

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Domanda Lotto 88 si chiede di indicare meglio le specifiche richieste in quanto non sufficientemente dettagliate per consentire una corretta codifica.

Risposta Lotto 88

Si tratta di dispositivi provvisti di nebulizzatore, tubo di connessione, adattatore per tracheostomia

Domanda Lotto 91: chiediamo che sia alzato il valore del base d'asta in quanto troppo basso rispetto all'attuale valore del mercato che è di 2,50 circa cadauno

Riposta Lotto 91

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Quesito n.13

In merito a quanto in oggetto si richiede il seguente chiarimento: a pagina 3 del capitolato tecnico di gara si legge quanto segue:

"La sterilità di ogni prodotto ed il tipo di sterilizzazione devono essere debitamente certificati. I componenti di tutti i prodotti devono essere costituiti da materiali latex-free, privo di ftalati (DPHE). L'indicazione dell'assenza di lattice deve figurare sulla confezione singola sterile. L'indicazione "privo di ftalati" deve essere dichiarato in scheda tecnica."

Si chiede gentilmente di specificare se tali requisiti, come la presenza della dicitura "assenza di lattice" sulla confezione, e della dicitura "privo di ftalati" in scheda tecnica, devono essere considerati anche relativamente ai prodotti non sterili, come ad esempio per la coperta isotermica del lotto di gara n.182.

Risposta

Si conferma.

Quesito n. 14

In riferimento alla procedura in oggetto si richiedono i seguenti chiarimenti:

come indicato nell'art. 7 punto 7 pag. 8 del disciplinare di gara, "L'Operatore Economico che per fondati motivi non sia in grado di presentare le referenze richieste dalla Stazione Appaltante, può provare la propria capacità economica e finanziaria mediante un qualsiasi altro documento considerato idoneo dalla medesima Stazione Appaltante". Si richiede quali siano tali documenti ritenuti idonei dalla Stazione Appaltante.





Risposta

Si conferma quanto riportato nel Disciplinare di gara. Il concorrente può provare la propria capacità economica e finanziaria mediante un qualsiasi altro documento considerato idoneo dalla medesima Stazione Appaltante. Sono a titolo indicativo e non esaustivo ritenute idonee le referenze bancarie.

Quesito n. 15

In riferimento alla procedura di gara in oggetto, si formula la seguente domanda:

Campionatura: nel disciplinare di gara si rimanda all'allegato1 A Dettaglio Fornitura.

In questo allegato, nella colonna "campionatura" non sono indicate specifiche a riguardo ma il simbolo "I" indistintamente per tutti i lotti. Richiedo i quantitativi richiesti per la campionatura, in particolare per il lotto 160.

Risposta

Nell'All. 1A si intende 1 campione = 1 pezzo

Quesito n. 16

Con riferimento alla procedura di gara di cui all'oggetto, si chiede di specificare se il requisito di partecipazione relativo al possesso di un fatturato per forniture analoghe di cui all'art. 7, comma 3 del disciplinare, possa ritenersi soddisfatto con il possesso di un fatturato maturato nello svolgimento di forniture di dispositivi medici anche se non direttamente riferito al settore di anestesia e rianimazione; ciò in quanto le forniture oggetto di affidamento comprendono dispositivi anche non diretti esclusivamente all'anestesia e alla rianimazione ed altresì in quanto in generale i dispositivi per anestesia e rianimazione possono essere forniti anche per altre specialità mediche.

Il fatturato maturato nelle forniture di dispositivi medici in generale garantirebbe in ogni caso l'Amministrazione sulla solidità ed esperienza del concorrente.

Risposta

Si conferma il requisito richiesto nella documentazione di gara. Si rappresenta che il requisito richiesto attiene a fatturato per servizi analoghi e non specifici.

Quesito n. 17

In riferimento alla gara citata a margine, la presente per informare da nostre indagini non risultano sul mercato maschere per ossigenoterapia senza ftalati con concentrazione fissa da 24% a 60%, vi preghiamo quindi di acconsentire la presentazione di una maschera con tutte le caratteristiche descritte ad eccezione della concentrazione di ossigeno che sarà dal 24% al 50%.

Risposta

Si conferma quanto richiesto nella documentazione di gara.





Quesito n. 18

In riferimento alla procedura in oggetto si chiede di precisare e chiarire quanto segue:

Domanda Lotto 72: viene richiesta una valvola PEEP regolabile da 1,5 a 20 cm. si presume di H2O anche se non è specificato, si chiede se le misure indicate sono corrette, dato che la taratura delle valvole PEEP viene indicata da 0 a 20 cm H2O o da 2,5 a 20 cm H2O.

Risposta Lotto 72

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Domanda Lotto 75: Relativamente alla richiesta di "possibilità di collegarsi ad una qualsiasi fonte di ossigeno senza essere vincolati ad alcuna apparecchiatura" si precisa che per l'ottenimento del 100% di O2, la fonte di ossigeno deve essere comunque in grado di erogare almeno 40 lt/min. così come riportato nella letteratura scientifica. Ciò significa che uno o più flussometri di ossigeno di uso comune da 15 lt./min. non siano in grado di garantire tale flusso. Quindi si chiede di precisare cosa si intende con "collegarsi ad una qualsiasi fonte di ossigeno"?

Risposta Lotto 75

Il dispositivo deve consentire di poter essere collegato a qualsiasi fonte di ossigeno di comune utilizzo in ambito ospedaliero.

Domanda Nel disciplinare tecnico vi è riportata la frase "Nel caso in cui la descrizione dei dispositivi oggetto dei Lotti identifichi un prodotto riconducibile in modo univoco ad un'Azienda produttrice, costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso", dato che le descrizioni riportate per i lotti 74-75 e 77-78 definiscono chiaramente le caratteristiche dei prodotti di due aziende note, si chiede di esplicitare chiaramente a quale analogia si farà riferimento in sede di attribuzione del punteggio, es. nella valutazione del criterio "caratteristica del dispositivo in termini di stabilità durante l'utilizzo" verranno attribuiti 10 punti sia al casco che presenta le asole sulla sommità e anche a quello che presenta un altro sistema di stabilità diverso ma altrettanto valido?

Risposte Lotti 74-75 77 78

Si confermano i criteri premiali previsi nella documentazione di gara

CV22 criteri di valutazione delle maschere:

viene richiesto per quanto riguarda l'etichettatura sulla singola confezione, scadenza in caratteri o simboli ben visibili, si precisa che la simbologia dell'etichette è normata dalla ISO 15223-1, 2016 pertanto l'applicazione del punteggio non potrà essere applicata sulla dimensione del carattere ma sulla corretta indicazione dei simboli a seconda del tipo di dispositivo (sterile, non sterile, esente lattice ecc.). Si chiede pertanto di indicare l'applicazione dei 5 punti sulla correttezza della simbologia indicata sulle etichette.





