

Torino, li 9/11/2012

Ai soggetti interessati

Prot. n. 12493

**Oggetto:** Gara europea per la fornitura di materiale di medicazione speciale e servizi connessi per le Aziende del Servizio Sanitario Regionale di cui all'art. 3 comma 1 lettera a) L.R. 19/2007 (gara 9 - 2012) **CHIARIMENTI.**

Con riferimento alla procedura di gara indicata in oggetto ed a riscontro delle richieste di chiarimenti pervenute, si osserva quanto segue.

**In merito al quesito 1:**

Con riferimento alla gara richiamata in oggetto e precisamente ai **Criteri di Valutazione** riportati nell'All. 2) **"Griglia di valutazione"** per i **Lotti 20, 21 e 22**, richiede il seguente chiarimento:

Premesso che, secondo quanto riportato nell'All. 2 per i lotti sopra indicati il requisito di **"Capacità di riduzione della colonizzazione batterica"** verrà valutato (Punteggio max 12 punti) mediante il parametro della **"Maggior quantità di argento espressa in microgrammi/cmq"**, poiché dalle evidenze cliniche, supportate da numerosi studi (che possiamo fornire su Vs. richiesta), risulta che non vi sia diretta corrispondenza tra tale parametro e la capacità antisettica della medicazione e che in numerosi casi l'eccessivo rilascio di argento può favorire alcune forme patologiche (argiria, argiroso), Vi suggeriamo altri parametri validati scientificamente che potrebbero esser presi in considerazione come alternativa:

- **Dimostrata capacità antisettica (con il supporto di evidenze cliniche);**
- **Test in vitro di efficacia antisettica testimoniata mediante il numero dei batteri sopravvissuti (cfu/ml)/giorni;**
- **Riduzione Log in vitro/ore nei confronti dei batteri (*S. aureus*, *P. aeruginosa*).**

**Si precisa quanto segue:**

Si conferma il parametro di valutazione indicato. Si fa presente che gli studi clinici correlati ai parametri citati possono essere presentati a discrezione dei partecipanti e verranno valutati nell'ambito del criterio "Documentazione Tecnica e Confezionamento".

\*\*\*\*\*

**In merito al quesito 2:**

Si chiede al Vs. Spettabile Ente di voler cortesemente fornire informazioni complementari in merito a quanto di seguito indicato:

- a) A pagina 15 del Disciplinare di Gara si legge che **"non sono ammesse, pena l'esclusione, offerte economiche in aumento o pari rispetto alle basi d'asta o parziali, plurime, condizionate, anche indirettamente, o con riserva e quelle espresse in modo incondizionato"**. La scrivente società ha a disposizione una vasta gamma di prodotti, alcuni dei quali potrebbero rispondere alla medesima voce di un lotto, chiediamo pertanto di poter

*presentare offerte alternative (ovvero di rispondere ad una stessa voce di un lotto con più prodotti offerti) permettendo così al Vostro Spettabile Ente di valutare una gamma maggiore di opportunità.*

- b) *Sul Vostro Capitolato Tecnico tra le caratteristiche dei vari lotti, si parla del confezionamento massimo dei prodotti. A tal proposito siamo a richiedere cosa si intende con il termine CONFEZIONE; ad esempio la scrivente azienda per il prodotto X presenta il seguente confezionamento:*

*CONFEZIONE PRIMARIA (1 medicazione in incarto sterile)*

*CONFEZIONE SECONDARIA (scatola in cartone contenente 20 medicazioni in incarto sterile)*

*CONFEZIONE DI SPEDIZIONE (box in cartone contenente 30 confezioni secondarie ognuna delle quali contiene 20 medicazioni in incarto sterile).*

*In questo caso con il termine CONFEZIONE nel Vostro capitolato intendete la confezione secondaria o la confezione di spedizione?*

