



Dipartimento Tutela della Salute
e Politiche Sanitarie

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
CATANZARO



REGIONE CALABRIA

U.O.C. Provveditorato Economato e Gestione Logistica
Direttore Dott.ssa Saveria Grisolia

Prot. n. 8441

Del 30.01.2017

OGGETTO: Procedura Aperta per la conclusione di un ACCORDO QUADRO, ai sensi dell'art. 54, c.4, lett. a), D.Lgs. 50/2016, per il servizio di VENTILOTERAPIA DOMICILIARE- CIG 6940501A9A

CHIARIMENTO N.1

A fronte dei quesiti posti con riferimento alla gara in oggetto, da un operatore economico del settore, si forniscono i seguenti chiarimenti:

Quesito 1: *si chiede di confermare che sia possibile offrire una gamma di apparecchiature, per ogni categoria richiesta dagli Atti di gara (e quindi non un unico modello per ciascuna).*

Risposta: si conferma la possibilità di offrire, per ciascuna tipologia clinico-assistenziale, diversi modelli di apparecchiatura, a condizione che posseggano caratteristiche tecniche conformi ai requisiti minimi richiesti per la rispettiva categoria e non comportino variazioni di prezzo. In caso contrario si configurerebbe quale offerta alternativa, non ammessa.

Quesito 2: *con riferimento all'espressa richiesta di pag. 2 del Capitolato Tecnico prestazionale, vogliate fornire maggiori delucidazioni circa la richiesta "il noleggio dell'apparecchiatura nuova di fabbrica" (omissis).*

Risposta: si conferma quanto già previsto dal Capitolato Tecnico-prestazionale a pag. 2 e nello specifico "Il Noleggio dell'apparecchiatura aggiudicata, nuova di fabbrica, comprensiva di trasporto, consegna presso il domicilio dei nuovi pazienti, anche presso strutture ospedaliere pubbliche e/o assistenziali se richiesto...". E' palese il riferimento ai nuovi pazienti.

Quesito 3: siamo a richiedere maggiori dettagli circa il criterio di rotazione in assenza di prescrizione specifica.

Risposta: Si richiama e si conferma quanto stabilito nell'art. 1 del capitolato tecnico prestazionale: *"All'interno dell'Accordo quadro per la scelta del Fornitore a cui affidare di volta in volta il noleggio delle apparecchiature il criterio adottato è il seguente: indicazioni fornite dallo specialista prescrittore sulle specifiche esigenze del paziente e successiva valutazione della prescrizione da parte delle U.O. Riabilitazione dell'ASP. L'ASP individuerà un Punto Unico Ordinante cui le UU.OO. Riabilitazione dovranno di volta in volta inoltrare le richieste pervenute. La valutazione della prescrizione, della documentazione che attesti l'avente diritto dell'utente alla fornitura dell'ausilio richiesto, il controllo della corretta esecuzione del servizio da parte del fornitore resterà di competenza dell'U.O. Riabilitazione di appartenenza. Il Responsabile del punto unico, adotterà il criterio della rotazione degli operatori economici, per ciascuna Tipologia Clinico Assistenziale, stabilita nel presente Capitolato e provvederà ad inoltrare comunicazione congiunta alla ditta fornitrice ed all'U.O.R."*. Pertanto, in assenza di prescrizione specialistica "specifica", la rotazione degli operatori economici avverrà per ciascuna tipologia clinico-assistenziale pur sempre individuata dal prescrittore.

Quesito 4: vogliate indicare le quantità (presunte, derivanti dai consumi storici indicativi) anche delle seguenti tipologie di apparecchiature: nebulizzatori a pistone ed a membrana, umidificatori e concentratori di ossigeno.

Risposta: le quantità dei nebulizzatori a pistone ed a membrana, umidificatori e concentratori di ossigeno non risultano disponibili e per tale motivo non sono state inserite nel Capitolato tecnico.

Quesito 5: in caso di ricorso al subappalto, si chiede di confermare che non sia necessario che ogni ditta, componente la terna di cui all'art. 105, D.Lgs. 50/2016, presenti una propria dichiarazione resa ex art. 80. Quindi, in questa fase di gara, è sufficiente che sia la Ditta concorrente a dichiarare l'assenza, carico dei propri subappaltatori, dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016.

Risposta: in attuazione a quanto disposto dall'art. 105, c. 7, D.Lgs. 50/2016 a norma del quale : *"L'affidatario deposita il contratto di subappalto presso la stazione appaltante almeno venti giorni prima della data di effettivo inizio dell'esecuzione delle relative prestazioni. Al momento del deposito del contratto di subappalto presso la stazione appaltante l'affidatario trasmette altresì la certificazione attestante il possesso da parte del subappaltatore dei requisiti di qualificazione prescritti dal presente codice in relazione alla prestazione subappaltata e la dichiarazione del subappaltatore attestante l'assenza in capo ai subappaltatori dei motivi di esclusione di cui all'articolo 80..."*. Si conferma, pertanto, che in fase di gara, è sufficiente che sia la Ditta concorrente a dichiarare l'assenza, carico dei propri subappaltatori, dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016.