- Facilità di apertura: l'apertura tramite peel open è prevista nei dispositivi che vengono venduti "sterili" tramite ossido di etilene. Dato che tutti i lotti a cui verrà applicato il criterio di valutazione CV22 non vengono richiesti sterili si chiede di modificare il tipo di confezionamento in base ai prodotti ai quali quel criterio verrà applicato. Si precisa che la Direttiva sui Dispositivi Medici CEE 93/42 e s.s.m.m.i.i. richiede che il fabbricante garantisca un confezionamento che conservi il grado di pulizia del prodotto e non specifica quale tipologia di confezionamento utilizzare. (Allegato I REQUISITI ESSENZIALI punto 8.6)

Risposta CV 22

Si conferma quanto riportato nel Criterio CV22

CV23 Criteri di valutazione dei caschi:

- -viene indicato che verranno attribuiti 8 punti alle "caratteristiche del materiale in termini di morbidezza della superficie di contratto (si presume vi sia un errore di battitura quindi si debba intendere contatto) con il viso". Si fa notare che il casco è un dispositivo che non deve in alcun modo venire a contatto con il viso del paziente, anzi un maggior volume del casco consente un comfort migliore al paziente che non avvertirà la sensazione di "claustrofobia" che percepisce nel momento che indossa il casco. Si chiede pertanto di chiarire sulla base di quali criteri verranno attribuiti gli 8 punti della caratteristica in oggetto.
- viene richiesto per quanto riguarda l'etichettatura sulla singola confezione, scadenza in caratteri o simboli ben visibili, si precisa che la simbologia dell'etichette è normata dalla ISO 15223-1, 2016 pertanto l'applicazione del punteggio non potrà essere applicata sulla dimensione del carattere ma sulla corretta indicazione dei simboli a seconda del tipo di dispositivo (sterile, non sterile, esente lattice ecc.). Si chiede pertanto di indicare l'applicazione dei 5 punti sulla correttezza della simbologia indicata sulle etichette.
- Facilità di apertura: l'apertura tramite peel open è prevista nei dispositivi che vengono venduti "sterili" tramite ossido di etilene. Dato che tutti i lotti a cui verrà applicato il criterio di valutazione CV23 non vengono richiesti sterili si chiede di modificare il tipo di confezionamento in base ai prodotti ai quali quel criterio verrà applicato. Si precisa che la Direttiva sui Dispositivi Medici CEE 93/42 e s.s.m.m.i.i. richiede che il fabbricante garantisca un confezionamento che conservi il grado di pulizia del prodotto e non specifica quale tipologia di confezionamento utilizzare. (Allegato I REQUISITI ESSENZIALI punto 8.6).

Risposta CV 23

Si confermano i criteri riportati nel Criterio CV23. Si chiarisce che per mero errore materiale nel criterio è stato riportato superficie di contratto (si presume vi sia un errore di battitura quindi si debba intendere contatto) con il viso, invece di superficie di contratto con il paziente.





Quesito n. 19

In riferimento ai lotti 74 e 75 si chiede per il criterio dell'equivalenza di indicare " oblò rimovibile o altro sistema per accesso al paziente".

Risposta

Si conferma quanto specificato nell'Allegato 1 a Dettaglio fornitura. Si chiarisce che dispositivi con sistema di accesso diversi dall'oblò sono specificati nei Lotti 77 e 78.

Quesito n. 20

In riferimento alla procedura di gara in oggetto, si formula la seguente domanda per il lotto 160: solitamente gli articoli di questo tipo sono confezionati al paio, nell'allegato 6 si legge unità di misura "pz". Si chiede conferma che il quantitativo complessivo sia per pezzo singolo e non paio.

Risposta

Si conferma che il quantitativo richiesto è per pezzo

Quesito n. 21

Richiesta campionatura come da Allegato 1: questo simbolo sulla richiesta di campionatura significa n. 1 PZ? È un numero romano?

Risposta

No, indica un pezzo.

Quesito n. 22

1) Sul requisito di capacità economica-finanziaria

Il disciplinare di gara all'art.7, punto3, in merito alla dimostrazione del requisito di capacità economica-finanziaria indica " i concorrenti dovranno possedere: a) un fatturato nell'ultimo triennio antecedente la data di pubblicazione del bando, realizzato per forniture analoghe prestate in favore di soggetti pubblici e privati, non inferiore a 0,5volte il valore del lotto di partecipazione".

Si chiede di:

- chiarire se " il valore del lotto di partecipazione" è da intendersi come valore annuale dello stesso e non come valore complessivo (ossia triennale);
- di confermare che il sotto espresso calcolo interpreta correttamente il conteggio del requisito richiesto.

Esempio:

se l'operatore economico intende presentare offerta per i lotti 1 e 2, il requisito di capacità economica e finanziaria dovrà essere così dimostrato: il valore del fatturato per forniture analoghe, relativo al triennio, ottenuto dalla somma dei fatturati (fatturati annui 2014+2015+2016) deve essere almeno pari ad





€ 44.923,75 ossia alla somma dei valori corrispondenti al 50% dell'ammontare annuale presunto dei lotti 1 e 2, così ricavati:

Lotto 1= valore complessivo € 5.805,00 - valore annuale € 1.935,00 - 50% valore annuale € 967,50;

Lotto 2= valore complessivo € 263.737,50 - valore annuale € 87.912,50 - 50% del valore annuale 43.956,25

Qualora invece l'indicazione " non inferiore a 0,5 volte il valore del lotto di partecipazione" riportata nel disciplinare di gara, fosse riferita al <u>valore complessivo triennale di ciascun lotto</u> e non al valore annuale, si rileva che una tale previsione risulterebbe illeggittima perché contraria alla legge.

L'art. 8, commi 4 e 5 così prescrive" per gli appalti di servizi e forniture, ai fini della verifica del possesso dei requisiti di cui al comma 1, lettera b), le stazioni appaltanti, nel bando di gara, possono richiedere:

a) che gli operatori economici abbaino un fatturatominimo annuo, compreso un determinato fatturato minimo nel settore di attività oggetto dell'appalto.

Il fatturato minimo annuo richiesto ai sensi del comma 4, lettera a) non può comunque superare il doppio del valore stimato dell'appalto, calcolato in relazione al periodo di riferimento dello stesso. Per gli appalti divisi inlotti, il presente comma si applica per ogni singolo lotto".

L'indicazione " valore stimato dell'appalto calcolato in relazione al periodo di riferimento dello stesso " al quale rapportare il fatturato è da intendersi riferita al valore annuale dell'appalto e se la procedura di gara prevede la suddivisione in lotti è da intendersi riferito al valore annuale del lotto e non al valore complessivo (pluriennale) del lotto.

Non solo, se l'indicazione del Disciplinare di gara "non inferiore a 0,5 volte il valore del lotto di partecipazione" fosse da intendersi riferita al valore complessivo triennale del lotto e non al valore annuale, risulterebbe eccessivamente oneroso soddisfare il requisito di capacità economico-finanziaria per molte società, con particolare riferimento alle c.d. piccole e medie imprese.

Ciò con la conseguente violazione del principio di massima partecipazione alla gara anche da parte delle piccole e medie imprese, nonché dei principi di libera concorrenza e non discriminazione, a norma degli art. 30 comma 7, art. 41 comma 1 e 3 e art. 83 comma 2 del D.Lgs. 50/2016.

Pertanto, qualora la prescrizione "non inferiore a 0,50 volte il valore del lotto di partecipazione" fosse riferita al valore complessivo del lotto, si chiede all'Ente, nell'esercizio legittimo dei poteri di rettifica e/o annullamento della legge di gara, di voler rettificare la detta indicazione precisando che il "valore del lotto di partecipazione" è riferito al valore annuale di ogni singolo lotto.

Risposta

Si conferma quanto riportato nel Disciplinare di gara.





Quesito di n. 23

La presente al fine di chiedere se nel modulo allegato 3, relativo alla dichiarazione sostitutiva, debba essere indicato il fatturato medio annuo per forniture analoghe" (sezione B.2) – capacità economica e finanziaria), oppure il fatturato per forniture analoghe (come indicato nel Disciplinare di gara all'art. 7, comma 3).

Risposta

Deve essere riportato il fatturato per forniture analoghe cosi come riportato nel Disciplinare di gara

Quesito di n. 24

Domanda Lotti n.27-28-31-32-33-36-37-38: la dicitura "la ditta aggiudicataria si impegna a fornire le relative controcannule" intende la possibilità che il tipo di cannula tracheostomica offerta prevede controcannule dedicate che possono essere eventualmente acquistate dalle singole Aziende sanitarie con modalità di acquisizione da determinarsi in una fase successiva o devono essere oggetto della gara?

Si prega in questa seconda ipotesi di indicarne il numero al fine di determinare l'incidenza sul valore dell'offerta e della base d'asta.

Risposta:

per i lotti 27, 28 e 33: la dicitura "la ditta aggiudicataria si impegna a fornire le relative controcannule " trattasi di refuso.

