



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

AREA CENTRALE REGIONALE DI ACQUISTO

Genova, data del protocollo

Responsabile del procedimento: Dott. Luigi Moreno Costa  
Tel. 010 548 8561 - e-mail: [LuigiMoreno.Costa@regione.liguria.it](mailto:LuigiMoreno.Costa@regione.liguria.it)  
Funzionario Referente: Dott. Riccardo Capitani  
Tel. 010 548 8540 - e-mail: [Riccardo.Capitani@regione.liguria.it](mailto:Riccardo.Capitani@regione.liguria.it)

**Oggetto:** Procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura di filtri acqua per legionella, con servizio di installazione, sostituzione, manutenzione, ritiro e smaltimento occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e I.R.C.C.S. della Regione Liguria per un periodo di mesi 36 (con opzione di rinnovo per ulteriori mesi 12). Numero gara: 6807653. CIG: 7155565F06. Chiarimenti ai quesiti.

In risposta ai sottoelencati quesiti, relativi alla gara in oggetto, si comunicano i rispettivi chiarimenti (per comodità di consultazione sono stati inseriti anche i chiarimenti già precedentemente pubblicati).

\*\*\*\*\*

## CHIARIMENTO N. 1 - PROT. 12079/2017

### QUESITO N. 1

**DOMANDA (rif. 12020/2017):**

Con la presente siamo a chiedere se i sopralluoghi possano essere anche da dipendenti muniti di apposita delega.

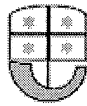
**RISPOSTA (già pubblicata sub Chiarimento 1, prot. 12079/2017):**

Si conferma che il sopralluogo obbligatorio può essere effettuato anche da dipendenti muniti di apposita delega.

### QUESITO N. 2

**DOMANDA (rif. 12075/2017/)**

Con la presente siamo a chiedere chiarimento in merito alla documentazione richiesta nella procedura di gara in oggetto. A pagina 3 del disciplinare di gara, al punto 4 "Modalità di presentazione dell'offerta", viene esplicitamente indicato che deve essere presentato un plico contenente tre buste chiuse (Busta n.1 Documentazione Amministrativa, Busta n.2 Offerta Economica, Busta n. 3 Documentazione Tecnica), dall'altro canto, a pagina 12 dello stesso disciplinare si parla anche di una "Busta n. 4 - Campionatura".



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

Pertanto si chiede se la succitata "Busta n.4 - Campionatura" debba essere inserita nel plico di gara e, in caso di risposta affermativa, le quantità di campioni richieste.

**RISPOSTA (già pubblicata sub Chiarimento 1, prot. 12079/2017):**

Il riferimento alla Busta n. 4 "Campionatura" è un mero errore materiale. Nella presente procedura non è richiesta alcuna campionatura. Si invita pertanto a non tenere conto di tale riferimento.

\*\*\*\*\*

**QUESITO N. 3 (1/2)**

**DOMANDA (rif. 12217/2017-1):**

**1\_SEZIONE A CAPITOLATO TECNICO, LETTERA J), FILTRO IN POSSESSO DELLA MARCATURA CE.**

Con riferimento alla richiesta di cui alla lettera J) della SEZIONE A CAPITOLATO TECNICO, di un filtro in possesso della marcatura CE, considerato che:

- i prodotti di che trattasi, alla luce della loro destinazione d'uso e modalità d'azione (applicazione alle tubature dell'acqua nei punti di erogazione), non rientrano nella definizione di dispositivo medico di cui all'art. 1, comma 2 lettera a) del d.lgs. 46/97 e pertanto non devono recare la marcatura CE di dispositivo medico (in questo senso, valore assorbente hanno le circolari, di interpretazione autentica e ad efficacia esterna, nn. DGFDM.III/P/2875/I.1.b.f.1/2010/110 del 27/01/2011 e DGFDM.III/P/46949/C.1.a.c./2011/1 del 17/11/2011, rese dal Ministero della Salute - quale Ente preposto alla gestione della Banca Dati Nazionale dei Dispositivi Medici, con funzioni di controllo e salvaguardia giusto d.lgs. n. 46/97; nonché la linea guida MEDDEV 2.1/1 (aprile 1994), in particolare al punto 1.1 lett. d; sentenza TAR Lombardia, sez. IV, Reg. Prov.. Coll. N.01971/2013);

