



SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
AGRIGENTO

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO
Viale della Vittoria, 321 - 92100 Agrigento
Responsabile istruttoria
Dott. Vincenzo Ripellino Collaboratore Amm.vo TPO
Telefono 0922 407118
Mail: forniture@aspag.it
Pec: forniture@pec.aspag.it

PROT: n. 125804 del 18/07/2019

A tutte le ditte interessate
a mezzo pubblicazione:
www.aspag.it - www.acquistinretepa.it

OGGETTO: procedura aperta telematica con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi degli artt. 60 e 95, comma 2, del D.lgs. 18 aprile 2016, n. 50 e ss.mm.ii. (Gara n. 7457674) per la fornitura quinquennale a noleggio continuativo ed a chiamata delle superfici speciali antidecubito di prevenzione e/o terapia per le piaghe antidecubito per pazienti a basso-medio-alto e altissimo rischio, funzionanti secondo il principio della fluttuazione dinamica e l'eventuale lavaggio, sanificazione e manutenzione della materasseria e dispositivi per la prevenzione e cura delle lesioni da decubito (CPV 33196000), occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della regione siciliana unitesi in consorzio di acquisto con l'ASP di Agrigento come precisamente indicato in ciascun lotto territoriale (Lotto 1 – ASP Agrigento, Lotto 2 – ASP Caltanissetta, Lotto 3 – ASP Enna, Lotto 4 – A.O. “Garibaldi” di Catania e Lotto 5 – A.O. “Papardo” di Messina). – CHIARIMENTI.

Di seguito alla richiesta di chiarimenti formulata dalla ditta ... OMISSIONIS ... si precisa come di seguito:

- ✓ **Quesito 1:** nel Disciplinare di gara a pag. 25 art. 16 viene specificato il contenuto dell'offerta tecnica, al fine di una esposizione chiara e agevole per la commissione si chiede di confermare che l'offerta debba essere presentata come segue:
 - progetto tecnico/operativo
In tale progetto devono essere specificate le caratteristiche dei prodotti e la modalità di effettuazione del servizio come richiesto da pag. 3 a pag. 9 dell' allegato 1 al Capitolato
 - Prospetto riepilogativo delle specifiche tecniche minime richieste
In tale prospetto devono essere riportate le “caratteristiche Specifiche dei Presidi Antidecubito” come richiesto a pag. 2 e da pag. 9 a pag. 14 dell' allegato 1 al Capitolato
 - che sia possibile riportare di Depliants illustrativi e le certificazioni tecniche nel prospetto riepilogativo.
- ✳ **Risposta:** la redazione e formulazione dell'offerta deve avvenire in osservanza delle indicazioni fornite dal disciplinare di gara, dal capitolato tecnico ed atti allegati e rimane di esclusiva responsabilità del concorrente. Nel particolare, si rinvia alla lettura dell'art. 16 del disciplinare e della pag. 4 dell'allegato 2 al capitolato tecnico;
- ✓ **Quesito 2:** come previsto dal Capitolato Tecnico – Allegato 1:
I sistemi offerti, comunque, a pena di esclusione, dovranno essere conformi alle norme vigenti e marcati

SEDE LEGALE: Viale della Vittoria n. 321 – Agrigento P.I. e C.F. 02570930848

CE secondo la direttiva 93/42 CE.

Per tutte le tipologie si richiedono, inoltre, sistemi “per la prevenzione e/o terapia di lesioni da decubito”

Per quanto sopra e, per l’individuazione del prodotto che sia maggiormente efficace, si chiede di confermare che i dispositivi richiesti debbano necessariamente appartenere alla classe IIa così in ossequio e ai sensi dell’allegato IX regola 9 della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii, trattandosi di sistemi attivi terapeutici.

Considerato che un dispositivo di Classe IIa risponde a tale richiesta con maggior garanzia poiché trattasi di dispositivo verificato da un organismo certificato, si chiede che l’appartenenza a tale Classe venga considerata requisito pena l’esclusione e/o migliorativo rispetto a quanto richiesto e pertanto oggetto di migliore valutazione. Offrire un dispositivo rispondente alla normativa vigente (allegato 9 regola 9) comporta sicuramente il sostenimento di maggiori costi (esempio dovuti al conseguimento delle certificazioni, materiali, studi, ecc.) rispetto ad un dispositivo di classe I.

✳ **Risposta:** l’allegato 1 al Capitolato Tecnico richiede che “*tutti i sistemi ... dovranno essere ... marcati CE secondo la Direttiva Europea 93/42 recepita con d.lgs. 46/97 (successive modifiche od integrazioni) e 2007/47/CE. A tal fine la Ditta dovrà presentare copia della dichiarazione di conformità 93/42 (MDD) del fabbricante che attesti con chiarezza la corrispondenza del prodotto a tale Direttiva*”. Pertanto, ulteriori caratteristiche ritenute migliorative dovranno essere evidenziate dal concorrente e sottoposte all’attenzione della Commissione che sarà chiamata a valutare le offerte;

✓ **Quesito 3:** rispettando le caratteristiche tecniche richieste si chiede:

- a) se sia prevista la possibilità di offrire lo stesso prodotto per fasce differenti;
- b) nel caso in cui venga offerto il medesimo prodotto per fasce differenti chiediamo se è possibile offrire prezzi unitari differenti considerate le diverse quantità di utilizzo ed il conseguente diverso dimensionamento del servizio e vista l’individuazione del prodotto attraverso una scelta clinica e/o indicazione terapeutica.