Risposta per i lotti 31, 32, 36, 37 e 38; fermo restando che in ogni confezione offerta devono essere presenti almeno due controcannule; la ditta aggiudicataria si impegna a fornire in sconto merce un quantitativo non superiore al 10% rispetto all'ordinato da ogni singola azienda.

Domanda Lotto 99: si prega precisare se viene richiesto un filtro elettrostatico oppure meccanico.

Risposta per il lotto: si conferma quanto richiesto nel capitolato

Domanda Lotto 101: si prega precisare se viene richiesto un filtro elettrostatico oppure meccanico.

Risposta per il Lotto 101: si conferma quanto richiesto nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura

Domanda Lotto n.125: il lotto richiede CVC multilume ma la misura indicata, 7 Fr, consente di prevedere unicamente solo cateteri a 2 e 3 lumi e non anche quelli da 4 e 5 lumi che sono sempre di calibri maggiori (Fr 8,5-9,5). Si chiede conferma che i kit richiesti siano relativi alla solo lunghezza di 30 cm e non anche quella standard di 20 cm.





Risposta

si conferma quanto richiesto nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura (E' possibile offrire un kit di lunghezza di 20 cm)

Domanda Lotto n. 127: nella descrizione vengono indicati cateteri di calibro 7 Fr anche per le versioni a 4 e 5 lumi che non sono esistenti: si prega di indicare misure alternative. Al fine di poter formulare offerte precise e confrontabili tra le aziende partecipanti, si prega di voler indicare una divisione del fabbisogno di 29.550 pezzi nelle versioni a 2,3,4 e 5 lumi che hanno prezzi estremamente diversi tra loro.

Risposta

E' possibile offrire cateteri di calibro superiore. Le offerte devono essere formulate secondo quanto riportato nella documentazione di gara.

Domanda Lotto n. 128: Al fine di poter formulare offerte precise e confrontabili tra le aziende partecipanti si prega di voler indicare una divisione del fabbisogno di 1.770 pezzi nelle versioni a 1,2 e 3 lumi che hanno prezzi estremamente diversi tra loro.

Risposta

Le offerte devono essere formulate secondo quanto riportato nella documentazione di gara.

Lotto n. 129: Al fine di poter formulare offerte precise e confrontabili tra le aziende partecipanti si prega di voler indicare una divisione del fabbisogno di 18.330 pezzi nelle versioni a 1,2,3,4 e 5 lumi che hanno prezzi estremamente diversi tra loro.

Risposta

Le offerte devono essere formulate secondo quanto riportato nella documentazione di gara.

Domanda Lotto n. 133: vengono richiesti cateteri per dialisi/emofiltrazione a 3-4 lumi invece degli standard 2-3 lumi. Preghiamo confermare che si tratta di un refuso.

Risposta

Per mero errore materiale sono stati richiesti cateteri per dialisi/emofiltrazione a 3-4 lumi: si chiarisce che i cateteri possono essere da 2 a 4 lumi.

Domanda Lotto n. 185: la descrizione delle lame per laringoscopio "in morbido polipropilene termosensibile" risulta incomprensibile- preghiamo specificare le caratteristiche del materiale richiesto

Risposta

Per la dicitura "in morbido polipropilene termosensibile" deve intendersi la atraumaticità del materiale





Quesito di n. 25

Domanda

Con la presente siamo a richiedere la possibilità di posticipare la data di richiesta dei chiarimenti in quanto riteniamo troppo distante dalla data di scadenza per la presentazione delle offerte per la procedura in oggetto

Risposta

Si conferma la scadenza indicata nei documenti di gara

Quesito di n. 26

Domanda

In riferimento alla procedura di gara riportata in oggetto, si chiede di specificare l'indirizzo dove inviare la campionatura richiesta.

Risposta

L'indirizzo è specificato nell'art.11 comma 2 del Disciplinare di gara.

Quesito di n. 27

RICHIESTA DI CHIARIMENTI 1:

Nell'ottica di rispettare il "principio della libera concorrenza e dell'equivalenza" sancito dagli artt. 30 e 68 del d.lgs. 18 aprile 2006 n. 50, che costituisce un canone fondante della materia dei contratti pubblici essendo volto a garantire l'interesse pubblico alla più ampia partecipazione alla gara da parte delle imprese concorrenti, si inoltrano le sequenti osservazioni.

In riferimento alle specifiche tecniche da voi inserite nel capitolato di gara:

Lotto 5

"Maschera laringea monouso composta di un tubo preformato per la ventilazione, in materiale termosensibile, priva di ftalati e priva di lattice, con serigrafia per il controllo della profondità e allineamento, connettore universale e trasparente, provvista di cuscino adattabile all'anatomia e appositamente studiato per il posizionamento laringeo a tenuta; codice colore per veloce identificazione; alette epiglottidee, o altro sistema, per minimizzare il rischio di costruzione del lume da parte dell'epiglottide"

Lotto 9

"Dispositivo sovra-glottideo, cuffia non gonfiabile realizzata in materiale termoplastico, sostenitore glottideo, canale per svuotamento gastrico, possibilità di introdurre tubi endotracheali nel canale di ventilazione, forma dello stelo ellittica (in sezione assiale), completamente privo di PVC, sterile, monouso, linea di corretto posizionamento, codice colore, connettore 15mm, parte prossimale dello stelo con supporto antimorso rigido."

Desideriamo segnalare che:





- In entrambe i lotti, esiste solo un'azienda sul mercato in grado di offrire le caratteristiche sopra indicate
- l'utilità e il vantaggio di tali caratteristiche non sono supportate in maniera esplicita da nessuno studio scientifico risultando puramente uno strumento di marketing.

Per le motivazioni di cui sopra si richiede di cancellare qualsiasi riferimento alle succitate caratteristiche all'interno dei lotti 5 e 9.

Risposta per i lotti 5 e 9: si conferma quanto richiesto nel capitolato.

Lotti N. 83 e 84

Domanda

La richiesta relativa al codice colore si riferisce solo ed esclusivamente alla ghiera oppure è sufficiente avere il codice colore sul packaging del prodotto?

Risposta: si conferma quanto richiesto nel capitolato: la ghiera deve avere il codice colore.

Domanda

In merito alla campionatura nel prospetto "dettaglio fornitura", c'è una colonna "campionatura" nella quale viene indicato il quantitativo da produrre.

Risposta

La quantità indicata corrisponde a 1 pezzo per ogni articolo offerto.

Quesito di n. 28

Chiediamo se a comprova dei requisiti di capacità economica finanziaria, trattandosi di prodotto di nuova immissione sul mercato, sia possibile presentare in alternativa ai documenti richiesti dal disciplinare pg.7, la presentazione di due dichiarazioni bancarie

Risposta

Si conferma

Quesito di n. 29

1 – All. 1A Campionatura – siamo a chiedere, conferma che in tale allegato alla colonna "Campionatura" il simbolo "I" sta ad indicare che la campionatura richiesta è pari a n. 1 singolo pezzo x ogni articolo offerto.

Risposta

Si conferma





Quesito di n. 30

Domanda Lotto 137: sono richiesti dei cateteri PICC di misura 4 F e 5 F, entrambi a doppio lume. Si richiede gentilmente di verificare la correttezza di quanto richiesto. Inoltre, al fine di garantire maggiore possibilità di scelta agli utilizzatori, Vi suggeriamo di prevedere anche offerta per le misure 6 F a doppio lume e 4 F e 5 F a singolo lume, tutte di comune utilizzo.

Risposta Lotto 137

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Domanda Lotto 139: è richiesto il kit di introduzione e impianto in due confezioni separate. Al fine di consentire la massima partecipazione al lotto si richiede di accettare offerta anche nel caso il sistema impiantabile e i relativi accessori di impianto siano contenuti all'interno dello stesso confezionamento: tale caratteristica infatti non influirebbe in alcun modo sul corretto utilizzo del prodotto e anzi garantirebbe a nostro avviso una maggiore praticità d'uso.

Risposta lotto 139

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara.