- c) *A pagina 3 del Vostro Capitolato Tecnico parlate di tolleranza del 20 % identificata con il termine “circa”; si chiede di voler specificare se la tolleranza debba intendersi sulle misure **lineari** o sulle misure di **superficie**.*
- d) *Facciamo notare che con una tolleranza del 20 % sulle misure, il range di prodotti con cui si può partecipare alla procedura diventa molto ampio e, di conseguenza, permette alle aziende di offrire prodotti con formati molto differenti tra loro e, per questa ragione, poco confrontabili basandosi sulla valutazione del prezzo al pezzo. Al fine di permettere al Vostro Spettabile Ente di valutare in modo equo i prodotti oggetto d’offerta, si chiede la possibilità di inserire nella colonna “**PREZZO PER UNITÀ DI MISURA**” (del Vostro “Modello E – Dichiarazione di offerta economica”) il prezzo per centimetro quadro, per tutti i prodotti per i quali nel Vostro “Allegato 1 – Tabella Prodotti” venga segnalata come unità di misura il “PEZZO” o, perlomeno, per tutti i prodotti per i quali vengano indicate le misure in centimetri. Si chiede al Vostro spettabile Ente di valutare il prezzo a centimetro quadro offerto piuttosto che il prezzo al pezzo; il prezzo al pezzo sarà comunque sempre indicato su ogni modulo di offerta economica ma, la valutazione del prezzo a centimetro quadro, permetterà alla Vostra Struttura di effettuare una migliore comparazione rispetto a più prodotti ed una valutazione più oggettiva del prezzo proposto dalle varie Aziende concorrenti.*
- e) **LOTTO N. 19**

*Nel Vostro “Allegato 2 – Griglia di valutazione” è segnato per i Lotti n. 20, 21 e 22 che verranno assegnati fino a 5 punti per le valutazioni della “Documentazione Tecnica: schematicità ed esaustività delle informazioni, facilità di reperimento delle stesse, quantità e qualità dei lavori pubblicati sulle principali riviste accreditate”. Dal momento che il Lotto n. 19 è inerente ad una medicazione contenere anch’essa argento e destinata al trattamento di lesioni infette, particolarmente difficili e utilizzato come primo trattamento su un*

*importante numero di pazienti, si chiede di inserire, anche in questo lotto, tra i parametri valutativi anche quello della documentazione tecnica.*

- *Si fa presente che il parametro di “assorbenza” da Voi richiesto è poco significativo in quanto nell’so di questo tipo specifico di medicazione, che va sempre abbinato a una secondaria assorbente, , la caratteristica dell’assorbenza non solo non è necessaria, ma nemmeno determinante per l’efficacia del trattamento. Pertanto si chiede di riconsiderare questo parametro qualitativo e tenere in maggiore considerazione la maneggevolezza intesa anche come indicazione per lesioni cavitari molto profonde.*
- *Si chiede di utilizzare come strumento per la valutazione di parametri tecnici, come la qualità dell’argento, oltre la scheda tecnica anche il foglietto illustrativo del prodotto: questo risulta essere un elemento di valutazione più oggettivo, essendo l’unico documento depositato.*

- f) *LOTTO N. 21: nella valutazione qualitativa non si fa riferimento alla NON ADERENZA, parametro che invece viene richiesto nelle specifiche tecniche di questo lotto. Vorremmo pertanto sapere i criteri di valutazione di questa caratteristica.*
- g) *LOTTO 26: si chiede di specificare cosa si intende con la dicitura “**maggiore capacità di assorbimento**” nella valutazione qualitativa.*

*Si fa presente che le matrici che modulano le proteasi, non hanno come prerogativa quella di gestire l’essudato. Si chiede come mai vengano attribuiti 6 punti per un parametro che non è una proprietà specifica di questi trattamenti. A meno che non si intenda **bloassorbimento**, che rappresenta da una parte un aspetto fondamentale in quanto la rimozione della medicazione in queste specifiche lesioni potrebbe rappresentare un evento traumatico che danneggerebbe i tessuti neoformati, dall’altra rappresenta il modo in cui la matrice effettivamente modulerebbe e riequilibrerebbe l’ambiente della ferita cronica, come richiesto nelle specifiche tecniche.*

*Si chiede inoltre di chiarire in che modo verrà valutata “**la maggiore efficacia clinica nella capacità di favorire la riparazione tissutale**”.*

- h) *Si segnala che il LOTTO 13 presenta delle caratteristiche tecniche molto rigide: in qualità di azienda leader nel settore, come altre aziende altrettanto importanti che non rientrano in questi parametri e che attualmente distribuiscono in diverse ASL ed Az. Ospedaliere del Piemonte, chiediamo se sia possibile ampliare questi parametri in modo da poter partecipare alla procedura ed offrire alla Vostra struttura la possibilità di analizzare più offerte.*

