

Avviso chiarimenti

GARA 830 - FORNITURA TRIENNALE, ARTICOLATA IN LOTTI, DI CATETERI A MEDIA PERMANENZA PER TERAPIA ENDOVENOSA PICC, ACCESSORI DI POSIZIONAMENTO E GESTIONE PER LE ESIGENZE ASSISTENZIALI DELL'A.O.U. FEDERICO II.

Si informa che alcune Società hanno chiesto dei chiarimenti in merito alla gara di cui all'oggetto, pertanto si forniscono qui di seguito le relative risposte:

Quesito n.1

Nei lotti 1, 2, 3 e 5 le seguenti diciture se incluse nel capitolato individuano univocamente il dispositivo di una sola azienda escludendo in tal modo la possibilità ad altre aziende di offrire prodotti equivalenti o tecnologicamente superiori:

- *adesivo cutaneo biocomponente (cianocrilato), medicazione trasparente;*
- *presenza di eventuale dispositivo per accesso senza ago;*
- *siringa preferibilmente preriempita con soluzione 0,9% NaCl sterile da 5-10-30 ml attacco luer-lock;*
- *sistema a ghigliottina per il taglio sicuro del catetere;*

si chiede pertanto di eliminare tali diciture dai lotti sopra menzionati in quanto non si tratta di componenti fondamentali per il corretto funzionamento ed impianto del dispositivo.

Risposta al quesito n.1

La composizione dei kit di introduzione descritti nei lotti da 1 a 7 non necessariamente deve includere tutti i dispositivi elencati nell'allegato A del Capitolato Speciale di Appalto. La mancanza di uno o più dispositivi indicati nel Capitolato non è un criterio di esclusione alla gara. Si precisa, però, che la composizione del kit introduttivo è soggetta a valutazione aggiuntiva (fino ad un massimo di 20 punti, come descritto nei criteri di valutazione dell'Allegato A).

In alternativa ai prodotti elencati nella descrizione dei kit d'introduzione dell'Allegato A, sono accettati prodotti considerati equivalenti o tecnologicamente superiori, allegando all'Offerta Tecnica (Busta B), 1-2 pubblicazioni scientifiche su riviste internazionali che documentino la validità del prodotto stesso.

La siringa preferibilmente preriempita con soluzione 0,9% NaCl sterile è richiesta da 5-10-20 ml, e non da 30 ml come indicato per mero errore nell'Allegato A.

Quesito n.2

Si richiedono i seguenti chiarimenti di carattere tecnico, in ordine ai lotti 1, 2, 3, 4, 5 e 6.

- *I cateteri sono chiesti valvolati, corredati di connettore a pressione neutra/negativa e con presenza di eventuale dispositivo per accesso senza ago: perché la medesima caratteristica è ripetuta tre volte?*
- *Se per valvolato si intendesse a punta chiusa, questo contraddirebbe la richiesta di catetere a punta aperta atraumatica: perché questa contraddizione?*
- *La presenza nel kit di adesivo cutaneo biocomponente (cianocrilato) abbrevia il termine di sterilità del prodotto: perché richiederlo nel kit?*

- È chiesta la presenza indifferenziata di siringa preferibilmente preriempita con soluzione 0,9% NaCl sterile da 5-10-30 ml attacco luer-lock: a quanto ci risulta nessun produttore assicura la disponibilità di siringhe da 30ml perché è stata richiesta?
- È chiesta la presenza di un sistema a ghigliottina per il taglio sicuro del catetere: questa costituisce caratteristica propria di articoli prodotti in privativa industriale, quindi in contravvenzione all'art. 68, comma 4 del D.Lgs. 50/2016. Perché escludere offerte equivalenti?

Risposta al quesito n.2

Si precisa che previa rettifica pubblicata il 12.12.2017 sul sito di questa Amministrazione www.policlinico.unina.it, sono richiesti cateteri valvolati o non valvolati a punta aperta. Per questi ultimi può essere necessario connettore a pressione neutra/negativa e/o dispositivo per accesso senza ago.

Si precisa che i componenti aggiuntivi del kit di introduzione, per es. adesivo cutaneo biocomponente (cianocrilato), possono essere forniti separatamente (non all'interno della busta del kit) a patto che sia certificata la sterilità di ogni singolo prodotto.

La siringa preferibilmente preriempita con soluzione 0,9% NaCl sterile è richiesta da 5-10-20 ml, e non da 30 ml come indicato per mero errore nell'Allegato A.