- l'Istituto Superiore di Sanità, con nota Prot. n. 4328/MIPI.06 del 15/02/2016, ha chiarito che la richiesta del requisito della marcatura CE contenuta a pag 65 delle Nuove Linee Guida per la legionellosi è un refuso e pertanto non se ne deve tener conto;

SI CHIEDE

di confermare che il requisito del MARCHIO CE sia da considerarsi come non apposto.

A tal proposito, si allegano:

- circolare del Ministero della Salute del 17/11/2014;
- Nota Prot. n. 4328/MIPI.06 del 15/02/2016 dell'Istituto Superiore di Sanità.

**RISPOSTA (RIF. 13127/2017):**

Si ribadisce quanto già affermato e motivato nella determinazione indizione gara filtri acqua per legionella in risposta al quesito n.6 Rif. 8232/2017/01, che si riporta testualmente per pronta consultazione:

*“Alla luce della Circolare del Ministero della Salute DGFDM.III/P/46949/C.1.a.c/2011/1 e delle problematiche connesse alla definizione di tali dispositivi (“borderline”), si stabilisce quale requisito di idoneità il possesso della marcatura CE medica, in quanto si ritiene che tale requisito sia necessario e sufficiente per le varie tipologie di utilizzo dei prodotti oggetto di gara. Il Capitolato è stato conseguentemente modificato ai punti I) e J).”*

\*\*\*\*\*

**CHIARIMENTO N. 2 - PROT. 12238/2017**

**QUESITO N. 3 (2/2)**

**DOMANDA (rif. 12217/2017-2):**

**2\_PARTE IV: B: CAPACITA' ECONOMICA E FINANZIARIA (1a, 1b, 2a, 2b, 3), fatturato medio annuale specifico nel settore oggetto di gara.**

Con riferimento alla richiesta di un fatturato medio annuale specifico nel settore oggetto di gara, si chiede di specificare, in quanto non indicato nel disciplinare, se lo stesso debba essere pari ad € 429.240,00 (importo presunto 12 mesi iva esclusa), ovvero ad € 1.287.720,00 (importo presunto 36 mesi iva esclusa), ovvero ad € 1.716.960,00 (importo presunto 48 mesi iva esclusa), ovvero ad € 2.060.352,00 (importo presunto 48 mesi +1/5 obbligo iva esclusa).

**RISPOSTA (già pubblicata sub Chiarimento 2, prot. 12238/2017):**

Il requisito oggetto della richiesta di precisazioni di cui sopra va interpretato alla luce del comma 5 dell'art. 83, D.Lgs 50/2016: *“Il fatturato minimo annuo richiesto ai sensi del comma 4, lettera a) non può comunque superare il doppio del valore stimato dell'appalto, calcolato in relazione al periodo di riferimento dello stesso”*. Pertanto ai fini della determinazione del requisito di cui sopra, deve essere preso in considerazione l'importo PRESUNTO relativo alla durata di riferimento dell'appalto pari a 48 mesi (IVA ESCLUSA).

Si ricorda altresì che in base al Disciplinare di gara è previsto che:

*In mancanza e/o insufficienza dei requisiti di fatturato, ai sensi dell'Allegato XVII parte I D.Lgs. n. 50/216, possono essere fornite due idonee dichiarazioni di Istituti bancari che attestino la solidità economica e finanziaria della ditta in data non anteriore a 180 gg. dalla data di scadenza per la presentazione delle offerte. Qualora la ditta non possa presentare la seconda referenza bancaria dovrà specificare i motivi nella dichiarazione a corredo dell'offerta. In questo caso dovrà inoltre presentare l'ultimo bilancio approvato corredato dalla relazione del Collegio Sindacale. A.Li.SA. – CRA si riserva di valutare la documentazione di bilancio presentata per verificare se risulta soddisfatto il requisito della capacità economica e finanziaria."*

Si evidenzia altresì che nel medesimo Disciplinare di gara, a pag. 4, alla voce: Parte IV: A: Idoneità B: Capacità economica e finanziaria, è riportata – causa mero errore materiale - la dicitura:

"Nel documento deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2013-2015". Si precisa che la dicitura corretta è:

"Nel documento deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2014-2016".