✳ **Risposta:** il concorrente deve – in piena autonomia – offrire i dispositivi che ritiene corrispondenti e/o migliorativi rispetto alle richieste della Stazione Appaltante. Medesima considerazione vale per il prezzo che lo stesso concorrente intende offrire con riguardo a ciascuna tipologia di presidio e/o di modalità di esecuzione del servizio;

✓ **Quesito 4:** viene richiesta una portata terapeutica:

- Sistema altissimo rischio: in grado di garantire una portata terapeutica preferibilmente di 250 Kg ma non inferiore a 210 Kg
- Sistema medio/alto rischio: in grado di garantire una portata terapeutica preferibilmente di 200 Kg ma non inferiore a 180 Kg
- Sistema basso/medio rischio: in grado di garantire una portata terapeutica non inferiore a 150 Kg

Si chiede di confermare se ad una portata terapeutica superiore corrisponda un punteggio maggiore e se tale maggior punteggio rientri nelle migliori di prodotto per le quali vengono assegnati 10 punti (Tabella A – punto 1.6).

✳ **Risposta:** giusta le prescrizioni della *lex specialis* di gara la Commissione aggiudicatrice dovrà, preliminarmente, valutare la corrispondenza dei presidi offerti ai requisiti minimi richiesti a pena di esclusione dal capitolato tecnico ed atti allegati e, successivamente, procedere con l’attribuzione del punteggio in applicazione delle norme d’azione indicate dal disciplinare di gara e dallo stesso capitolato tecnico;

✓ **Quesito 5:** per quanto richiesto dal Capitolato Allegato 1 per i sistemi della fascia altissimo e medio/alto rischio è previsto:

2. Tecnologia a pressione alternata e statica

Al fine di una corretta individuazione del sistema più idoneo a soddisfare le esigenze della Vostra spettabile Asp si chiede di esplicitare le impostazioni riguardanti il ciclo e la sua durata e se, al fine di rendere il sistema più duttile e per ottimizzare lo scarico della pressione corporea, sia richiesta o maggiormente premiante una durata del ciclo personalizzata e programmabile, oppure di indicare l’impostazione maggiormente gradita se un sistema con ciclo 1 in 2, con ciclo 1 in 3 o altro.

✳ **Risposta:** il concorrente è chiamato ad offrire i dispositivi che ritiene corrispondenti alle caratteristiche minime previste dal capitolato tecnico. Ogni ulteriori valutazione (di ammissione e/o premiante) rimane di esclusiva competenza della Commissione aggiudicatrice all’uopo nominata;

- ✓ **Quesito 6:** il capitolato prevede, per tutte le fasce di rischio, celle “sostituibili ed escludibili”; si chiede se si intenda che le stesse siano escludibili dall’operatore sanitario in completa autonomia, senza necessità di intervento tecnico in qualsiasi momento per assecondare al meglio le molteplici esigenze cliniche e se quest’ultimo requisito possa essere oggetto di una migliore valutazione.

✳ **Risposta:** per detto quesito di rinvia alla risposta al quesito n. 5 della richiesta di chiarimenti_1 formulata da un’altra ditta e riscontrata con nota prot. n. 124041 del 16.07.2019, pubblicata in pari data;

- ✓ **Quesito 7:** per il sistema richiesto per la fascia basso/medio rischio al punto 11 il capitolato prevede come caratteristica minima pena l’esclusione:

11. Adeguamento automatico delle pressioni in base al peso del paziente regolato da un sistema di controllo
Si chiede:

A) se il sistema di controllo automatico (sensore) debba essere posizionato all’interno del materasso o se sia sufficiente che sia posizionato nell’unità motore;

B) considerata l’obbligatorietà della presenza del sensore come caratteristica minima pena l’esclusione, si chiede se un sensore separato dal sensore motore posizionato all’interno del materasso sia migliorativo per quanto riguarda l’attribuzione del punteggio come da tabella A – punto 1.2

C) Quale caratteristica del sensore, previsto come caratteristica minima pena l’esclusione, sia meritevole dei punti previsti come da tabella A – punto 1.6.

✳ **Risposta:** la specifica tecnica sopra richiamata è richiesta dal capitolato come requisito minimo. Pertanto, ogni ulteriori specifica e/o elemento qualitativo eventualmente offerto dovrà essere valutato dalla competente Commissione aggiudicatrice a proprio insindacabile giudizio.

Il RUP – Funzionario TPO
UOC Servizio Provveditorato
Dott. Vincenzo Ripellino

Il Direttore
U.O.C. Medicina Fisica e Riabilitativa
Dott. Angelo Gambino

