



Procedura aperta per la fornitura di strumentario chirurgico, container e servizi accessori

Chiarimenti al 17/9/2008

Domanda 1

In riferimento al lotto n.2 e lotto n. 4, Vi informiamo che da un controllo del totale del valore indicato nel capitolato per ciascun lotto, non vi è corrispondenza fra quantità degli articoli richiesti e valore massimo spendibile, considerando la qualità richiesta. Pertanto richiediamo di verificare esatta quantità dei pezzi richiesti o valore spendibile se è giusto.

Risposta 1

In merito al lotto 2 e al lotto 4 si confermano le quantità e gli importi a base d'asta previsti nella documentazione di gara.

Domanda 2

Lotto 3 Nelle specifiche tecniche è indicato che il coperchio del container deve essere in polimero plastico. E' causa di esclusione offrire un materiale alternativo al polimero plastico, con caratteristiche di conducibilità termica migliore?

Risposta 2

E' ammessa la possibilità di offrire prodotti anche in materiale alternativo al polimero plastico che saranno, tuttavia, oggetto di valutazione da parte della Commissione giudicatrice.

Domanda 3

Lotto 3 e 4 "Accessori" Griglie con maglie intrecciate. E' causa di esclusione offrire una griglia con maglia piana (rif.: catalogo Aesculap cod. JF111R), fermo restando tutte le altre caratteristiche tecniche riportate nel capitolato?

Risposta 3

E' ammessa la possibilità di presentare griglie a maglia piana.

Domanda 4

Lotto 4 "Accessori" Filtri pluriuso in PTFE e filtri monouso in carta diametro 190 mm circa.

In commercio sono presenti container con caratteristiche rispondenti a quelle indicate nel capitolato tecnico, ma utilizzando filtri pluriuso in PTFE e filtri monouso in carta con geometrie e dimensioni diverse (non rotondi di diametro 190 mm circa come richiesto) Qualora questi materiali (container ed accessorio filtro) vengano offerti saranno esclusi dalla valutazione, pur svolgendo le medesime funzioni?

Risposta 4

E' ammessa la possibilità di offrire filtri di forma geometrica diversa da quella rotonda purchè coerente sia con le caratteristiche dell'alloggiamento del filtro stesso nel coperchio del container sia con i relativi accessori (es spingi-filtro se presente).

Domanda 5

Lotto1 sono state identificate delle macrocategorie di strumentario chirurgico (forbici, portaghi, pinze passafili/emostatiche/chirurgiche, enterostati, cesoie, divaricatori, cucchiari) all'interno delle quali vengono riportati un numero limitato di prodotti con le relative specifiche.

Ovviamente quanto identificato nella gara in oggetto copre una parte, seppur rilevante del fabbisogno delle sale operatorie di un ospedale; chiedo quindi come sarà acquistato tutto l'"altro strumentario" sia quello che comunemente viene definito come specialistico e anche quello che, pur rientrando nelle macrocategorie, non è riconducibile in alcun modo alle specifiche all'interno di ognuna di esse?

Risposta 5

Si precisa che, come specificato nel Disciplinare di gara par 11 - Modalità presentazione della Offerta, busta C Lotto 1 (pag.15), agli articoli presenti nel catalogo del fornitore, che non rientrano in nessuna delle macrocategorie indicate nell'allegato Dettaglio della Fornitura, verrà applicata la media aritmetica degli sconti offerti per le macrocategorie di strumentario chirurgico. Tale media è calcolata nell'Allegato 2 Schema offerta economica – riga 34.

Le Aziende Sanitarie, nel corso della durata della Convenzione e degli Ordinativi di Fornitura, potranno acquistare i prodotti presentati dal Fornitore nel catalogo e nel relativo listino prezzi applicando la percentuale di sconto di cui sopra.

Domanda 6

Avvalimento - punto 7 del disciplinare di gara

Quali documenti devono essere prodotti, relativamente alla dichiarazione antimafia, dall'Impresa Ausiliaria se questa non ha sede in Italia ma in Germania?

