

U.O.C. Servizio Provveditorato

tel. 0817062563/fax 0817062321

mail: provveditorato@ospedalideicolli.it

A tutte le

Imprese interessate

prot. n. **1111** del **07.04.2016**

Oggetto: Procedura aperta di rilievo comunitario per l'affidamento della fornitura di dispositivi medici per aritmologia.

A seguito di alcune segnalazioni e richieste di imprese interessate alla partecipazione alla gara in oggetto si provvede, sulla base anche di quanto comunicato dai Settori interessati alla fornitura, ai correlati chiarimenti e modifiche al capitolato:

- a) ... si chiede di verificare l'importo a base d'asta del lotto 3, in quanto l'importo indicato essendo troppo basso e non essendo superabile come indicato sul disciplinare di gara, limita fortemente il numero dei partecipanti rendendo la trattativa praticamente un'esclusiva. In funzione di quanto sopra, se non verrà modificato l'importo a base d'asta, la nostra Azienda non potrà presentare offerta

Si conferma la base d'asta considerati i quantitativi richiesti e l'indagine di mercato effettuata prima della gara.

- b) Viene richiesto di dichiarare relativamente al triennio 2013-2015 l'importo complessivo, IVA esclusa, per forniture nel settore oggetto della gara (fornitura di dispositivi medici) che non deve essere inferiore al valore del/i lotto/i per il/i quale/i si concorre.

Poiché xxx srl provvederà a depositare il bilancio relativo all'esercizio 2015 entro il 30/04/2016, al momento non è disponibile il fatturato realizzato nel settore oggetto della gara (fornitura di dispositivi medici) per l'anno 2015.

Chiediamo, pertanto, di poter dichiarare il dato richiesto relativamente al triennio 2012-2013-2014.

Il requisito speciale richiesto per l'ammissione è costituito dall'importo di forniture realizzate nel triennio considerato in un settore generico (dimostrabili con la presentazione di certificazioni, attestazioni o di contratti e relative fatture).

Inoltre ai sensi del disciplinare di gara se il requisito posseduto è superiore a quello minimo richiesto è sufficiente comprovare il possesso del requisito minimo richiesto.

Si conferma pertanto l'indicazione del bando di gara.

- c) ... siamo a chiedere chiarimenti in merito al lotto 31 ... esistendo defibrillatori diversi "CARDIAC SCIENCE POWERHEART AED" corrispondenti alle specifiche da voi indicate potete dirci se fate riferimento al modello G3 e/o G5?

Si fornisce il n. di serie dell'apparecchiatura: 601941 CRM.

- d) Lotto 2.3: si chiede di confermare che è richiesto un kit per mappaggio ad alta densità con catetere a 64 elettrodi con punta magnetica comprensivo di patch per la navigazione elettromagnetica.

Si chiarisce che il catetere è a 6 elettrodi e non 64 come indicato.

- e) Lotti 2.1, 2.2, 2.3: si chiede di estrapolare la base d'asta singolarmente per ciascun sotto-lotto, di consentire la possibilità di offrire solo su alcuni dei sotto-lotti, di consentire l'offerta per sistemi differenti dal CARTO Biosense Webster così da garantire la concorrenzialità delle offerte.

Si confermano le indicazioni di capitolato. I dispositivi richiesti devono essere compatibili con l'apparecchiatura per mappaggio cardiaco CARTO.

- f) Con riferimento al lotto 4 della gara in oggetto, essendo interessati a partecipare alla gara, facciamo presente che l'importo complessivo posto a base d'asta del lotto 4, in relazione ai prodotti richiesti ed ai quantitativi, risulta estremamente basso rispetto ai prezzi medi di mercato. Riteniamo quindi sia stato fatto un errore sull'importo oppure sui quantitativi. Preghiamo cortesemente emettere opportuna rettifica per consentire, a noi come ad altri concorrenti, la partecipazione alla gara.