*Chiediamo che la tolleranza sia alzata fino al 25% infatti la nostra azienda non può presentare offerta per questo lotto in quanto per la voce a) non rientriamo nella descrizione per 1 cmq mentre alla voce c) non possiamo partecipare in quanto il nostro prodotto è più piccolo di 20 cmq. Innalzando la tolleranza fino al 25% per questo lotto riusciremo a rientrare nelle misure richieste ed offrire Al Vostro Ente la possibilità di valutare più offerte.*

- i) *Chiediamo di verificare ulteriormente che nel Capitolato Tecnico non vengano indicate caratteristiche che identifichino prodotti specifici di una sola azienda.*
- j) *Siamo intenzionati a partecipare alla procedura sia per lotti da aggiudicarsi al prezzo più basso, sia per lotti da aggiudicarsi con l'offerta economicamente più vantaggiosa. È richiesta la documentazione tecnica e la campionatura solo per quest'ultima categoria di lotti. In tal caso, nell'etichetta della "BUSTA B – OFFERTA TECNICA" e nell'etichetta dei campioni, andranno inseriti solo i numeri dei lotti per i quali presentiamo l'offerta tecnica (ovvero da aggiudicarsi secondo il principio dell'offerta economicamente più vantaggiosa o va inserito il numero di tutti i lotti per i quali intendiamo presentare offerta? Altresì, nella BUSTA C è chiesto di inserire due buste, una contenente le buste con le offerte da aggiudicare secondo il principio del prezzo più basso, una contenente le buste con le offerte economicamente più vantaggiose. Si chiede di specificare se sulle due buste "Offerta economica al prezzo più basso – lotti ..." E "offerta economica all'offerta economicamente più vantaggiosa – lotti ..." deve essere inserita solo l'indicazione dei lotti a cui partecipiamo facenti parte di quella categoria o se entrambe debbano riportare l'indicazione di tutti i lotti per i quali si presenta offerta (indipendentemente dalla modalità di aggiudicazione del lotto).*
- k) *Si chiede di confermare che non devono essere presentate referenze bancarie o altri documenti (a comprova della capacità economico/finanziaria) né l'elenco delle principali forniture prestate negli ultimi tre anni (a comprova della capacità tecnico/professionale dell'azienda).*
- l) *Nel caso in cui le informazioni richieste al punto c) dell'art. 12 (Offerta tecnica) del Vostro disciplinare di gara fossero già riportate in scheda tecnica, è comunque necessario allegare ulteriore documentazione?*
- m) *Si chiede di specificare se nelle singole buste contenenti le offerte tecniche per i vari lotti, debba essere firmato solo il modello compilato di "DICHIARAZIONE DI OFFERTA TECNICA" o tutta la documentazione tecnica presentata.*
- n) *Relativamente alla campionatura richiesta si chiede di voler confermare che per "Confezione Secondaria" si fa riferimento alla scatola contenente le singole medicazioni in incarto primario.*

**Si precisa quanto segue:**

- a) Si conferma la previsione della *lex specialis* di gara.
- b) Nel caso prospettato, per Confezione si intende il confezionamento secondario.
- c) La tolleranza del 20% si riferisce, di volta in volta, all'unità di misura nella quale vengono espresse le misure stesse; pertanto, si deve intendere riferita alle misure lineari nel caso, ad esempio, dei lotti 2, 7, 10, mentre deve intendersi riferita alla superficie nel caso del lotto 13.
- d) Si confermano la tolleranza indicata e l'unità di misura prevista per la formulazione del prezzo.

- e) Si confermano i parametri di valutazione previsti.

Si rammenta che le caratteristiche tecniche dei prodotti possono essere contenute nella scheda tecnica o in qualsiasi altro documento o dichiarazione da allegare alla documentazione tecnica stessa, come previsto nel Disciplinare di gara.

- f) La caratteristica della non aderenza viene richiesta quale requisito minimo, pertanto non è soggetta all'attribuzione di punteggio di qualità.
- g) Per “maggior capacità di assorbimento” si intende la gestione dell'essudato; tale capacità è una delle caratteristiche richieste per tale tipologia di medicazione e generalmente descritta/dichiarata dalle ditte produttrici.

Il requisito della “maggiore efficacia clinica nella capacità di favorire la riparazione tessutale” verrà valutato attraverso l'effettuazione di apposite prove d'uso, come previsto dal Disciplinare di gara.