Risposta 6

In caso di ricorso all'istituto dell'avvalimento l'impresa ausiliaria deve presentare le medesime dichiarazioni richieste alla ditta concorrente, infatti, ai sensi dell'art. 47 del D.lgs 163/2006 le imprese stabilite in paesi diversi dall'Italia si qualificano alla singola gara producendo la documentazione conforme alle normative vigenti nei rispettivi paesi, idonea a dimostrare il possesso dei requisiti prescritti per la qualificazione delle imprese italiane alle gare. Resta inteso che è fatto salvo il disposto dell'art. 38 comma 5.

Domanda 7

Lotto 4 "Container con filtro monouso e pluriuso" Riferimento riga 27 "Filtri pluriuso in PTFE diametro 190 mm con foro centrale per minimo 900 cicli di lavaggio e sterilizzazione"

Vi chiediamo se è possibile una variazione del lotto in quanto ci risulta che questo articolo sia oggetto di un brevetto depositato (DE 19851239B4) da parte di una società che risulta l'unica azienda con i titoli per la commercializzazione del prodotto stesso.

Se così fosse nessuna altra azienda potrebbe presentare offerta per il lotto citato, alterando di fatto, lo scopo della Vostra gara.

Risposta 7

In merito ai filtri pluriuso, fermo restando il numero minimo di cicli di lavaggio e sterilizzazione indicato nel capitolato, le ditte concorrenti hanno la facoltà di offrire prodotti di forme geometriche diverse da quella rotonda purché coerente con l'alloggiamento del filtro caratterizzante il coperchio dei container offerti e con i relativi accessori (es. spingi-filtro se presente).

Domanda 8

Con riferimento al Bando di gara in oggetto, con la presente chiediamo conferma che il documento DUVRI (documento unico di valutazione dei rischi), di cui al Disciplinare di Gara - Art. 2 verrà stilato e sottoscritto in fase successiva all'aggiudicazione e che in sede di offerta non occorra una qualche dichiarazione in merito.

Risposta 8

Si precisa che il DUVRI (Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenza), verrà stilato e sottoscritto in fase successiva all'aggiudicazione, in quanto prima della stipula della Convenzione non è possibile conoscere l'esatta destinazione della fornitura, nonché lo stato dei locali deputati a ricevere la stessa. Pertanto in sede di offerta non occorre alcuna dichiarazione in merito a tale Documento.

Resta inteso che, come specificato nel Disciplinare di gara, par. 3 Modalità di presentazione delle offerte, (ultimo capoverso), le ditte concorrenti, ai sensi dell'art. 86, comma 5, D. Lgs. n.163/2006, devono inserire all'interno di ciascuna Busta C, "le giustificazioni relative alle voci di prezzo a corredo dell'offerta economica presentata, illustrative degli elementi di cui all'art. 87, comma 2, D. Lgs. n.163/2006 con particolare riferimento al costo del lavoro e al costo della sicurezza".

Domanda 9

I plichi della campionatura devono essere inseriti nello stesso plico contenente le buste "A", "B" "Catalogo" e "C"?

Oppure devono essere contenuti in unico plico separato? Con quale dicitura? Oppure devono essere consegnati separatamente?

Risposta 9

I plichi contenenti la campionatura non devono essere inseriti nel medesimo plico contenete la documentazione. In caso di partecipazione a più lotti, le ditte concorrenti non possono presentare la campionatura riferita a due o più lotti nel medesimo plico. Come previsto al paragrafo 4 del Disciplinare i plichi contenenti la campionatura devono riportare la dicitura: "Gara per la fornitura di strumentario chirurgico container e servizi accessori: campionatura Lotto n. X" e devono pervenire all'Agenzia Intercent-ER entro il 7 ottobre 2008 ore 12.00.

Domanda 10

L'allegato 1 da Voi inserito nella documentazione di gara, contiene una serie di facsimile di dichiarazioni che non sono menzionate alla pagina 7 fra gli allegati da inserire nella busta "A" (es. dichiarazione in materia di diritto al lavoro dei disabili") devono essere tutti prodotti e inseriti nella citata busta "A"?