Il quantitativo del lotto 4.1 (10 pz all'anno) è errato; lo stesso viene corretto in 10 (10 pz complessivi). Si richiede di variare il quantitativo nella scheda offerta.

- g) Nel Capitolato Speciale d'Appalto Art. 4 Documentazione, Certificazioni e Schede Tecniche a pag. 6 è richiesto che la documentazione sia redatta in lingua italiana; si chiede se è possibile presentare le Certificazioni Marchio CE/ISO e la letteratura scientifica in lingua originale. In particolare la traduzione in italiano di articoli scientifici pubblicati in inglese su riviste internazionali di rilievo potrebbe alterare il significato originale che l'autore ha inteso dare alle pubblicazioni.

Inoltre si chiede di presentare la letteratura scientifica esclusivamente su supporto informatico in quanto trattasi di documentazione voluminosa di articoli internazionali in lingua inglese;

È possibile la presentazione in lingua inglese delle certificazioni rilasciate da organismi internazionali. Medesimo discorso vale per gli studi clinici e la letteratura scientifica del prodotto, che vanno allegati per intero. Infine, si ammette la possibilità di presentare la letteratura scientifica esclusivamente su supporto informatico.

- h) LOTTO 1: Nel lotto viene richiesta la compatibilità con il sistema di navigazione NavX presente nella Vostra struttura ma viene richiesto nelle caratteristiche che il sistema abbia un "emettitore di campi elettromagnetici posizionato sotto il lettino del paziente". Considerando che al momento il sistema di mappaggio NavX da voi presente non ha tale caratteristica si richiede se si tratta di un

refuso.

Trattasi di un rifiuto e tale indicazione è da considerare annullata.

- i) LOTTO 21: Nelle caratteristiche richieste si richiede la lunghezza dell'elettrodi ablazione pari a 8 o 10 mm. Si richiede se non si tratti di un rifiuto e la lunghezza non sia quella classica di 3.5mm.

Si chiarisce che il catetere deve avere una lunghezza 8 e 10 mm e una spaziatura di 2,5 mm.

- j) Relativamente ai Lotti dal n. 5 al n. 39 aggiudicati con offerta economicamente più vantaggiosa, richiedete n. 2 pz. di campionatura per ciascun lotto offerto. A tal fine, la scrivente presenta offerta anche in merito ad un Lotto composto da n. 2 voci ed a questo proposito chiede Vs. conferma sulla possibilità di campionare n.1 pz. per ciascuna delle 2 suddette voci (tot. quindi n.2 pz campionati)

Si ammette la possibilità di campionare n.1 pz. per ciascuna delle 2 voci che compongono un lotto.

- k) ... la presente per richiedere chiarimenti in merito ai lotti 29-34-36 ove sono richieste piastre per defibrillazione radiotrasparenti e che supponiamo debbano essere corredate di cavo altrettanto radiotrasparente. Chiediamo conferma.

Si precisa che la "radiotrasparenza" è da considerare una caratteristica minima della piastra per defibrillazione. Eventuali elementi a corredo dotati della medesima caratteristica saranno oggetto di valutazione di qualità.

- l) In particolare, relativamente al lotto n. 2 alla voce 3 viene descritto un kit procedurale, compatibile con il sistema Carto, composto da un patch a 64 elettrodi. Si vuole a tal proposito far presente che, per quanto a propria conoscenza, non esiste sul mercato un patch a 64 elettrodi compatibile con il sistema Carto ma solo patch a 6 elettrodi. Si chiede quindi di voler cortesemente verificare la correttezza di quanto sopra richiesto ed eventualmente rettificare il numero di elettrodi da 64 a 6 nella specifica del lotto di cui sopra.

Vds. chiarimento lett. d).

**Il Dirigente Responsabile
dell'U.O.C. Servizio Provveditorato
f.to dott. Francesco Saverio Paolillo**

f.to FB