

Dirigente Responsabile: Dott. Riccardo ZANELLA tel. 010/548 8536

e-mail: riccardo.zanella@regione.liguria.it

Funzionario Referente: Dott.ssa Tiziana Tazzoli tel. 010/548 8553

e-mail: tiziana.tazzoli@regione.liguria.it

Genova, *09/02/2015*

Prot. n. *MS3*

Oggetto: gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D. Lgs. n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura di sistemi per la misurazione della glicemia in ambito ospedaliero occorrenti per le necessità delle AA.SS.LL., EE.OO. e IRCCS della Regione Liguria per un periodo di anni tre con opzione di rinnovo per un ulteriore anno – Lotto unico. Importo presunto di gara € 1.061.100,00 (IVA esclusa). Numero gara: 5881144

Risposta alla richiesta di chiarimento n. 1 del 12/01/2015

Quesito:

In assenza di partecipazione alla gara, sarà possibile l'accesso agli atti post aggiudicazione?

RISPOSTA: Il diritto di accesso agli atti di gara è disciplinato dall'art. 13 del D. Lgs. n. 163/2006 e dalla L. 241/1990. Secondo la più recente giurisprudenza del Consiglio di Stato (cfr. sent. N. 166/2015; N. 1446/2014 e N. 3079/17.6.2014) la disciplina sull'accesso agli atti di gara contenuta nel Codice degli Appalti è più restrittiva rispetto alla disciplina di carattere generale contenuta nella L. 241/1990. In particolare, l'ammissibilità dell'accesso agli atti di gara è subordinata alla sussistenza di una duplice condizione:

- la partecipazione del richiedente alla selezione;
- la strumentalità della documentazione richiesta rispetto ad un interesse "difensivo" o comunque finalizzato ad una concreta ed effettiva tutela giuridica.

La mancanza anche di una sola di tali condizioni determina la carenza di legittimazione e di interesse all'accesso degli atti di gara da parte del richiedente.

Risposta al chiarimento n. 2 del 14/01/2015**Quesito:**

Relativamente alla Certificazione ISO 15197 fate riferimento all'ultima del 2013 o a quella precedente?

RISPOSTA:

Si richiede la conformità ai requisiti fissati dalla norma ISO 15197:2013 in quanto la gara, espletata nel 2015, sarà operativa anche nel 2016 (data di entrata in vigore delle nuove norme ISO) e, pertanto, i dispositivi offerti devono rispondere ai requisiti fissati dall'ultima versione della norma dal momento che la conformità alle ISO 2013 è requisito necessario per ottenere la marcatura CE

Risposta al chiarimento n. 3 del 29/01/2015**Quesito:**

(...) al fine di incrementare il livello di concorrenza rendendo, allo stesso tempo, più trasparenti le condizioni di partecipazione alla procedura ad evidenza pubblica, chiediamo che vengano apportate le seguenti modifiche ai requisiti minimi di cui all'oggetto:

8. Intervallo di misurazione della glicemia compreso almeno tra 10 e 500 mg/dl: chiediamo che tale intervallo venga esteso ai valori da 20 a 500 mg/dl;

14. Disponibilità di confezionamento primario (flacone o altro) uguale o minore di 50 strisce reattive: chiediamo che sia consentito offrire prodotti aventi un confezionamento primario pari a 100 strisce reattive.

RISPOSTA:

- In riferimento al requisito minimo di cui al punto 8 dell'art. 2 del Capitolato Tecnico si ritiene di accogliere il rilievo formulato, apportando la seguente modifica: "*Intervallo della misurazione della glicemia compreso almeno tra 20 e 500 mg/dl*". Si procederà quindi alla rettifica della documentazione di gara.
- In riferimento al requisito minimo di cui al punto 14 dell'art. 2 del Capitolato Tecnico si conferma quanto previsto, ovvero: "*Disponibilità di confezionamento primario (flacone o altro) uguale o minore a 50 strisce reattive*".