- h) Si conferma la tolleranza del 20%. Si rimanda all'avviso di rettifica del Bando pubblicato sul sito [www.scr.piemonte.it](http://www.scr.piemonte.it), nella sezione della gara in oggetto.
- i) A questa Stazione Appaltante non risulta la presenza di caratteristiche identificative di prodotti specifici di un'unica azienda.
- j) La “BUSTA B – OFFERTA TECNICA LOTTO/I” ed il/i contenitore/i dei campioni, dovranno riportare solo i numeri dei lotti da aggiudicarsi secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, per i quali si intende partecipare.

Con riferimento alla “BUSTA C – OFFERTA ECONOMICA LOTTO/I” la stessa dovrà recare l'indicazione di tutti i lotti per i quali si presenta offerta economica.

Laddove si intenda partecipare sia a lotti da aggiudicarsi al prezzo più basso, che all'offerta economicamente più vantaggiosa, all'interno della “BUSTA C – OFFERTA ECONOMICA LOTTO/I” dovranno essere contenute le due buste :

- “Offerta economica al prezzo più basso – lotti ....”
- “Offerta economica all'offerta economicamente più vantaggiosa – lotti ....”

Le suddette buste dovranno riportare l'indicazione dei soli lotti a cui si intende partecipare, aggiudicati secondo il criterio di aggiudicazione segnalato.

- k) Si conferma.
- l) Se le informazioni di cui al par. 12 lett. c) del Disciplinare di gara, sono già contenute nella scheda tecnica, non è necessario allegare ulteriore documentazione.
- m) È sufficiente la sottoscrizione della dichiarazione di offerta tecnica, che all'interno precisi l'elenco della documentazione allegata alla stessa.
- n) Si conferma.

\*\*\*\*\*

### **In merito al quesito 3:**

*Siamo con la presente a richiedere i seguenti chiarimenti.*

- a) In merito al lotto 29 Vi chiediamo se è possibile inserire una tolleranza del confezionamento da 50 a 500 ml dato che la valutazione del prezzo viene fatta a ml.*
- b) La fornitura oggetto dell'appalto è destinato solo per l'uso interno ospedaliero o anche per il territorio?*

### **Si precisa quanto segue:**

- a) Si conferma il confezionamento previsto.*
- b) Le quantità di prodotti oggetto di gara sono destinate al fabbisogno ospedaliero e a quello del territorio, nella misura in cui in tale ultima definizione si intendono ricomprese R.S.A., R.A.F., ambulatori di vulnologia, servizio ADI e servizi infermieristici, ecc..*

\*\*\*\*\*

### **In merito al quesito 4:**

#### ***LOTTE 31-32***

#### ***QUALITA' DEL PRODOTTO 40 PUNTI***

*Non vediamo problema per quanto riguarda i primi 3 punti che si riferiscono a requisiti **OBIETTIVI** di qualità (Maggior rapidità di emostasi - Minor tempo di riassorbimento - Minor valore di pH).*

*Qualche perplessità esprimiamo, invece, per quanto riguarda gli altri 2 parametri (Maggior grado di adattabilità, ...etc. - Maggior uniformità della trama) poiché sono valori **SOGGETTIVI** difficili da determinare o da controbattere.*

*Facciamo presente che per i primi 3 (Criteri **OBIETTIVI**) il punteggio su 40 è 15 (5+5+5) mentre per gli altri 2 (Criteri **SOGGETTIVI**) il punteggio su 40 è 25 (15+10).*

#### ***DOCUMENTAZIONE TECNICA E CONFEZIONAMENTO 10 PUNTI***

*Nulla da dire per quanto riguarda la richiesta per le caratteristiche del confezionamento; certamente suscita qualche perplessità quel che riguarda la quantità dei lavori pubblicati, che dipende dalla "anzianità" del prodotto sul mercato.*

*Fatte queste premesse, riteniamo che un prodotto già presente sul mercato italiano, di buona qualità e di successo, con questi criteri di valutazione possa non raggiungere il punteggio minimo richiesto e quindi essere escluso dalle successive aggiudicazioni.*

