

Procedura aperta telematica in forma aggregata per l'affidamento della fornitura di **Dispositivi Medici e Materiali Sanitari Vari** occorrenti all'ASST di Cremona (capofila), all'ASST di Crema e all'ASST di Mantova (mandanti).

QUESITO N. 18

Spett.le Ente, si inoltrano le seguenti richieste di chiarimenti e osservazioni:

- Le basi d'asta dei lotti 102 e 147 sono inferiori alle attuali quotazioni di mercato dei prodotti ivi descritti. Al fine di poter permettere la partecipazione alla procedura, Vi chiediamo di voler aumentare le basi d'asta dei predetti lotti.
- Vi chiediamo, inoltre, i prodotti richiesti per i lotti 73 e 74 sono destinati ad un uso esclusivamente ospedaliero o anche territoriale.

RISPOSTA QUESITO N. 18

- Si conferma l'importo a base d'asta indicato nei documenti di gara. Si invita a prendere altresì visione dell'avviso di rettifica del disciplinare di gara pubblicato nella sezione documentazione di gara denominato AVVISI DI RETTIFICA N.1
- I dispositivi richiesti ai lotti 73 e 74 sono destinati all'uso ospedaliero.

QUESITO N. 19

Buongiorno, la presente per richiedere i seguenti chiarimenti:

- in riferimento al lotto 112 si richiede di specificare se le maschere richieste sono di tipo monouso o pluriuso
- in riferimento al lotto 111 si specifica che il prodotto richiesto, trappola raccogli condensa, su alcuni apparecchi Primus di Draeger necessita di un adattatore da installare sul modulo dei gas, chiediamo se tale adattatore deve essere incluso nella fornitura e nella base d'asta. Si richiede inoltre di valutare la dichiarazione di compatibilità del produttore dei ventilatori.
- in riferimento al lotto 38 si richiede di valutare la dichiarazione di compatibilità del produttore dei monitor come richiesto dal manuale d'uso, essendo accessori di misura precisa a contatto con il paziente, che possono influenzare le terapie.

RISPOSTA QUESITO N. 19

- Le maschere richieste sono pluriuso riutilizzabili;
- L'adattatore non deve essere incluso nella fornitura e nella base d'asta. Si conferma che verrà valutata la dichiarazione di compatibilità del produttore dei ventilatori così come verrà valutata ogni documentazione presentata dalle ditte offerenti;
- Si conferma che verrà valutata la dichiarazione di compatibilità del produttore dei monitor così come verrà valutata ogni documentazione presentata dalle ditte offerenti

QUESITO N. 20

Per il lotto 132 potete specificare la quantità di elettrodi prasseblati per ogni misura richiesta?

Il sistema 10-20 prevede nr. 21 elettrodi per la misura adulti e nr. 10 elettrodi per le misure pediatriche, potete confermare?

RISPOSTA QUESITO N. 20

Sistema 10-20: si confermano le quantità di 21 elettrodi per misure adulti e 10 elettrodi per misure pediatriche

QUESITO N. 21

Spett.le Amministrazione, Siamo a chiedere gentilmente di poter rettificare la documentazione di gara, procedendo alla suddivisione dei prodotti richiesti al lotto n. 102 in altrettanti lotti distinti. Quanto precede al fine di permettere la partecipazione alla procedura da parte di un più ampio numero di operatori, nel rispetto del principio di concorrenza e nell'interesse della stessa Amministrazione, come richiamato dall'art. 83 comma 2 del D.Lgs 50/2016. L'attuale configurazione del lotto in oggetto comporta infatti l'esclusione di tutti gli operatori economici in grado di proporre solo una delle soluzioni richieste.

RISPOSTA QUESITO N. 21

Si conferma la descrizione del lotto 102 come lotto unico.

QUESITO N. 22

Spett.le Ente,
si inoltrano le seguenti richieste:

n° 73 Sistema Monopezzo per Urostomia

- Nel Capitolato Speciale descrittivo non viene precisata la tipologia di placca (piana e/o convessa), questo è da intendersi come possibilità di offrire per il medesimo lotto entrambe le opzioni?
- In riferimento a quanto debba essere ritagliabile la placca, a differenza di tutte le altre caratteristiche, si omette la dicitura "circa" dopo la definizione numerica; è da ritenersi quanto riportato 12 - 55 mm come vincolante? È possibile offrire un prodotto con range di ritagliabilità superiore e/o inferiore?

n° 74 Sistema di raccolta per pazienti ileostomizzati

SUB LOTTO 2 :

- si chiede cortesemente di esplicitare in modo più dettagliato, cosa si intende per flangia flessibile
- Nel Capitolato Speciale descrittivo non viene precisata la tipologia di placca (piana e/o convessa), questo è da intendersi come possibilità di offrire per il medesimo lotto entrambe le opzioni?

RISPOSTA QUESITO N. 22

n°73 Sistema Monopezzo per Urostomia:

- Viene richiesta una placca piana;
- L'omissione del termine "circa " è un refuso; è possibile offrire un prodotto con range di ritagliabilità superiore o inferiore mantenendosi all'incirca nel range indicato.

n°74 Sistema di raccolta per pazienti ileostomizzati:

- Con il termine flangia si intende la porzione di placca in corrispondenza della quale viene posizionata la sacca;
- Viene richiesta una placca piana.

QUESITO N. 23

Buongiorno, in riferimento a quanto in oggetto, siamo a richiedere il seguente chiarimento:

PER QUANTO RIGUARDA IL DGUE, POICHÉ DAI DOCUMENTI DI GARA NON SONO PREVISTI PARTICOLARI REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA, FINANZIARIA, TECNICA E PROFESSIONALE RELATIVA AL SISTEMA DI QUALITÀ E DI GESTIONE AMBIENTALE, SIAMO A RICHIEDERE SE È POSSIBILE COMPLETARE LA PARTE IV: CRITERI DI SELEZIONE COMPILANDO ESCLUSIVAMENTE LA PARTE RELATIVA A: rispondendo SI al quesito: INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE “RISPETTO DI TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE RICHISTI” - SODDISFA I CRITERI DI SELEZIONE RICHIESTA - SI - NO e compilando il punto 1) della parte A (iscrizione al registro).

RISPOSTA QUESITO N. 23

Ai sensi dell'art. 6 del disciplinare di gara i concorrenti devono essere in possesso, a **pena di esclusione**, dei requisiti di idoneità:

- a) Iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara;
- b) Iscrizione, se Cooperative, iscrizione nell'Albo Regionale delle Cooperative sociali, ovvero nell'Albo Nazionale delle Cooperative.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in un altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'articolo 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

Pertanto, è necessario che l'operatore economico dichiari il possesso di tale requisito all'interno del DGUE, compilando la sezione A: IDONEITA'