Domanda Lotto 166: è richiesto un sistema elastomerico con flusso 1 ml/h e volume inferiore a 200 ml, per un fabbisogno presunto pari a 37.800 pezzi triennali. Vi richiediamo gentilmente di voler ampliare la gamma di misure richieste, accettando offerta anche per elastomeri con flussi e capacità differenti, adatti a terapie di diversa durata e tipologia (ad esempio per flussi da 2 ml/h 1 gg e 2 gg e 5ml/h 2 gg, tra quelli di più comune utilizzo).

Risposta lotto 166

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Quesito di n. 31

Domanda Lotti 208-210

In merito alla descrizione dei lotti 208 e 210, si fa presente che la dicitura "circuito coassiale a 3 vie per garantire il riscaldamento del liquido fino al paziente" identifica un prodotto riconducibile in modo univoco ad un operatore economico, limitando in questo modo la partecipazione ai due lotti. Si chiede conferma che tale dicitura non sia vincolante ai fini della presentazione di prodotti con differenti caratteristiche tecniche, ma comunque con medesima destinazione d'uso ed efficacia prestazionale, e che non venga pertanto presa in considerazione in fase di valutazione qualitativa CV71.

Risposta

I concorrenti potranno presentare i prodotti equivalenti.





Domanda Lotti 208-209-210-211

In merito ai lotti 208-209-210-211, preso atto che l'Ente appaltante specifica che i set monouso dedicati al riscaldamento dei liquidi infusionali devono essere privi di ftalati (DEHP) e che tale indicazione debba essere dichiarata in scheda tecnica (punto 1 "caratteristiche generali dei prodotti" del capitolato tecnico), si chiede conferma che l'assenza di ftalati riguarda qualsiasi elemento costitutivo dei set monouso a contatto con i liquidi infusionali (compresi eventuali accessori).

Risposta: si conferma quanto richiesto nella documentazione di gara.

Domanda Lotto 213

Premettendo che i dispositivi oggetto del lotto 213 (coperte e apparecchiature riscaldanti) hanno come destinazione d'uso la prevenzione ed il trattamento dell'iportemia dei pazienti afferenti in area critica ed in particolare in quella perioperatoria, si fa presente quanto seque:

l'elevata rilevanza clinica del mantenimento della normotermia perioperatoria oltre ad essere testimoniata dalla vasta letteretura scientifica esistente, rappresenta una componente chiave ed imprescindibile presente in tutti i principali programmi gestionali perioperatori che hanno come focus, sia l'accelerato recupero post-operatorio del paziente (E.R.A.S.), che la riduzione dell'incidenza dell'infezione della ferita chirurgica (Bundle Care). Le associazioni più accreditate a livello nazionale ed internazionale hanno da tempo affrontato la problematica, emanando linee guida per la corretta gestione del paziente in tutto l'iter perioperatorio sottolineando l'importanza dell'adozione dei device e pratiche più opportune per la gestione del riscaldamento clinico dei pazienti (American Society of PeriAnesthesia Nurses, 2002; N.I.C.E., 2008; Ministero della Salute-Raccomandazioni e Checklist, 2009; S.I.A.A.R.T.I. 2001, 2010; Buone Pratiche Cliniche S.I.A.A.R.T.I., 2017). La recente entrata in vigore della legge 24/2017 "Disposizioni in materia di sicurezza delle cure e della persona assistita, nonchè in materia di responsabilità professionale degli esercenti le professioni sanitarie" nei suoi art. 5-6-7, ponendo una stretta correlazione tra le responsabilità medico-legali ed il rispetto delle raccomandazioni contenuti nelle suddette linee guida, rende necessario che i dispositivi utilizzati per la prevenzione/trattamento dell'ipotermia garantiscano alti livelli di performance e sicurezza per raggiungere lo standard clinico atteso in termini di outcomes del paziente.

CONSIDERATO

- che l'Ente Appaltante affiderà la fornitura mediante il ricorso ad una procedura aperta con applicazione del criterio selettivo dell'offerta economicamente più vantaggiosa,
- che, per quanto riguarda il lotto 213, stabilisce di non aggiudicare sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo bensì solamente sulla base del minor prezzo,
- che, da quanto riportato nel punto 8 dell'art.13 (Criterio selettivo delle offerte) del Disciplinare di Gara, si evince l'esigenza dell'ente appaltante di garantire una elevata qualità dei prodotti oggetto dell'appalto,





- che l'ente appaltante, nel punto 6 (Innovazione tecnologica) del Capitolato Tecnico, riconosce la possibilità di immissione nel mercato di prodotti con caratteristiche o accorgimenti tecnici che possano produrre dei vantaggi sostanziali sui pazienti in termini di efficacia terapeutica e/o sicurezza,
- che nella documentazione della presente procedura, non sono riportate le motivazioni che dispongono
 l'aggiudicazione del lotto 213 con il criterio del minor prezzo,
- che le caratteristiche generiche indicate nella formulazione della descrizione del lotto 213, in quanto generiche, non consentono una valutazione oggettiva della qualità dei prodotti (coperte e generatori) in termini di efficacia terapeutica e sicurezza offerta,
- che il mercato attuale, in continua evoluzione, offre dispositivi con differenti soluzioni e/o accorgimenti tecnologici in grado di incidere in maniera sostanziale sul risultato clinico atteso;
- tenuto conto che tale diversificazione non consente di standardizzare in termini qualitativi le caratteristiche tecniche dei dispositivi oggetto del lotto;

CHIEDE

all'Ente Appaltante di elaborare e pubblicare elementi di qualità specifici, sia per le coperte che per le apparecchiature riscaldanti, al fine di garantire una valutazione tecnico-clinica oggettiva basata su criteri specifici con punteggi massimi associati così da procedere all'aggiudicazione del lotto 213 sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo (70/30) analogamente a quanto previsto per la maggior parte dei lotti presenti in tale procedura.

Risposta

Risposta: si conferma quanto richiesto nella documentazione di gara.

Quesito di n. 32

Domanda Lotto 172

Si chiede, al fine di garantire una più ampia partecipazione, di poter offrire la sacca di ricambio (vostra voce B) nel volume di 1500ml, essendo questa più idonea per lo smaltimento.

Risposta lotto 172: possono essere presentate anche sacche di volume di 1500 ml.

Domanda Lotto 203

Si chiede, al fine di garantire una più ampia partecipazione, di aumentare la base d'asta.

Risposta

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Domanda Lotto 204

Si chiede, al fine di garantire una più ampia partecipazione, di poter rispondere alla misura richiesta di 20Gx120mm con la misura universale 20Gx150mm.





Risposta

Si conferma la possibilità di offrire la misura 20Gx150mm.

Domanda Lotto 205

Si chiede, al fine di garantire una più ampia partecipazione, di aumentare la base d'asta.

Risposta

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Quesito di n. 33

Domanda LOTTO 107: Si chiede di omettere indicazioni specifiche che caratterizzano il kit di una sola azienda, quali punta "aperta";

Risposta

Si conferma la descrizione riportata nella documentazione di gara. Si chiarisce che come riportato nel Capitolato tecnico qualora " un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"

Domanda Lotto 108: Si chiede di omettere indicazioni specifiche che caratterizzano il kit di una sola azienda, quali Catetere "Armato spiralato" e punta morbida tramautica "aperta".

Risposta

Si conferma la descrizione riportata nella documentazione di gara. Si chiarisce che come riportato nel Capitolato tecnico qualora " un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"

Quesito di n. 34

Domanda

1. chiediamo la possibilità di prorogare ulteriormente il termine fissato per le richieste di chiarimenti.

Risposta

Si confermano i termini di gara

Domanda

- 2. in riferimento al requisito di capacità economica e finanziaria, chiediamo:
- il limite imposto del fatturato non inferiore allo 0,5 volte al valore del lotto o alla somma dei lotti cui si intende partecipare, da ritenere solo il fatturato globale?
- inoltre siamo una media impresa che commercializza da quest'anno dispositivi da poter offrire ad alcuni lotti della





presente gara e non disponiamo pertanto delle fatture specifiche di tali prodotti nell'ultimo triennio, non potendo ricorrere all'avvalimento con alcuna impresa, chiediamo quale altro documento ritenente idoneo a comprova?