La composizione dei kit di introduzione descritti nei lotti da 1 a 7 non necessariamente deve includere tutti i dispositivi elencati nell'allegato A del Capitolato Speciale di Appalto. La mancanza di uno o più dispositivi indicati nel Capitolato non è un criterio di esclusione alla gara. Si precisa, però, che la composizione del kit introduttivo è soggetta a valutazione aggiuntiva (fino ad un massimo di 20 punti, come descritto nei criteri di valutazione dell'Allegato A).

In alternativa ai prodotti elencati nella descrizione dei kit d'introduzione dell'Allegato A, sono accettati prodotti considerati equivalenti o tecnologicamente superiori, allegando all'Offerta Tecnica (Busta B), 1-2 pubblicazioni scientifiche su riviste internazionali che documentino la validità del prodotto stesso.

Quesito n.3

Lotti 1, 2 e 3: si chiede se sia necessario che i cateteri siano dotati di valvola integrata al catetere. Si richiede inoltre conferma che anche i prodotti con caratteristiche similari e/o equivalenti verranno valutati.

Risposta al quesito n.3

Si precisa che previa rettifica pubblicata il 12.12.2017 sul sito di questa Amministrazione www.policlinico.unina.it, sono richiesti cateteri valvolati o non valvolati a punta aperta. Per questi ultimi può essere necessario connettore a pressione neutra/negativa e/o dispositivo per accesso senza ago.

La composizione dei kit di introduzione descritti nei lotti da 1 a 7 non necessariamente deve includere tutti i dispositivi elencati nell'allegato A del Capitolato Speciale di Appalto. La mancanza di uno o più dispositivi indicati nel Capitolato non è un criterio di esclusione alla gara. Si precisa, però, che la composizione del kit introduttivo è soggetta a valutazione aggiuntiva (fino ad un massimo di 20 punti, come descritto nei criteri di valutazione dell'Allegato A).

In alternativa ai prodotti elencati nella descrizione dei kit d'introduzione dell'Allegato A, sono accettati prodotti considerati equivalenti o tecnologicamente superiori, allegando all'Offerta Tecnica (Busta B), 1-2 pubblicazioni scientifiche su riviste internazionali che documentino la validità del prodotto stesso.

Quesito n.4

Se la ditta è in possesso oltre che della certificazione UNI EN ISO 9000 anche della certificazione ambientale ai sensi della norma UNI EN ISO 14001:2015 si può ridurre ulteriormente l'importo

della cauzione definitiva? In caso affermativo l'importo lo riduciamo del 70% o lo riduciamo del 50% + a scalare un ulteriore 20?

Risposta al quesito n.4

Si, l'importo può essere ridotto ulteriormente procedendo con il 50%+20%.

Quesito n.5

Ai fini del possesso dei requisiti di capacità tecnica-professionale nel caso in cui l'azienda non possieda quanto richiesto al punto A.5.1) pag. 5 del Disciplinare "Elenco delle forniture analoghe all'oggetto di gara eseguite nell'ultimo triennio" in quanto ha acquisito da poco tempo il ramo d'azienda distributore dei dispositivi richiesti, siamo a chiedere ai sensi dell'art. 86 comma 4 D.Lgs. 50/2016 quali sono i documenti che l'A.O.U. Federico II ritiene idonei in sostituzione.

Risposta al quesito n.5

In sostituzione di quanto richiesto al punto A.5.1) del Capitolato Speciale di Appalto, i documenti ritenuti idonei sono quelli indicati ai punti b), c) ed h) - Parte II dell'Allegato XVII del D.Lgs. n. 50/2016.

Quesito n.6

Per quanto riguarda il caricamento della documentazione a dimostrazione del possesso dei requisiti sul portale AVCPASS, siamo a richiedere la possibilità di caricare tale documentazione solo su Vostra richiesta in quanto, lo spazio messo a disposizione per gli operatori economici è molto limitata.

Risposta al quesito n.6

La documentazione sul portale AVCPASS sarà richiesta successivamente solo alla Società proposta per l'aggiudicazione del lotto.

Quesito n.7

Siamo a richiedere se per la documentazione tecnica ed Offerta economica richiedete tante buste quanti i lotti di partecipazione.

Risposta al quesito n.7

Per l'offerta tecnica ed economica non sono richieste tante buste quanti i lotti di partecipazione.

Quesito n.8

Siamo a richiedere l'eventuale n. di campioni da inviare in fase successiva su richiesta della commissione.

Risposta al quesito n.8

È richiesto almeno 1 campione completo per ogni lotto.

F.to IL RUP
Prof. Marco PICARDI

F.to IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Vincenzo VIGGIANI