Risposta 10

L'allegato 1 "Schema dichiarazione Busta A" contiene, fra le altre cose, il dettaglio di quanto previsto all'art. 38, comma 1 lettere a) b) c) d) e) f) g) h) i) l) m) D. Lgs. n. 163/2006 (ad esempio Dichiarazione in materia di diritto al lavoro dei disabili), pertanto deve essere compilato in ogni sua parte.

Chiarimenti al 24/09/2008

Domanda 11

Per installare il Software dedicato di tracciabilità, che nelle Vostre previsioni dovrebbe essere installato entro 30 gg dalla richiesta, sono necessarie alcune attività preparatorie come l'acquisto e la configurazione del Personal Computer, l'installazione della rete, la creazione di domini specifici; tutte attività che devono necessariamente essere effettuate dopo l'ordine, ma di pertinenza dell'acquirente. Alla luce di ciò, non riteniamo opportuno gravare di penali il non rispetto dei tempi non gestibili perché al di fuori della responsabilità dell'aggiudicatario.

Risposta 11

In riferimento ai tempi di installazione del software, le Aziende Sanitarie si impegnano a rendere disponibili il/i PC e a svolgere tutte le attività di propria competenza necessarie all'installazione del software da parte del fornitore. Il Capitolato tecnico al par. 4.7, prevede, inoltre, la consegna e l'installazione devono essere svolte in accordo con il personale degli uffici competenti dell'Azienda Sanitaria (CED, ufficio tecnico, etc.).

Domanda 12

Il parametro di riferimento (Allegato 3 - pag. 13) indicato per definire i tempi di marcatura non è indicativo degli strumenti da marcare. L'esperienza pluriennale, anche nell'esecuzione di inventari, ci permette di affermare che può esistere una differenza sostanziale nella dotazione di strumenti tra le diverse Sale Operatorie. Di conseguenza, l'unico parametro idoneo per la stima dei tempi è la quantità di strumenti in dotazione. A titolo informativo, ci risulta infatti possibile marcare circa 250 strumenti al giorno.

Risposta 12

In riferimento ai tempi di marcatura, si conferma quanto previsto nella documentazione di gara che prevede tempi di marcatura differenziati sia per numero di sale operatorie presenti in un presidio ospedaliero, sia per attività richiesta (marcatura laser ovvero marcatura laser e inserimento dati di inventario). Nel medesimo paragrafo si specifica inoltre che, "qualora per motivi non imputabili al fornitore non fosse possibile rispettare i tempi sopra previsti, il fornitore provvederà a comunicare per iscritto all'Azienda le motivazioni del ritardo e, se del caso, alcuna penale potrà essere applicata".

Domanda 13

Le penali previste nell'Allegato 5 - articolo 18 non ci sembrano coerenti con il disagio provocato al Presidio Ospedaliero ed al valore dello strumento. Pertanto, ci sembrano esose e vessatorie.

Risposta 13

le penali previste nell'Allegato 5 art. 18 sono state determinate in considerazione della delicatezza dell'oggetto del contratto e dei disagi che provocherebbe, alle Aziende Sanitarie, una fornitura non eseguita "a regola d'arte". In ogni caso nel medesimo articolo, al comma 15, è previsto che "Ciascuna singola Azienda Sanitaria contraente può applicare al Fornitore penali sino a concorrenza

della misura massima pari al 10% (dieci per cento) del valore del proprio Ordinativo di Fornitura; il Fornitore prende atto, in ogni caso, che l'applicazione delle penali non preclude il diritto delle singole Aziende Sanitarie contraenti a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.”.

Domanda 14

Ci appaiono eccessivamente ristretti i tempi previsti per il ritiro e la restituzione dei beni da sottoporre a manutenzione (Allegato 3 - art. 4.1) e quelli concessi per la gestione dei resi (Allegato3- Art. 11)

Risposta 14

Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.