Risposta

Si conferma il requisito richiesto nel Disciplinare di gara paragrafo 7 n.ro 3. Come riportato al n.ro 7 del medesimo paragrafo "L'Operatore Economico che per fondati motivi non sia in grado di presentare le referenze richieste dalla Stazione Appaltante, può provare la propria capacità economica e finanziaria mediante un qualsiasi altro documento considerato idoneo dalla medesima Stazione Appaltante". A titolo indicativo l'operatore economico potrà produrre il fatturato globale, le referenza bancarie o altra documentazione con cui potrà provare la propria capacità economica e finanziaria.

Quesito di n. 35

Domanda Lotto 108

Con riferimento al Lotto 108 "Set per anestesia peridurale continua con catetere armato spiralato" segnaliamo che viene richiesto un set per anestesia peridurale continua con catetere a punta aperta. Chiediamo conferma circa il requisito "punta aperta" in quanto a nostro avviso un catetere per essere atraumatico deve possedere una punta chiusa e non aperta. Una punta aperta inoltre può occludersi più facilmente impedendo la corretta somministrazione dei farmaci. Per questi motivi chiediamo di poter offrire un set con catetere punta morbida chiusa con sei fori laterali, la presenza dei quali garantirebbe anche una distribuzione più uniforme dell'anestetico nello spazio peridurale. Chiediamo inoltre, relativamente alle misure richieste dell'ago di Tuohy 16G/17G/18G di poter offrire solo 17G e 18G. Si fa presente che la differenza che intercorre tra 16G e 17G é davvero minima.

Risposta

Si conferma la descrizione riportata nella documentazione di gara e le misure richieste. Si chiarisce che come riportato nel Capitolato tecnici qualora " un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"

Domanda Lotto 169

Con riferimento al lotto 169 chiediamo di poter offrire cateteri dotati di spirale metallica integrata in quanto equivalenti per uso ed efficacia clinica a cateteri privi di parti metalliche integrate.

Risposta

Si conferma la descrizione riportata nella documentazione di gara.

Domanda Lotto 203 e 204

Con riferimento ai lotti 203 e 204 rispettivamente "aghi per anestesia locoregionale single shot" e "aghi ecoriflettenti per anestesia regionale single shot", si segnala che i prodotti richiesti presentano una base d'asta





eccessivamente bassa e al di sotto dei prezzi comunemente praticati sul mercato. Si chiede quindi di modificare a rialzo gli importi indicati al fine di consentire la proposta di un'offerta vantaggiosa per entrambe le parti.

Risposta

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Domanda Lotto 205

con riferimento al lotto 205 "Kit per anestesia plessi a in continuo dotato di ago ecogenico ed elettrostimolabile" chiediamo la verifica del prezzo a base d'asta. Riteniamo che il prezzo indicato di euro 25,00 al pezzo sia eccessivamente basso, assolutamente al di sotto dei prezzi attualmente praticati sul mercato, e incongruente se confrontato con le basi d'asta proposte per i lotti 206 (euro 50,00 pz) e 207 (euro 40,00 pezzo) nei quali si richiedono dispositivi equivalenti a quelli richiesti nel lotto 205 ma con base d'asta superiore e adeguata ai prezzi presenti sul mercato. Si chiede quindi di modificare a rialzo l'importo indicato al fine di consentire la proposta di un'offerta vantaggiosa per entrambe le parti.

Risposta

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Domanda Lotto 215

- con riferimento al lotto 215 facciamo presente che la richiesta di gambali (voce A) e calzari (voce B) per pressoterapia intermittente e graduata CON TECNOLOGIA DI RIEMPIMENTO VENOSO CASTOMIZZATA identifica una unica azienda presente sul mercato. Nel capitolato tecnico precisate che nel caso un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso. Ma subito dopo nel paragrafo CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI esprimete il contrario riportando che LA PRECISA CORRISPONDENZA DELLA QUALITÀ DEI PRODOTTI FORNITI A QUANTO RICHIESTO COSTITUISCE ELEMENTO ESSENZIALE DELLA FORNITURA PENA ESCLUSIONE DALLA GARA. Chiediamo pertanto di rettificare la descrizione del lotto cancellando la richiesta tecnica di riempimento venoso castomizzato per permettere la concorrenza di un maggior numero di aziende sul mercato. Esistono infatti altri prodotti concorrenziali dotati di caratteristiche qualitative interessanti e competitive."

Risposta

Si conferma quanto riportato nel capitolato tecnico, pertanto qualora " un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"





Domanda Lotto 215

con riferimento al lotto 215 chiediamo di chiarire se esistano differenze tra i calzari richiesti alla voce B e i calzari richiesti alla voce A insieme a gambali e gambaletti. Non risulta chiaro come mai i calzari vengano chiesti in due diverse voci a parità di caratteristiche."

Risposta

Il lotto 215 a identifica i gambali; mentre il Lotto 215 B i calzari.

Domanda Lotto 215

con riferimento al lotto 215 si chiede di chiarire per il lotto 215 che le quantità espresse alle voci A e B si intendano per coppia e non per singolo tutore

Risposta

I quantitativi riportati sono a singolo tutore

Quesito n. 36

In riferimento alla gara in oggetto, al lotto 166 si chiede di presentare offerta per pompe elastomeriche che, fra l'altro, abbiano "volume inferiore a 200 ml" e "flusso fisso di erogazione pari a 1ml/h". E' noto che le pompe elastomeri che sono di norma impiegate per terapie che richiedano un reservoir di circa 60 ml o circa 100 ml o circa 270 ml. E' anche noto che di norma si utilizzano, nelle diverse capacità del reservoir, diversi flussi fissi di erogazione (prevalentemente il flusso da 2 ml/h) e non soltanto l'unico flusso fisso da 1 ml/h riportato nel Capitolato di gara.

Pertanto si chiede di conoscere il quantitativo di pompe previsto per ciascuna delle tre diverse capacità del reservoir ed i relativi flussi fissi di erogazione, onde consentire alla platea di concorrenti di formulare un' offerta che sia la più adeguata alle effettive esigenze degli utilizzatori.

Risposta

Si conferma quanto specificato nel Allegato 1 A Dettaglio Fornitura.

Quesito n. 37

Domanda Lotto 128

Chiediamo a Codesta Spettabile Azienda Sanitaria di voler suddividere il lotto 128 in tre distinti sub-lotti in relazione ai differenti lumi dei CVC richiesti. In caso di positivo accoglimento della richiesta, chiediamo altresì di specificare i relativi quantitativi e basi d'asta.

Risposta

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara





Domanda Lotto 138

Chiediamo a Codesta Spettabile Azienda Sanitaria se è possibile fornire come materiale alternativo al silicone il poliuretano di ultima generazione. Tale materiale permette, a parità di lume esterno, un maggior lume interno garantendo flussi superiori ed un minor coefficiente di occupazione del lume venoso. Chiediamo altresì, al fine di permettere la più ampia partecipazione nel rispetto del principio della libera concorrenza, di accettare dispositivi privi della metodica ECG per il rilevamento della punta del catetere, dal momento che tale metodica non è valida ai fini della conferma della corretta posizione della punta, ed in ogni caso, la stessa deve essere refertata attraverso una lastra di fine impianto.

Risposta

Si conferma che è possibile offrire materiale in poliuretano. E' possibile inoltre offrire dispositivi privi della metodica ECG per il rilevamento della punta del catetere.

Domanda Lotto 139

Chiediamo a Codesta Spettabile Azienda Sanitaria se è possibile fornire come materiale alternativo al silicone il poliuretano di ultima generazione. Tale materiale permette, a parità di lume esterno, un maggior lume interno garantendo flussi superiori ed un minor coefficiente di occupazione del lume venoso.