Quesito 6: con riferimento alla documentazione amministrativa, rif. Punto 9), vogliate cortesemente confermare che il triennio di riferimento sia il 2013-2014-2015.

Risposta: Si conferma quanto richiesto al punto 9 della Documentazione Amministrativa nel Capitolato speciale d'Appalto conformemente a quanto disposto sul punto dall'Allegato XVII, Parte II, Lett. a), punto ii) del D.Lgs. 50/2016.

Quesito 7: con riferimento alla documentazione amministrativa, rif. Punto 11), chiediamo di precisare quali siano i "soggetti non censiti" ... (omissis).

Risposta: i soggetti non censiti sono quelli individuati dall'art. 85 del D.Lgs. 159/2011 e s.m.i.

Quesito 8: segnaliamo un refuso a pag. 8 dello "Schema di Contratto" (...in caso di utilizzo di derrate alimentari non contemplate nelle allegate tabelle merceologiche). Vogliate confermare.

Risposta: si conferma che trattasi di un refuso.

Quesito 9: per quanto riguarda il Documento Tecnico n. 2 (rif. Art. 8 del Capitolato Speciale d'Appalto), si chiede se la tipologia clinico-assistenziale debba necessariamente essere riportata sulla scheda tecnica/depliant oppure si possano produrre apposite copertine/etichette indicanti la categoria. A tal riguardo si fa notare che alcune schede tecniche corrispondono al depliant, in quanto riportanti anche l'immagine dell'apparecchiatura, oltre che i dati tecnici, descrittivi e funzionali della stessa. Attendiamo riscontro positivo in merito (quindi che la Ditta possa produrre un unico documento omnicomprensivo).

Risposta: si conferma la possibilità di indicare in copertina la tipologia clinico-assistenziale di riferimento.

Quesito 10: si chiede se la Ditta concorrente debba presentare le dichiarazioni di conformità.. (omissis). Per quanto riguarda poi l'espressa richiesta di cui all'art. 10 del Capitolato Speciale d'Appalto "tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana"... (omissis). Si chiede infine di confermare che non sia necessario produrre copia delle Certificazioni ISO dei Produttori delle apparecchiature offerte.

Risposta: la Ditta concorrente non dovrà presentare né le dichiarazioni di conformità né le Certificazioni ISO dei Produttori delle apparecchiature offerte, in quanto non richiesti dagli atti di gara. Si conferma invece quanto richiesto dall'art. 10 del Capitolato Speciale d'Appalto per cui tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana. La traduzione giurata è richiesta solo se la documentazione presentata sia redatta in lingua straniera.

Quesito 11: all'art. 3, pag. 4, del Capitolato Tecnico Prestazionale, si riporta "le prestazioni delle attrezzature proposte devono essere perfettamente corrispondenti a quelle dichiarate e descritte nelle schede tecniche compilate e firmate dal soggetto qualificato dell'Azienda fornitrice". Quesito. Trattasi di refuso oppure tutti i depliant/schede tecniche relative alle apparecchiature ed ai materiali di consumo dovranno essere firmate dal Legale Rappresentante della Ditta partecipante ? ... (omissis). Inoltre considerato che si dispone di schede tecniche già in formato elettronico, quindi facilmente trasferibili su supporto informatico, vogliate confermare che quelle da caricare sul CD rom (richiesto all'art. 8 del capitolato Speciale d'Appalto – Documentazione Tecnica) non debbano essere necessariamente sottoscritte... (omissis). Infine, sempre allo stesso articolo si cita il "manuale d'uso in lingua italiana". Vogliate precisare che lo stesso debba essere rilasciato in un secondo momento, quindi contestualmente alla consegna dell'apparecchiatura (o su espressa richiesta dell'ASP) e non nella documentazione di gara.

Risposta:

- L'art. 8 del Capitolato Speciale d'Appalto rubricato "Documentazione Tecnica" non richiede la sottoscrizione delle schede tecniche/ depliant. Tantomeno quelle da caricare sul CD rom .
- il "manuale d'uso in lingua italiana". dovrà essere rilasciato alla consegna dell'apparecchiatura.

Quesito 12: Chiediamo di confermare che in caso di riduzione della garanzia provvisoria grazie al possesso della certificazione di qualità UNI EN ISO 9001, la stessa potrà essere presentata in copia conforme a quella originale in proprio possesso.

Risposta : Sì. La certificazione di qualità potrà essere presentata in copia conforme a quella originale in proprio possesso.

F.to
II RUP
Dott. G. L. Pagnotta