Domanda 15

La modalità di quotazione richiesta per il Software di tracciabilità sfavorisce, a nostro parere, i piccoli e medi Presidi Ospedalieri: ci sembra infatti più appropriato richiedere un'offerta per postazione di lavoro.

Risposta 15

Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.

Domanda 16

Eventuale strumentario chirurgico dedicato a particolari specialità, non indicato nel Capitolato, ma presente nelle Sale Operatorie, richiede tempi di ripristino maggiori rispetto a quelli indicati per strumentario "standard".

Risposta 16

Le valutazioni fatte dall'Agenzia Intercent-ER per determinare i tempi di ripristino dei ferri oggetto di manutenzione hanno consentito di prevedere i tempi indicati nel capitolato.

Domanda 17

Il Software (comprendente la struttura, le chiavi di lettura, ecc) sono parte del patrimonio di una Ditta e quindi non è possibile richiedere di rendere pubbliche ovvero accessibili al termine del contratto di fornitura: E' necessario, pertanto, delimitare maggiormente i termini. In ogni caso, se il problema è quello della prosecuzione del lavoro, il Software rimarrà di proprietà del Presidio Ospedaliero con tutte le autorizzazioni agli utenti necessarie all'uso.

Risposta 17

Al termine del contratto dovranno essere disponibili in chiaro ed esportabili tutti i dati contenuti nel software (di proprietà della singola Azienda Sanitaria), nel caso in cui si decida di migrare ad altro applicativo o servizio, ovvero poter continuare ad utilizzare il software acquistato nell'ambito della convenzione anche dopo la scadenza del contratto.

Domanda 18

Con riferimento alle indicazioni circa la marcatura dei containers (Allegato 3 - Art. 43 - pag: 4) siamo a chiedervi maggiori informazioni circa la marcatura richiesta, ovvero se per marcatura dei containers è inteso l'uso di un'etichetta in materiale plastico dotata di codice a barre.

Risposta 18

La ditta concorrente può offrire, in merito alla marcatura dei container, le etichette da voi indicate o qualsiasi altro sistema che permetta di tracciare i container.

Domanda 19

Uno dei limiti alla marcatura degli strumenti con Datamatrix sono le dimensioni dello strumento da marcare: pertanto, la tendenza è di ridurre le informazioni contenute al codice articolo ed al numero di serie; le altre informazioni devono essere contenute nell'anagrafica del Software di tracciabilità.

Risposta 19

La richiesta così formulata non permette di rispondere in modo puntuale. Resta inteso che al par. 4 del Capitolato tecnico, è previsto che lo strumentario oggetto del lotto 1, al momento della consegna, deve avere impresso il nome del fabbricante e il codice catalogo del fabbricante (modello) leggibili dall'operatore e deve inoltre essere dotato di un sistema a lettura automatica (marcatura codice tipo "data matrix" o equivalente) necessario per il sistema di tracciabilità. Le informazioni minime che tale sistema deve permettere di reperire sono nome fabbricante, codice del fabbricante e numero di matricola del prodotto. Il capitolato prevede, inoltre, che "il fornitore deve dichiarare in sede di presentazione delle offerte quali tra i riferimenti richiesti indicati nell'Allegato

Dettaglio della Fornitura, anche per problemi legati alla dimensione, non potranno essere dotati della marcatura per il sistema di tracciabilità.”.

Domanda 20

Sottolineamo che sia la quotazione che il valore della fideiussione richiesta sono proporzionali ai quantitativi indicati nel Capitolato, pertanto, siamo a richiedere formale impegno da parte dell'Intercent-ER di acquistare almeno l'80% del valore offerto.

Risposta 20

La presente gara dà luogo alla stipula di una Convenzione-quadro ai sensi dell' art. 21, Legge Regionale 24 maggio 2004, n. 11. I commi 2 e 3 del medesimo articolo disciplinano le modalità di utilizzo delle convenzioni da parte dei soggetti di cui all'art.19.