Risposta

Si conferma che è possibile offrire materiale in poliuretano

Domanda Lotto 145

Chiediamo a Codesta Spettabile Azienda Sanitaria di chiarire se sia possibile offrire prezzi differenti per i vari sublotti di cui lo stesso si compone, il tutto nel rispetto della base d'asta complessiva indicata per l'intero lotto.

Risposta

Si conferma

Domanda Lotto 150

Chiediamo a Codesta Spettabile Azienda Sanitaria di voler precisare quale sia il volume richiesto dello Spremisacca.

Risposta

Si conferma la descrizione riportata nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura





Domanda Lotto 183 - SUB LOTTI A e B

Chiediamo a Codesta Spettabile Azienda Sanitaria, in virtù dell'aggiornamento tecnologico relativo ai laringoscopi, se sia possibile offrire lame a fibra ottica invece che con lampadina tradizionale come richiesto nell'All. 1 A-Dettaglio Fornitura.

Risposta

Si conferma la descrizione riportata nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura. Si chiarisce che le lame a fibra ottica sono riportate nella descrizione del Lotto 185

Quesito n. 38

Se due società fra esse collegate possono o non possono partecipare una per un lotto di gara e l'altra per gli ulteriori diversi lotti cui la prima società non partecipa".

Tanto in relazione al fatto che, avendo ad oggetto la complessiva procedura di prodotti sostanzialmente disomogenei, una delle due società distribuisce e può offrire i prodotti di taluni lotti e l'altra può offrire i prodotti di altri lotti, diversi da quelli cui partecipa la prima.

Risposta

Si rinvia a quanto riportato all'articolo 80 comma 5 lett. m) del Dlgs 50 del 2016 e sm

Quesito n. 39

Domanda

In riferimento al **lotto 26 Valvola per CPAP** viene specificata la dicitura confezione singola STERILE. A tal proposito, per poter consentire la partecipazione a più Aziende concorrenti, siamo a richiedere che vengano ammessi alla valutazione tecnica anche dispositivi medici CLINICAMENTE PULITI.

Risposta

Si conferma che verranno ammessi dispositivi medici CLINICAMENTE PULITI.

Domanda

Per poter consentire una più ampia partecipazione a più Aziende concorrenti, si chiede se, per il **lotto 60**, venga accettato un circuito in materiale diverso da quello indicato e non sterile ma clinicamente pulito.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura.





In riferimento al **Lotto 64**, viene richiesto un circuito respiratorio con additivo antimicrobico in confezione **sterile**. Tale richiesta però risulta anomala in quanto l'inclusione di un inibitore della crescita batterica nei circuiti per ventilazione, come nel caso del prodotto richiesto, dà già di per sé un margine competitivo nella lotta alle infezioni ospedaliere. Il prodotto richiesto, seppur non sterile ma clinicamente pulito, consente infatti, per le sue proprietà intrinseche, la riduzione dei batteri presenti in ambiente ospedaliero contribuendo a controllare il rischio di infezioni crociate e riducendo in modo significativo l'incidenza e l'onere che queste comportano. Poiché inoltre a nostra conoscenza non esistono sul mercato circuiti sterili con trattamento antibatterico e per le ragioni sopra citate, si chiede quindi che venga accettato un prodotto clinicamente pulito.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura.

Domanda

Dato che, a nostra conoscenza, la richiesta di una maschera "caratterizzata da 5 punti di fissaggio e 5 rebbi di fissaggio alla maschera", così come la caratteristica di uno specifico "passaggio dedicato per il sondino naso-gastrico (SNG)" risulta identificativo di uno specifico prodotto distribuito da una sola Azienda, per i lotti 70 e 71, si chiede di confermare che verrà accettata anche una soluzione equivalente, in applicazione del principio di equivalenza ex art. 68 D.Lgs. 50/2016, richiamato a pag. 17 del Disciplinare. I prodotti commercializzati normalmente sono dotati di 4 punti di fissaggio della maschera che garantiscono comunque una perfetta tenuta. In tali prodotti, peraltro, il SNG viene introdotto attraverso uno dei passaggi già esistenti, anche se non esclusivamente utilizzato per questo.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura. Come riportato nel Capitolato Tecnico, pertanto qualora "un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"

Domanda

In riferimento al **lotto 77** "Caschi per NIV", si chiede se possano essere accettate soluzioni alternative rispetto alle richieste di doppia raccorderia simmetrica 22M e 22F posta sull'anello rigido, di 2 accessi a tenuta da 4 a 19 mm e della misura 3XL che, a nostra conoscenza, identificano un solo fornitore.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura. Come riportato nel Capitolato Tecnico, pertanto qualora "un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"





In riferimento al **lotto 78** "Caschi per CPAP", si chiede se possano essere accettate soluzioni alternative rispetto alle richieste di doppia raccorderia simmetrica 22M e 22F senza anello rigido, di 2 accessi a tenuta da 4 a 19 mm, di valvola PEEP regolabile completa di valvola di sovrapressione e della misura 3XL che, a nostra conoscenza, identificano un solo fornitore.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura. Come riportato nel Capitolato Tecnico, pertanto qualora "un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"

Domanda

Posto che le descrizioni tecniche di alcuni lotti conducono ad identificare i prodotti forniti da una sola azienda sul mercato, in applicazione dei principi di equivalenza, di massima partecipazione e di **par condicio** tra i concorrenti si chiede di indicare quale sia il **range** di tolleranza (normalmente +/-20%) che verrà applicato alle misure indicate nel capitolato, onde consentire la partecipazione a tutte le aziende interessate.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura. Come riportato nel Capitolato Tecnico, pertanto qualora "un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"

Domanda

Facendo riferimento alle caratteristiche tecniche del lotto 93 (Rif. A-B-C), vorremmo evidenziarne l'ultima parte "senza parti metalliche". Tale esigenza non è però necessaria in ambienti e luoghi dove il device si usa di routine (Sale operatorie –P.S.-T.intensive –Reparti di Rianimazione). A tal proposito e a supporto di quanto precedentemente scritto, il lotto 94 (URM per adulti per risonanza magnetica) è stato inserito in gara proprio perché la URM è destinata a locali e zone specifiche. Nella descrizione del lotto e delle sue caratteristiche, invece, l'assenza di parti metalliche, necessaria per quanto sopra citato, non viene evidenziata. Ritenendo che possa esserci una incongruenza nelle richieste specifiche dei due lotti, chiediamo chiarimenti e la possibilità, ove possibile, di modificare e di conseguenza eliminare nel lotto 93 la necessità di avere parti metalliche nel device destinato a tale lotto e nel contempo di inserire tale dicitura nelle caratteristiche richieste per il lotto 94.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura.





In riferimento al **Lotto 95 "Unità respiratoria autogonfiabile monouso"**, per consentire la più ampia partecipazione a più aziende concorrenti, si chiede se possano essere accettati dispositivi con palloni di capacità diverse rispetto a quelle indicate essendo solitamente 1.5 L quello adulto, 500-550 quello pediatrico e 250-280 ml quello neonatale. Si chiede inoltre se è possibile offrire maschere di misura diversa rispetto a quella indicata.

Risposta

Si conferma che è possibile presentare palloni con capacità compresa nei range indicati nel chiarimento e maschere di misura diversa.