*Vi chiediamo pertanto di voler valutare con maggiore serenità i punteggi da attribuire onde evitare l'aggiudicazione, [...] alla sola azienda sul mercato che sulla base di molti giudizi anche parziali fin qui espressi in varie gare, dispone dei requisiti richiesti.*



**Si precisa quanto segue:**

Si confermano i criteri indicati, sia quelli da Voi intesi come “obiettivi” sia quelli intesi come “soggettivi”. La presenza di criteri anche soggettivi non comporta come conseguenza diretta l’aggiudicazione ad una specifica azienda e il raggiungimento di un punteggio minimo è legato alle specifiche valutazioni che verranno effettuate da apposita Commissione di professionisti esperti ed imparziali, nominata ai sensi dell’art. 84 del Codice dei Contratti.

\*\*\*\*\*

**In merito al quesito 5:**

*Con riferimento alla Procedura di Gara di cui all’oggetto, con la presente ci permettiamo di richiederVi i seguenti chiarimenti e di sottoporVi le seguenti nostre considerazioni.*

- a) Il punto 15 del Disciplinare di gara riporta che “non sono ammesse, pena l’esclusione, offerte economiche in aumento o pari rispetto all’importo complessivo posto a base d’asta”; confermate che tale importo da non superare corrisponde, per ciascun lotto, al “valore stimato” Si di gara (quindi al valore “importo lotto” della tabella che riporta l’elenco dei lotti)?*
- b) Secondo il punto 13 del Disciplinare di gara l’aggiudicazione avverrà “per ciascun singolo lotto”. Quasi tutti i lotti sono composti da diverse voci, ognuna relativa ad una diversa misura, per ciascuna delle quali è previsto un differente fabbisogno. Per quanto di nostra conoscenza, non tutte le Ditte partecipanti sono in grado di presentare offerta per la totalità delle voci richieste per ogni singolo lotto, pertanto, al fine di permettere una maggiore partecipazione a tutte le Ditte, con conseguente sicuro risparmio economico da parte Vostra, siamo gentilmente a suggerirVi di consentire a tutte le Ditte di presentare offerta per l’80% dei fabbisogni presunti di ciascun lotto, o in alternativa di prevedere l’aggiudicazione per singola voce.*

**Si precisa quanto segue:**

- a) Si conferma.
- b) Si conferma la previsione della *lex specialis* di gara.

\*\*\*\*\*

**In merito al quesito 6:**

*a) In relazione ai lotti:*

**LOTTO 12: MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO AD ALTA ASSORBENZA CON BORDO ADESIVO**

**LOTTO 13: MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO AD ALTA ASSORBENZA SENZA BORDO ADESIVO**



#### **LOTTO 14: MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO AD ALTA ASSORBENZA CAVITARIA**

*Siamo a richiedere come deve essere intesa la stratificazione e gli obiettivi clinici che il prodotto deve raggiungere con questa caratteristica.*

*b) In relazione al lotto 22*

#### **MEDICAZIONE A BASE DI SCHIUMA DI POLIURETANO E ARGENTO**

*Codesta azienda intende sottoporvi la documentazione scientifica relativa ad un antisettico di nuova generazione sovrapponibile all'argento, pertanto si chiede la possibilità di valutare un antisettico differente e quindi estendere la dicitura di gara in medicazione con argento o antisettico.[...]*

**Si precisa quanto segue:**

- a) Come indicato nel Capitolato Tecnico, la medicazione deve essere pluristratificata, intendendosi con tale caratteristica la presenza di più strati che costituiscano il prodotto (ad es. strato di contatto, strato in schiuma di poliuretano, strato esterno in film traspirante, etc.).

*Per gli obiettivi clinici correlati alla medicazione così strutturata si rinvia a quanto dettagliato nel Capitolato Tecnico (alta assorbenza, elevata traspirazione, capacità di evitare la macerazione della cute perilesionale e il rilascio dell'essudato, ecc..).*

- b) Si confermano le caratteristiche del prodotto richieste che riflettono le attuali esigenze comunicate dalle Aziende Sanitarie piemontesi destinatarie della presente gara.