\*\*\*\*\*

### **CHIARIMENTO N. 3 - PROT. 12290/2017**

#### **QUESITO N. 4**

##### **DOMANDA (rif. 12278/2017):**

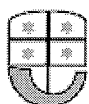
Buonasera, con la presente siamo a chiedere conferma dell'intestatario della cauzione provvisoria:  
ALISA Piazza della Vittoria 15, Genova

##### **RISPOSTA (già pubblicata sub Chiarimento 3, prot. 12290/2017):**

Ovviamente si conferma il dato, così come da intestazione a piè di pagina della documentazione di gara nonché della presente.

\*\*\*\*\*

### **CHIARIMENTO N. 4 - PROT. 12421/2017**



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

## QUESITO N. 4-(BIS)

### DOMANDA (rif. 12364/2017-1):

**Sopralluogo obbligatorio.** Nello specifico si richiede se è sufficiente effettuare il sopralluogo in una sola struttura indicando questa e se è possibile farlo in data 14.9. Altresì se è necessario effettuarlo in ogni singola struttura si richiede se è possibile contattare direttamente i referenti indicati nell'allegato al Disciplinare.

### RISPOSTA (già pubblicata sub Chiarimento 4, prot. 12421/2017):

Il sopralluogo obbligatorio deve essere effettuato contattando direttamente i referenti indicati nell'allegato al Disciplinare, i quali potranno individuare i soggetti preposti per consentire l'accesso alle Ditte presso le Strutture aziendali. La data e l'orario vanno concordati con i soggetti preposti, individuati dalle singole Aziende sanitarie, di cui sopra.

## QUESITO N. 5

### DOMANDA (rif. 12364/2017-2):

Specificare il corretto prezzo unitario base d'asta per i filtri dato che il valore indicato nell'allegato A1 è differente da quello indicato nell'allegato F2 – Offerta economica legionella.

### RISPOSTA (già pubblicata sub Chiarimento 4, prot. 12421/2017):

Si precisa che i dati corretti sono indicati nell'Allegato F2- Offerta economica.

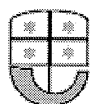
Per mero errore materiale è stato pubblicato un documento (A1) contenente dati non corretti.

L'Allegato A1 riveduto e corretto viene pubblicato in allegato alla presente, e sarà sostituito nella cartella contenente gli atti di gara.

| TIPO FILTRO      | N. FILTRI | Prezzo unitario (mensile) IVA esclusa BASI ASTA | Fabbisogni presunti 12 mesi | Importi presunti 12 mesi IVA esclusa BASI ASTA | Fabbisogni presunti 36 mesi | Importi presunti 36 mesi IVA esclusa BASI ASTA | Fabbisogni presunti c. rinnovo - 48 mesi | Importi presunti c. rinnovo - 48 mesi IVA esclusa BASI ASTA | Fabbisogni presunti 48 mesi + 1/5 obbligo | Importi presunti 48 mesi + 1/5 obbligo IVA esclusa BASI ASTA |
|------------------|-----------|---|-----------------------------|--|-----------------------------|--|--|---|---|--|
| FILTRO RUBINETTO | 539       | € 49,00   | 6.468                       | € 316.932,00                                   | 19.404                      | € 950.796,00                                   | 25.872                                   | € 1.267.728,00  | 31.046                                    | € 1.521.273,60   |
| FILTRO DOCCIA    | 139       | € 49,00   | 1.668                       | € 81.732,00                                    | 5.004                       | € 245.196,00                                   | 6.672                                    | € 326.928,00  | 8.006                                     | € 392.313,60   |
| FILTRO IN LINEA  | 52        | € 49,00   | 624                         | € 30.576,00                                    | 1.872                       | € 91.728,00                                    | 2.496                                    | € 122.304,00  | 2.995                                     | € 146.764,80   |
|                  |           |   |                             | tot. 12 mesi                                   |                             | tot. 36 mesi                                   |  | tot. 48 mesi  |   | tot. 48 mesi+1/5   |
|                  |           |   |                             | € 429.240,00                                   |                             | € 1.287.720,00                                 |  | € 1.716.960,00  |   | € 2.060.352,00   |

