

GARA N. 5188201 - PROCEDURA APERTA AI SENSI DELL'ART. 71 DEL D.LGS. N° 36/2023 E SS.MM.II., IN MODALITA' TELEMATICA APPLICATION SERVICE PROVIDER (A.S.P.) PER LA FORNITURA IN SERVICE, PER ANNI CINQUE, DI EMOGASANALIZZATORI E RELATIVE CARTUCCE PER VARIE UU.OO. DEL GRANDE OSPEDALE METROPOLITANO DI REGGIO CALABRIA.

CHIARIMENTI

QUESITO N. 1

Si chiede di confermare che la percentuale di sconto da praticare rispetto al listino, richiesta all'art.16 “Offerta Economica” del disciplinare di gara è da riferirsi unicamente ai prodotti extra abbonamento.

➤ RISPOSTA N. 1

La percentuale di sconto da praticare rispetto al listino è riferita a tutti i prodotti offerti.

QUESITO N. 2

“Al fine di non rendere eccessivamente onerosa la partecipazione alla gara in oggetto, chiediamo di confermare che sia possibile allegare bibliografia/ documentazione scientifica solo in lingua inglese fermo restando che il resto della documentazione verrà fornito in lingua italiana come da prescrizione del capitolato”

➤ RISPOSTA N. 2

“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. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione. Per la documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice”come da documentazione di gara.

QUESITO N. 3

“Al fine di configurare l’offerta nella maniera più completa possibile, si chiede di confermare che il numero di test richiesti complessivi per le n.2 strumentazioni destinate all’Unità Operativa di Rianimazione è pari a 10.800 test/anno”

➤ RISPOSTA N. 3

Si conferma quanto indicato nel Capitolato di gara.

QUESITO N. 4

Nel merito del requisito di minima: “*Strumentazione auto calibrante in fase operativa con tecnologia a cartuccia/cartucce multi test integrate*” contenuto nel Capitolato Tecnico, si chiede conferma che l’automatismo riguardi le calibrazioni giornaliere effettuate dal sistema durante la fase operativa, ovvero dal momento in cui lo strumento risulta pronto per le analisi con tutti i parametri attivi e validati.

- RISPOSTA N. 4
Si conferma quanto indicato nel Capitolato di gara.

QUESITO N. 5

In riferimento alla caratteristica oggetto di valutazione n. 2 del Capitolato Tecnico: “*Standard necessari per calibrazione e verifiche, liquidi e gassosi in soluzione tonometrata e con certificato di tracciabilità*” si chiede conferma che gli standard necessari per la calibrazione e le verifiche di tutti i parametri debbano essere in soluzione tonometrata (no aria ambiente).

- RISPOSTA N. 5
Si conferma quanto indicato nel Capitolato di gara.

QUESITO N. 6

In riferimento alla caratteristica oggetto di valutazione n. 4: “*Modalità di stoccaggio e conservazione della cartuccia e di eventuali altre parti a bordo, se non contenute in unica cartuccia, a temperatura ambiente*” si chiede di confermare che per conservazione della cartuccia si intende “fino alla data di scadenza riportata in etichetta” e che per temperatura ambiente si intende 15 - 25°C come indicato generalmente nella farmacopea europea.

- RISPOSTA N. 6
Si conferma quanto indicato nel Capitolato di gara.

QUESITO N. 7

In riferimento alla caratteristica oggetto di valutazione n. 5 del Capitolato Tecnico: “*Presenza di C.Q.I. automatico e sistema di controllo e correttivo delle non conformità, senza alcun intervento di personale*” si chiede di confermare che il sistema di controllo e correttivo delle non conformità non debba prevedere l'intervento del personale in nessun caso, facendo riferimento al manuale operatore.

- RISPOSTA N. 7
Si conferma quanto indicato nel Capitolato di gara.