\*\*\*\*\*

**In merito al quesito 7:**

*Con riferimento alla procedura in oggetto, nella tabella prodotti, al lotto n. 23 viene richiesta "medicazione a base di acido ialuronico o collagene + argento colloidale"*

*Il "Capitolato Tecnico" invece indica:*

#### **LOTTO 23: MEDICAZIONE A BASE DI ACIDO IALURONICO O COLLAGENE + ARGENTO COLLOIDALE**

***Caratteristiche: spray a base di argento (>1%) più eventuali altri principi attivi idonei in grado di prevenire la contaminazione microbica e di facilitare il processo di guarigione - facile da rimuovere con soluzione fisiologica - confezionamento: in bombola spray da massimo 150 ml - La bombola dovrà consentire lo svuotamento completo del contenuto. Destinazione d'uso: per il trattamento topico e temporaneo di lesioni cutanee.***

*Il prodotto che intendiamo proporre è uno spray da 125 ml a base di argento sulfadiazina e caolino con le altre caratteristiche esattamente corrispondenti a quelle richieste dal capitolato.*

*Anche nel rispetto dell'art. 68 punto 4 del D.lgs. 163/06, vorremmo confermare che la nostra offerta sarà valutata e non sarà esclusa per non idoneità.*

**Si precisa quanto segue:**





Si confermano i requisiti indicati nella Tabella Prodotti e nella definizione del Lotto 23 nel Capitolato Tecnico: la medicazione deve necessariamente contenere acido ialuronico o collagene e argento colloidale con l'eventuale aggiunta di altri principi attivi idonei in grado di prevenire la contaminazione microbica e di facilitare il processo di guarigione.

\*\*\*\*\*

**In merito al quesito 8:**

*In riferimento alla gara in oggetto desideriamo sottoporre le seguenti richieste di chiarimenti:*

**Lotto 12:**

- a) *Medicazioni in schiuma di poliuretano ad alta assorbenza con bordo adesivo placca 10-12 x 10-12 cm circa area attiva superiore a 150 cmq.*
- b) *Medicazioni in schiuma di poliuretano ad alta assorbenza con bordo adesivo placca 15-20 x 15-20 cm circa area attiva superiore a 150 cmq*

*Si richiede se le misure delle medicazioni siano comprensive del bordo adesivo o solamente dell'area idroattiva, poiché la variabilità delle misure permette l'offerta di medicazioni con dimensioni molto differenti, soprattutto al punto b.*

**Lotto 13:**

- a) b) c): *medicazioni in schiume di poliuretano ad alta assorbenza senza bordo adesivo*

*Si richiede se le medicazioni in questione debbano essere adesive o non adesive, poiché la presenza o meno del bordo adesivo non esclude la possibilità di avere medicazioni adesive o non adesive.*

**Lotto 17:**

- b) a): *medicazioni in schiume di poliuretano "sottili" a bassa assorbenza in placca minimo...*

*Si richiede se le medicazioni in questione.*

**Lotto 14:**

- a) b) *medicazioni in schiume di poliuretano ad alta assorbenza cavitare*

*Si fa presente che sul mercato esistono anche medicazioni per lesioni cavitare non in placca, ma in altre forme, es. nastro, che permettono un posizionamento facilitato per l'operatore. Si richiede la possibilità di offrire taluni prodotti in nastro.*

**Lotto 29:**

*Film barriera in spray per la protezione della pelle confezione da 200 a 500 ml*

*Si fa presente che in base alle informazioni in nostro possesso sui prodotti disponibili sul mercato, i film protettivi per la cute sono disponibili in formato da 20 a 50 ml, formati da 200 a 500 ml, non vengono commercializzati.*

*Si richiede una verifica delle confezioni.*

**Lotto 20:**

*medicazioni in fibre gelificanti a base di cellulosa e argento, senza alginato*

*Si fa presente, che la descrizione presente in capitolato, dalle conoscenze in nostro possesso, identifica un solo prodotto coperto da brevetto e consente ad una sola azienda la possibilità di rispondere.*

**Si precisa quanto segue:**

**Lotto 12:**

Le misure lineari, espresse in cm, si riferiscono alla misura totale della medicazione, pertanto comprensiva del bordo mentre le misure che indicano la superficie, espresse in cmq, si riferiscono esclusivamente all'area attiva.

**Lotto 13**

Potranno essere offerti indifferentemente prodotti definiti adesivi o non adesivi, purché vengano rispettati tutti i requisiti minimi previsti nel Capitolato Tecnico (in particolare: garantire una rimozione atraumatica, trattati in modo da non aderire alla superficie della lesione).

