



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA FEDERICO II

Gara 599 - Fornitura triennale di n.6 unità motore in noleggio full service giornaliero con relativo materiale di consumo per il trattamento delle lesioni cutanee a pressione negativa per le esigenze assistenziali dell'A.O.U. Federico II di Napoli. - CHIARIMENTI.

Avendo alcune società chiesto dei chiarimenti in merito alla gara di cui all'oggetto, si fornisce qui di seguito per ciascuno di essi la relativa risposta:

Quesito n.1

Formati medicazioni: vista la differenza d'uso e di applicazione tra la medicazione in spugna e quella in garza si richiede di poter presentare più formati in spugna ed un unico formato extralarge (misura 11.4 cm x 41.5 cm) in garza che ritaglierà il clinico in base alle sue esigenze. Questo perché la medicazione in garza è composta da un unico formato (rotolo antimicrobico), unico spessore e diverse lunghezze che variano da small ad axtralarge. Inoltre in questo modo è possibile ottimizzare le scorte di magazzino.

Risposta al quesito n.1

Il formato delle medicazioni in garza può sicuramente essere unico nel formato XL, così da consentire la più facile gestione della ferita da parte dell'operatore.

Utile la presentazione di più formati per il filler in schiuma di poliuretano.

Quesito n.2

Come requisito minimo indicate la presenza di allarmi di facile interpretazione anche per l'ostruzione del sistema aspirativo, verificherete questo requisito da scheda tecnica e/o manuali d'uso o tramite prova del prodotto?

Risposta al quesito n.2

La presenza di allarmi di facile interpretazione del sistema aspirativo verrà in primo luogo verificato tramite manuale d'uso e scheda tecnica. Qualora la Commissione lo riterrà opportuno, si procederà a prova del prodotto.

Quesito n.3

Dato che come requisito minimo è richiesto l'allarme anti-ostruzione e questo presuppone la possibilità che i tubi di drenaggio, anche se anti-bloccaggio, possano ostruirsi, vi chiediamo di prendere in considerazione nella valutazione anche i sistemi anti-bloccaggio alternativi o tecnologie anti-bloccaggio alternative.

Risposta al quesito n.3

Le tecniche antibloccaggio dei tubi di drenaggio possono essere prese in considerazione, ma deve essere valutata la semplicità di evidenziare il malfunzionamento ed essere dotati di note di uso esplicative chiare.

Quesito n.4

Nella griglia qualitativa attribuite punteggi sia alla possibilità di instillazione (4 punti) sia per la possibilità di poter utilizzare anche medicazioni per addome aperto con esposizione di visceri (5 punti); il parametro verrà valutato da schede tecniche da allegare o è sufficiente una dichiarazione di possesso delle caratteristiche richieste?

Risposta al quesito n.4

I parametri verranno valutati dalle schede tecniche.

Quesito n.5

Art. A-5) al punto a 5.1 richiedete un fatturato comprovabile da fatture, per un importo massimo di € 70.000,00 eseguito nel triennio 2014-2015-2016. Essendo noi rivenditori della linea di terapia a pressione negativa dal 2015 chiediamo se possiamo prendere in considerazione come triennio il 2015-2016-2017 per dimostrare la continuità, anche a fronte del fatto che l'importo minimo richiesto è da noi soddisfatto anche nel solo 2015.

Risposta al quesito n.5

Nel precisare che all'art.8 punto A.5.1) è richiesta una dichiarazione di aver eseguito nel triennio 2014/2015/2016 forniture similari a quelle oggetto del presente appalto, con indicazione analitica degli importi, delle date e dei destinatari, pubblici o privati, per un importo pari all'importo di € 70.000,00, si informa che è sufficiente l'indicazione riferita agli anni 2015/2016, tenuto conto che l'importo minimo viene soddisfatto già con il solo anno 2015.

Quesito n.6

Rif. Pag. 3 Capitolato Speciale di Appalto – Requisiti a punteggio Relativamente alla Disponibilità a fornire i manuali d'uso in lingua italiana ed i manuali per la manutenzione in lingua Italiana e/o inglese: precisiamo che i prodotti forniti sono manutenibili solo ed esclusivamente da parte di personale MedicAir autorizzato o da parte del fabbricante, pertanto i manuali di manutenzione - ad uso esclusivo del personale autorizzato dal produttore a gestire la riparazione - non possono essere forniti. Si chiede dunque lo stralcio della richiesta di disponibilità a fornire i manuali per la manutenzione.

Risposta al quesito n.6

In riferimento alla necessità di fornire manuali d'uso in lingua italiana e manuali per la manutenzione in lingua italiana e/o inglese, si sottolinea che ai sensi e per gli effetti dell'art. 71, comma 4, lettera 1, sottocommi 1 e 2, del D.Lgv.o 81/08, qualsiasi macchinario con marcatura CE, per essere commercializzato, deve essere sempre accompagnato dal manuale d'uso e di manutenzione, nonché da eventuali schede tecniche, anche nei casi in cui la manutenzione venga effettuata esclusivamente da personale dedicato dell'Azienda produttrice.

Quesito n.7

Pag.2 del Capitolato Speciale di gara – Studi clinici e Assistenza tecnica: le richieste intervento tecnico sono da considerarsi con tempi di evasione entro le 24 ore comprensivi da Lun- Ven, (sabato e festivi esclusi?).

Risposta al quesito n.7

L'assistenza tecnica è prevista entro le 8 ore dal guasto (come da art.3 del Capitolato Speciale d'Appalto), ed è da ritenersi sette giorni su sette tenuto conto che per alcuni pazienti tale terapia può ritenersi salvavita (es. sindrome compartimentale).

