



Istituto Nazionale Per Lo Studio e La Cura dei Tumori
IRCCS - Fondazione "G. Pascale"
Via Mariano Semmola 80131 NAPOLI

FAQ 5

PRECISAZIONI IN ORDINE AI QUESITI PERVENUTI INERENTI LA GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN SOMMINISTRAZIONE DELLA DURATA DI DUE ANNI DI MEDICAZIONI AVANZATE PER TERAPIA A PRESSIONE NEGATIVA

Domanda:

A pag. 23 del disciplinare di gara, punto 15, lettera B, si chiede di precisare cosa si intende per “scheda tecnica originale del produttore” e quale sia la differenza con le schede tecniche” richiesta alla lettera A.

RISPOSTA:

Si conferma quanto richiesto: “scheda tecnica originale del produttore” non generica.

Domanda:

A pag. 24 del disciplinare di gara si legge che “l’offerta tecnica deve essere sottoscritta dal legale rappresentante dei concorrenti o da un suo procuratore”. A tale proposito si chiede se debba essere firmata ogni singola pagina che compone l’offerta tecnica.

RISPOSTA:

Vedere la risposta FAQ 2

Domanda:

Per quel che riguarda l’offerta economica, si osserva una discrepanza tra quanto richiesto a pag. 24 del disciplinare di gara, punto 16, lettere dalla a) alla i), e quanto richiesto dal Modello Allegato A/2. A tal proposito si chiede come deve essere compilata l’offerta economica e quali dati debbano essere indicati.

RISPOSTA:

Vedere la risposta FAQ 2

Domanda:

Al punto 15 lettera C) del disciplinare di gara si legge che la busta tecnica deve contenere “Copia delle certificazioni rilasciate dall’organismo notificato da cui si evince la conformità dei prodotti offerti alla normativa comunitaria sui dispositivi medici e la relativa classe di appartenenza”. A tal proposito si chiede di precisare a quale certificazione si faccia riferimento.

RISPOSTA:

Certificazioni di produzione rilasciate da un Ente certificatore accreditato

Domanda:

Si chiede di precisare cosa si intende al punto n. 15, lettera E) del disciplinare di gara, con la dicitura “Dichiarazione ... attestante il possesso del marchio CE e rispondenza alle norme F.U. e F.E. per tutti i prodotti presenti in gara”.

RISPOSTA:

Vedere risposta FAQ 3. In ogni caso per F.U ed F.E si intende Farmacopea Ufficiale Italiana Vigente Edizione e Farmacopea Europea Vigente Edizione.



Istituto Nazionale Per Lo Studio e La Cura dei Tumori
IRCCS - Fondazione "G. Pascale"
Via Mariano Semmola 80131 NAPOLI

Domanda:

si chiede se le dichiarazioni di cui al punto 7 del capitolato tecnico debbano essere specifiche e dettagliate, oppure se possono rimandare a quanto indicato nelle schede tecniche e negli altri allegati.

RISPOSTA:

Le dichiarazioni di cui al punto 7 del capitolato tecnico possono rimandare a quanto indicato nelle schede tecniche e negli altri allegati purchè sia assicurata la conformità dei prodotti offerti.

Domanda:

Con riferimento alla RISPOSTA FAQ 3:

Punto B: Si prenderanno in considerazione macchine con valore pressorio compreso tra -20 mm Hg a - 200 mm Hg.

Punto F: Macchina fissa : in condizioni d'uso rumore medio massimo di 40 dB (A)

Macchina portatile: in condizioni d'uso rumore medio massimo di 28 dB.

Al fine di estendere la massima partecipazione di un maggior numero di operatori economici, si chiede di confermare che tale risposta sopracitata dovrà essere estesa anche a tutti i dispositivi che presentano range clinici di pressione più o meno flessibili da quelli indicati, poiché i datai scientifici presenti nel mercato nazionale evidenziano range di pressione più estesi da -40 a -175 mmHg

RISPOSTA:

Si conferma quanto richiesto dalla ditta.

Domanda:

Con riferimento alla RISPOSTA FAQ 3 :

Si precisa che il filler da utilizzare è in schiuma di poliuretano contenente argento in tutta la medicazione. Considerato che, sul capitolato di gara pubblicato tale quesito richiesto risulta non specifico. Inoltre, constatando che, la maggior parte degli operatori economici ha già protocollato tale procedura di fornitura, in quanto la proroga è stata pubblicata in tempi ravvicinati alla scadenza indicata. Detto questo, per il nuovo codice degli appalti, al fine di estendere la massima partecipazione di un maggior numero di operatori economici, si chiede di confermare che saranno accettati altre tipologie di filler medicali, in quanto non specificato nella pubblicazione iniziale del capitolato di gara.

RISPOSTA:

Si conferma quanto richiesto dalla ditta.