**Lotto 17**

Potranno essere offerti indifferentemente prodotti definiti adesivi o non adesivi, purché vengano rispettati tutti i requisiti minimi previsti nel Capitolato Tecnico (in particolare: medicazione trattata in modo da renderla non aderente alla superficie della lesione).

**Lotto 14**

Si confermano i prodotti richiesti.

**Lotto 29**

Si conferma il confezionamento indicato.

**Lotto 20**

Si conferma il prodotto richiesto. Verificato il Repertorio nazionale dei Dispositivi Medici, risultano esistere due prodotti aventi le caratteristiche richieste.

\*\*\*\*\*

**In merito al quesito 9:**

*In merito al capitolato di cui all'oggetto, con la presente siamo a chiederVi cosa intendete per "caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione".*

**Si precisa quanto segue:**

Il Concorrente dovrà fornire una descrizione dei metodi/accorgimenti/processi impiegati per il raggiungimento degli obiettivi clinici specifici della singola medicazione.

\*\*\*\*\*

**In merito al quesito 10:**

*In merito alla procedura specificata in oggetto con scadenza 22/11/2012 sono a richiederle un chiarimento. Partecipando la ns Azienda solamente per lotti da aggiudicarsi secondo il criterio del*



*prezzo più basso, sarà necessario inviare la campionatura e la documentazione tecnica richiesta al paragrafo 12) punti a)b)c)d)e) del Disciplinare di Gara **SOLAMENTE AL TERMINE DELLE OPERAZIONI DI GARA E SE RISULTEREMO TRA I PRIMI TRE CONCORRENTI IN GRADUATORIA.** Mi conferma che è corretto?*

**Si precisa quanto segue:**

Si conferma quanto richiesto.

\*\*\*\*\*

**In merito al quesito 11:**

*Con la presente, la scrivente Società concorrente alla procedura in oggetto, richiede, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. 163/06 i seguenti chiarimenti:*

- a) a pag. 20 del Capitolato Tecnico al "**punto 5.3 Servizio di supporto e assistenza**" chiarite che, solo in caso di stipula di convenzione, verrà richiesto ai fornitori di presentare un adeguato servizio di assistenza;  
a pag. 25 "**punto 10. Referenti della fornitura**" indicate che il fornitore dovrà mettere a disposizione un resp. della fornitura indicandone nominativo e riferimento tel. e e-mail così come meglio specificato al punto indicato.  
Domanda: tutte queste informazioni devono essere comunicate solo in caso di stipula di convenzione? Quindi non in fase di gara?*
- b) a pagina 17 del Capitolato tecnico al punto 4.2.2 Confezionamenti chiedete di dichiarare per ciascun prodotto il numero di pezzi contenuti nella singola confezione.  
Domanda: può essere sufficiente che il dato richiesto sia riportato in scheda tecnica anche se non sotto forma di dichiarazione?*

**Si precisa quanto segue:**

- a) Si conferma che le informazioni relative al servizio di assistenza e al referente della fornitura verranno richieste esclusivamente all'Aggiudicatario ai fini della sottoscrizione della Convenzione.*
- b) Come indicato nel Disciplinare di gara (punto 12 lett. a) e punto 14 n. 9), "nella scheda tecnica, o in eventuali documenti allegati, devono essere riportate le seguenti informazioni:  
- [...]  
- numero di pezzi per confezione."*

\*\*\*\*\*

**In merito al quesito 12:**

*In riferimento alla Gara a margine indicata, sono con la presente a chiedere i seguenti chiarimenti:*

*a) Allegato 1 - Lotto 11) Film poliuretano in rotolo. Relativamente a questo Dispositivo sono indicati 2 Codici CIG. Il Codice M0559 non ci risulta valido. E' corretto se noi indichiamo solo il codice M04040601?*

*b) Allegato 1 - Lotti 12 - 13 - 16 – 17 E' corretto indicare un solo Codice CND?*

**Si precisa quanto segue:**

Come indicato all'art. 2 del Capitolato Tecnico, “L’indicazione della **CND è orientativa e non vincolante** ai fini della presentazione dell’offerta; è invece vincolante la rispondenza delle caratteristiche del prodotto offerto alla descrizione ed alle caratteristiche tecniche indicate per ciascun prodotto [...]”.

Il Responsabile del Procedimento

Dott. Ing. Adriano LELI

*(firmato in originale)*