Domanda

In applicazione dei principi di equivalenza, di massima partecipazione e di par condicio tra i concorrenti, si chiede di indicare quale sia il range di tolleranza che verrà applicato al valore di umidificazione (normalmente +/-20%) indicato nel lotto 96.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura. Come riportato nel Capitolato Tecnico, pertanto qualora "un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"

Domanda

In riferimento al **lotto 97**, si desidera far presente che, per quanto a nostra conoscenza, i valori richiesti per l'efficienza di filtrazione batterica e virale, per la resistenza a 60 L/min, compresa la richiesta del prelievo al centro del flusso e della ritenzione del prione BSE, sono identificativi di uno specifico prodotto. Si chiede quindi di confermare che i valori richiesti per l'efficienza batterica e virale e per la resistenza **non** siano da considerarsi requisiti minimi pena esclusione; si chiede inoltre di indicare quale sia il range di tolleranza applicabile a tali misure. Al fine di consentire la massima partecipazione a più Aziende concorrenti, si chiede inoltre di eliminare la richiesta di ritenzione del prione BSE.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura. Come riportato nel Capitolato Tecnico, pertanto qualora "un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"

Domanda

In riferimento al **Lotto 98**, si desidera far presente che, per quanto a nostra conoscenza, i valori richiesti per l'efficienza di filtrazione batterica e virale, per il volume e per l'umidità assoluta, sono identificativi di uno specifico





prodotto. Al fine di consentire la massima partecipazione a più Aziende concorrenti, si chiede quindi di confermare che i valori richiesti **non** siano da considerarsi requisiti minimi pena esclusione; si chiede inoltre di indicare quale sia il range di tolleranza applicabile a tali misure.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura. Come riportato nel Capitolato Tecnico, pertanto qualora "un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"

Domanda

In riferimento al **Lotto 99**, si desidera far presente che, per quanto a nostra conoscenza, i valori richiesti per l'efficienza di filtrazione batterica e virale, per il volume e per la resistenza a 30l/min, sono identificativi di uno specifico prodotto. Al fine di consentire la massima partecipazione a più Aziende concorrenti, si chiede quindi di confermare che i valori richiesti **non** siano da considerarsi requisiti minimi pena esclusione; si chiede inoltre di indicare quale sia il range di tolleranza applicabile a tali misure.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura. Come riportato nel Capitolato Tecnico, pertanto qualora "un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"

Domanda

In merito alla richiesta di campionatura, si chiede di confermare se il campione richiesto (nr. 1 pezzo) sia relativo a qualsiasi misura indicata nel lotto di riferimento coma da Allegato 1A.

Risposta

Si conferma

Quesito n. 40

Domanda Lotti 208, 209, 210:

Chiediamo a Codesta Spettabile Azienda Sanitaria di voler indicare una ipotesi di numero massimo di sistemi di riscaldamento che potrebbero essere necessari, al fine di formulare una offerta economica adeguata che tenga conto del comodato d'uso gratuito degli stessi.

Il chiarimento si rende necessario dal momento che nell' "All._1_A Dettaglio Fornitura", per i tre lotti in oggetto, è presente solo la seguente prescrizione: "La ditta aggiudicataria deve fornire in uso gratuito il necessario numero di sistemi di riscaldamento".





Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura. Le singole Aziende Sanitarie contraenti indicheranno in sede di stipula dei contratti i sistemi di riscaldamento richiesti.

Quesito n. 41

Domanda

In merito ai requisiti di cui all'art. 7 del disciplinare, si chiede quanto segue:

Si chiede di confermare che viene richiesto soltanto il fatturato specifico, ma non il fatturato globale n la capacità tecnica (elenco committenze e importi di dettaglio).

Risposta

Si confermano i requisiti di partecipazione richiesti nel Disciplinare di gara paragrafo 7 punto 3 in cui viene richiesto il fatturato per servizi analoghi.

Domanda

Quanto al fatturato specifico (art. 7 disciplinare punti 3a, 4), si chiede: per forniture analoghe si intendono prodotti per anestesia e rianimazione?

Risposta

Si intendono forniture analoghe a quelle oggetto del settore di gara

Domanda

Si chiede di confermare che il fatturato specifico riferito agli esercizi 2014-2015-2016 va indicato una sola volta poiché cumulativamente commisurato all'ammontare di tutti i lotti di partecipazione, senza pertanto riferirlo a ciascun lotto di partecipazione.

Risposta

Si conferma

Domanda

Si chiede se la dicitura fatturato medio riportata al punto B2 pag. 13 dell'Allegato 3 corrisponda ad un refuso, dovendosi intendere, invece, quale fatturato totale nel triennio.

Risposta

Si conferma si debba intendere il fatturato per fornitura analoghe nel triennio





Si chiede se, alla luce di quanto disposto in materia dal D.lgs 50/2016, il partecipante che rientri nelle piccole, medie imprese debba presentare l'impegno fideiussorio o ne sia invece esonerato.

Risposta

Si conferma quanto previsto nel D.lgs. n. 50/2016 e sm articolo 93 comma 8.

Offerta tecnica

Domanda

Eventuali dichiarazioni/certificazioni non rientranti a rigore nei punti compresi tra I e V (punto 10 pag. 19 Disciplinare) possono trovare posto in un sesto punto?

Risposta

Si conferma

Domanda

Si chiede conferma che non sono richiesti certificati ISO ma solo CE.

Risposta

Si conferma quanto riportato nel Disciplinare di gara Busta B offerta tecnica

Domanda

I certificati CE (ed eventuali ISO) sono ammessi solo in lingua originale, senza dovervi allegare alcuna traduzione italiana n relativa dichiarazione DPR/00?

Risposta

Si conferma

Domanda

Si chiede di confermare che, in caso di insussistenza d'offerta coperta da segreti, non vada presentata alcuna dichiarazione che dia conto di tale caso negativo.

Risposta

Si conferma

Domanda

Scheda fornitore sezione eventuale distributore. Si chiede in quale dei due seguenti casi debba essere compilata tale sezione: a) caso del partecipante alla gara che commercializzi i prodotti in qualità di fornitore ma non di produttore; b) caso in cui il suddetto partecipante abbia, a sua volta, un distributore locale.





Risposta

La sezione può essere compilata per entrambi i casi

Domanda

Offerta economica. Nello schema-allegato 6 non figura il campo dedicato all'aliquota IVA, richiesta tuttavia al punto 11 pag. 20 del Disciplinare. Si chiede se e dove vada riportato tale dato.

Risposta

L'indicazione dell'aliquota iva può essere può essere riportata in calce all'allegato 6

Domanda

Si chiede se sia sufficiente inserire la procura speciale del firmatario di tutta la documentazione di gara soltanto nella busta A amministrativa.

Risposta

Si conferma

Domanda

Si chiede di confermare che, in caso di partecipazione a più lotti, ammissibile la presentazione ferme le specifiche etichettature - di un solo plico con all'interno la campionatura contenuta in tanti sacchetti (non necessariamente plichi) quanti sono i lotti di partecipazione.

Risposta

Si conferma. A tal fine si richiede che il plico rechi sull'esterno l'indicazione dei Lotti per cui si presenta campionatura

Domanda

Qualora nell'ambito del lotto o riferimento venisse offerto un codice a più misure, si chiede di confermare che sarà sufficiente presentare una qualsiasi misura, in rappresentanza del prodotto offerto, nella quantità prevista.

Risposta

Si conferma

Quesito n. 42

Domanda Lotto 166 – poiché viene richiesto di offrire un Sistema elastomerico con volume inferiore a 200 ml, chiediamo se possano essere offerti più volumi rientrati nel range richiesto.

Risposta

Si conferma quanto specificato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura.





Domanda Lotto 166 – chiediamo conferma che sia sufficiente campionare un solo pezzo per ogni articolo offerto.

Risposta

Si conferma

Quesito n.43

Con la presente si chiede conferma che in fase di presentazione offerta non sia richiesto di produrre i Referenze Bancarie.

Risposta

Si conferma

Quesito n.44

Con la presente si chiede conferma che in caso di avvalimento da più di una società avvallante, sia possibile presentare più di un AVCPass come indicato dal call centre dell'Autorità di Vigilanza.

Risposta

Si conferma

Quesito n.45

Domanda Lotto 137: chiediamo gentilmente che venga modificata la dicitura "sistema di fissaggio Griplock" con la dicitura "sistema di fissaggio TIPO Griplock", poiché tale sistema identifica una sola azienda ed inserendo la dicitura "TIPO Griplock" si permetterà la partecipazione di un numero maggiore di aziende presenti sul mercato.