Quesito n.8

Cosa si intende come aggiornamento tecnologico obbligatorio dopo il primo anno di fornitura?

Risposta al quesito n.8

Le Aziende sono tenute, per l'intera durata del periodo contrattuale, a fornire apparecchiature di ultima generazione al passo con gli aggiornamenti tecnologici apportati.

Quesito n.9

Il primo intervento entro max 8 ore solari dalla chiamata per guasto può essere compensata dalla presenza di più "muletti" al fine di poter proseguire le terapie?

Risposta al quesito n.9

E' lapalissiano che, in caso di guasto di una delle apparecchiature, nel caso sia presente un dispositivo non in uso in Azienda, si cerchi di evitare l'interruzione della terapia in essere, ma ciò non implica lo sgravio dell'Azienda produttrice a sostituire l'apparecchio danneggiato nei termini prescritti.

Quesito n.10

Nella descrizione dei requisiti a punteggio si evidenzia che l'instillazione vale 4 punti. Essendo questa caratteristica ancora come esclusiva di un fornitore si chiede la possibilità di creare un lotto dedicato.

Risposta al quesito n.10

L'attribuzione dei 4 punti per l'instillazione nell'ambito di un totale di 70 punti/qualità, non credo possano essere intesi come capaci di inficiare i risultati della gara, tenuto conto che altri requisiti presentano punteggi più alti.

Quesito n.11

In merito ai criteri di qualità viene inserita e richiesta caratteristica di instillazione con punteggio specifico. Si precisa che tale requisito è offerto da un'unica Azienda quindi dà solo ed esclusivamente alla stessa la possibilità di ottenere questo punteggio. Si richiede quindi di rivalutare tale criterio ed eliminarlo per garantire una più equa libera concorrenza

Risposta al quesito n.11

Vedi Risposta al quesito n.10.

Quesito n.12

Si chiede di confermare che il servizio di installazione non preveda l'applicazione della medicazione e l'avvio della terapia, ma esclusivamente:

- *La consegna/ritiro dell'apparecchiatura/materiale di consumo;*
- *La presenza dello specialista di prodotto del fornitore dedicato alla formazione del personale che provvederà all'utilizzo dell'apparecchiatura e all'applicazione della terapia.*

Risposta al quesito n.12

Si conferma che il servizio di installazione non prevede il confezionamento della medicazione da parte del vostro personale, ma, qualora vi fosse bisogno, dello specialist a supporto della procedura.

Alla fine di ogni trattamento le macchine verranno reinviolate in Azienda per la sanificazione pur conservando la nostra A.O.U. le sei macchine a disposizione.

Quesito n.13

Rif. Pag.2 del Capitolato Speciale d'Appalto – viene richiesto, nel kit di Medicazione, Filler in schiuma di poliuretano e garza per circa 700 giorni di trattamento cadauno;

Si chiede di indicare:

- *Con quale frequenza, espressa in giorni, deve essere effettuato il cambio della medicazione;*
- *Se i "700 giorni di trattamento" di riferiscono ad ogni singola macchina e/o alla durata temporale di 3 anni.*

Risposta al quesito n.13

Sono richiesti kit di medicazione che prevedono filler in schiuma di poliuretano o in garza per 700 giorni di trattamento cadauno.

La scelta del filler sarà effettuata sulla scorta delle condizioni cliniche della lesione ed il cambio medicazione verrà effettuato in media ogni due giorni.

Quesito n.14

Rif. Pag.2 del Capitolato Speciale d'Appalto – Requisiti a punteggio – Relativamente alla presenza di preparato barriera per la cute perilesionale in pad imbevuti – 2 punti, si chiede conferma della possibilità di offrire il preparato in qualsiasi forma e confezione.

Risposta al quesito n.14

Il preparato barriera per la cute perilesionale deve essere tale da consentire la corretta adesione dei film di fissaggio ed in confezione monouso, allegato al kit di medicazione, così da facilitare e velocizzare il cambio medicazione.

Quesito n.15

Si chiede di confermare che sia possibile offrire due percentuali diverse di ribasso per il trattamento con poliuretano e per il trattamento con garza (Esempio: 5% ribasso per il trattamento poliuretano e 8% ribasso per il trattamento con garza).

In caso affermativo, si chiede di specificare come avvenga l'aggiudicazione se, ad esempio,

- *Il concorrente A offre il 5% di ribasso per il trattamento poliuretano e l'8% di ribasso per il trattamento con garza;*
- *Il concorrente B offre il 9% di ribasso per il trattamento poliuretano e il 3% di ribasso per il trattamento con garza.*

Risposta al quesito n.15

Per quanto concerne l'offerta economica, essendo la fornitura a lotto unico, pur ritenendo che possa essere presentata una scontistica diversa per le due tipologie di medicazioni, farà fede l'importo totale della fornitura.

Quesito n.16

Relativamente al requisito "instillazione" previsto per l'unità motore, al quale vengono attribuiti 4 punti, si specifica che tale caratteristica tecnica identifica in maniera univoca un'apparecchiatura commercializzata da una specifica Azienda. Al fine di non ledere il principio di libera concorrenza, si chiede gentilmente lo stralcio di tale requisito.

Risposta al quesito n.16

Vedi risposta al quesito n.10.

f.to IL RUP
Dott.ssa Francesca Mosella

f.to IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Vincenzo Viggiani