Risposta

Si conferma che è possibile offrire sistema di fissaggio TIPO Griplock

Domanda Lotto 140: cosa si intende per "Catetere imbustato sterilmente in confezione singola, all'interno del kit sterile completo"? Solitamente un catetere Midline viene imbustato in un unico set sterile insieme a tutti i componenti necessari per l'impianto (peel away introduttore, filo guida, ago, bisturi etc...), pertanto confermate che sia possibile offrire il singolo set sterile (comprensivo di tutti i dispositivi utili all'impianto) mettendo fuori da questo set solo il dispositivo per la disinfezione che prevede un metodo di sterilizzazione diverso dall'Eto?

Risposta

Il catetere deve essere Imbustato sterilmente in confezione singola separata rispetto al kit





Domanda Lotto 130: Chiediamo che la dicitura "poliuretano" venga modificata in "poliuretano o altro materiale biocompatibile" in modo da permettere la partecipazione di un numero maggiore di aziende presenti sul mercato.

Risposta

Si conferma che è possibile offrire materiale diverso dal poliuretano purchè il dispositivo mantenga le caratteristiche necessarie rispetto alla destinazione d'uso.

Domanda Lotto 138: Cosa si intende per "sistema totalmente impiantabile in silicone"? La camera Port deve essere in titanio rivestita con materiale plastico, oppure "in silicone" identifica il materiale del catetere?

Risposta

L'indicazione in silicone si riferisce al materiale del catetere. Si chiarisce che l'operatore potrà offrire anche materiale in poliuretano

Domanda Lotto 139: Il Port deve essere totalmente in titanio oppure in titanio rivestito in polisulfone? Confermate che sia possibile offrire un set unico completo di tutti i componenti necessari all'impianto, anziché due set separati di cui uno contenente la camera, il ring ed il catetere e l'altro contenente il materiale per introduzione (filo guida, ago, introduttore peel away, etc...)?

Risposta

E' sufficiente che l'interno sia totalmente in titanio. Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della Fornitura

Domanda

Chiediamo conferma che oltre ai singoli dispositivi unici sterili, sia possibile offrire anche kit assemblati (confezione non sterile che contiene al suo interno diversi dispositivi sterilizzati singolarmente)

Risposta

Si confermano le specifiche relative al confezionamento riportate nell'Allegato Capitolato tecnico e Allegato 1 A Dettaglio della Fornitura.

Quesito n. 46

Domanda

Campionatura: Nel Vs. allegato 1A viene riportato "1". Potete chiarie se per "1" si intende 1 pz? Se il lotto è formato da più misure dobbiamo presentare campionatura solo di alcune misure?

Risposta

Nell'All.1A si intende un campione= un pezzo. La campionatura deve essere presentata secondo quanto riportato nell'Allegato 1 A





Quesito n. 47

Domanda Lotto 127

Si chiede di confermare il calibro richiesto per le misure dei vari cateteri. Al variare dei lumi (2,3,4,5) corrisponde un aumento dei Fr, cosa che non compare nel capitolato tecnico. Vengono richiesti infatti cateteri multilume (da 2 a 5 Lumi) ma per tutti il calibro richiesto il medesimo: 7 Fr.

Risposta

E' possibile offrire cateteri di calibro superiore.

Domanda Lotto 130

Si chiede di precisare se la cannula richiesta, G 18 L 23 cm, sia da considerare un refuso. Tale misura infatti, non fornibile da tutte le aziende, andrà limitare il numero delle offerte presentate. Si richiede di valutare se estrapolare tale prodotto anche in ragione dei volumi.

Risposta

Si conferma quanto riportato nell'Allegato 1 A Dettaglio della fornitura. Come riportato nel Capitolato Tecnico, pertanto qualora "un prodotto richiesto identifichi un'unica azienda costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso"

Domanda Lotto 137

Si chiede di confermare la BA del lotto (la presenza di cateteri mono e bilume, in considerazione della BA, rende difficilmente accessibile la partecipazione).

Risposta

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Domanda Lotto 138

Laddove viene richiesta la metodica ECG per il rilevamento della punta, si intende la fornitura del sistema di navigazione in uso gratuito?

Risposta

Si conferma. Si chiarisce inoltre che è possibile offrire dispositivi privi della metodica ECG per il rilevamento della punta del catetere.

Domanda Lotto 140

Si richiede se la BA per il mono e bilume sia da considerare unica.





Risposta

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara

Domanda Lotto 161

Il raccordo richiesto (Enlock) identifica un preciso dispositivo. Si chiede di confermare se trattasi di refuso ovvero lo standard richiesto sia da intendersi Enfit.

Risposta

Si conferma trattasi di refuso. Lo standard richiesto è da intendersi Enfit

Domanda Lotto 201

Si richiede di confermare la richiesta di un fornire un monitor ogni 20 card. Trattasi di refuso? Non appare congrua la richiesta di un sistema di monitoraggio ogni 20 pazienti trattati (CARD).

Risposta

Per mero errore materiale è stata richiesta la fornitura di un sistema di monitoraggio ogni 20 CARD invece che ogni 50 CARD.

Domanda Lotto 203

Si richiede di verificare la BA. A nostra conoscenza il prezzo indicato, estremamente basso, non risulta essere in linea con i prezzi attualmente presenti sul mercato, ad oggi. Se confermata tale quotazione, la conferma della stessa potrebbe limitare fortemente la partecipazione a eventuali fornitori. In considerazione della fornitura pluriennale, si richiede di precisare quando dovranno essere forniti gli elettroneurostimolatori. Non si comprende se al momento della fornitura iniziale, ovvero per ogni ordine multiplo di 200. A che titolo (uso gratuito)?

Risposta

Si conferma quanto riportato nella documentazione di gara. Gli elettroneurostimolatori devono essere forniti per ogni ordine multiplo di 200 in comodato di uso gratuito.

Domanda Lotto 204

In considerazione della fornitura pluriennale, si richiede di precisare quando dovranno essere forniti gli elettroneurostimolatori. Non si comprende se al momento della fornitura iniziale, ovvero per ogni ordine multiplo di 200. A che titolo (uso gratuito)?

Risposta

Gli elettroneurostimolatori devono essere forniti per ogni ordine multiplo di 200 in comodato di uso gratuito.





Quesito n. 48

Domanda

Si chiede di confermare che il requisito del fatturato specifico di cui all'art. 7 del disciplinare, viene assolto con la compilazione del paragrafo B2) punto A dell'allegato 3.

Risposta

Si conferma e si chiarisce che deve essere riportato il fatturato triennale per forniture analoghe così come riportato nel Disciplinare di gara paragrafo 7 n.ro 3.

Domanda

Si chiede di confermare che, ai fini dei benefici di cui all'art. 93, comma 7, del D.Lgs. 50/2016, non sia necessario il possesso del modello organizzativo ai sensi del decreto legislativo n. 231/2001, richiamato al paragrafo E) punto C1) dell'Allegato 3.

Risposta

L'Allegato 3 paragrafo E lett. c1 riporta unicamente le fattispecie che danno diritto ai benifici di cui all'articolo 93, comma 7, del D.Lgs. 50/2016.

Domanda

Nel capitolato tecnico vengono riportate le seguenti disposizioni: per i prodotti soggetti a scadenza, avere, al momento della consegna, un periodo di validità residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti e comunque non inferiore a 24 mesi. Si chiede di confermare che fermo il periodo di validità residuo di almeno 2/3 del periodo di validità del prodotto - la condizione è comunque non inferiore a 24 mesi non può essere vincolante in quanto correlata al periodo di validità del prodotto.

Risposta

Con riferimento a quanto riportato nel capitolato tecnico, il periodo di validità di 24 mesi del prodotto deve essere garantita se coerente con il periodo di validità del prodotto stesso.

Domanda

La Ditta aggiudicataria avrà l'obbligo, se richiesto, di ritirare prodotti con validità residua di almeno 6 mesi. Si chiede di non tener conto di tale disposizione, in considerazione del fatto che a cura dell'acquirente stabilire gli ordinativi da richiedere in coerenza con i fabbisogni (con la validità residua che ne consegue).

Risposta

Si conferma quanto riportato nel Capitolato tecnico.