Costituiscono basi d'asta: i prezzi unitari di ciascun filtro (filtro rubinetto, filtro doccia, filtro in linea), gli importi parziali riferiti ai fabbisogni relativi ai periodi indicati per ciascuna tipologia di filtro, gli importi totali del lotto per ciascuno dei periodi indicati, nonché l'importo finale del lotto comprendente il 1/5 d'obbligo (eventuale).

\*\*\*\*\*



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

## CHIARIMENTO N. 5 - PROT. 12735/2017

### QUESITO N. 6

#### **DOMANDA (rif. 12732/2017):**

In riferimento al sopralluogo , considerato la ripetitività del servizio e i molteplici centri da visitare , si chiede se il sopralluogo obbligatorio possa essere effettuato solo presso le principali strutture. In tal caso si chiede di indicarle.

#### **RISPOSTA (già pubblicata sub Chiarimento 5, prot. 12735/2017):**

Per quanto riguarda il sopralluogo obbligatorio si conferma quanto indicato nel Capitolato.

Il sopralluogo obbligatorio deve essere effettuato contattando direttamente i referenti indicati nell'allegato al Disciplinare, i quali potranno individuare i soggetti preposti per consentire l'accesso alle Ditte presso le Strutture aziendali. La data e l'orario vanno concordati con i soggetti preposti, individuati dalle singole Aziende sanitarie, alle quali compete l'individuazione delle proprie strutture destinatarie della fornitura dei filtri (v. anche Chiarimento n. 4, prot. 12421/2017, pubblicato sul sito della Centrale, sez. Gara).

\*\*\*\*\*

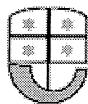
### QUESITO N. 7

#### **DOMANDA (rif. 12378/2017)**

con la presente siamo a chiedere conferma che il termine "Laboratorio accreditato", più volte indicato nei documenti di gara al fine di attestare le caratteristiche dei prodotti offerti, sia da intendersi come laboratorio certificato e/o riconosciuto a livello internazionale per le specifiche analisi, come ad esempio nel caso di un Laboratorio Universitario.

#### **RISPOSTA:**

Relativamente al punto 10 dei Requisiti del servizio nel Capitolato Tecnico si precisa che il Laboratorio debba essere in possesso di certificazione con valenza internazionale.



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

## QUESITO N. 8

### **DOMANDA (rif. 12428/2017)**

Essendo i prodotti richiesti dispositivi medici, si chiede la possibilità in indicare, in alternativa al produttore, il nominativo del fabbricante, come definito nella Direttiva 2006/42/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 17 maggio 2006.

Si chiede inoltre la modifica del punto "L" del Capitolato Tecnico, nello specifico sostituire la seguente dicitura "/Filtri con etichetta inamovibile \*e\* marchiatura indelebile nel corpo del filtro/" con la dicitura "/Filtri con etichetta inamovibile \*o\* marchiatura indelebile nel corpo del filtro/". Si chiede, a tal proposito, di ritenere le due possibilità una sostitutiva all'altra e non condizione necessaria di entrambe le circostanze, così come previsto inizialmente nel capitolato tecnico nella fase di dialogo tecnico.

### **RISPOSTA:**

Relativamente al primo punto del quesito, la Direttiva 2006/42/CE è la Direttiva Macchine che, pertanto, non è applicabile ai prodotti oggetto del presente Capitolato. Si precisa comunque che nel Capitolato è citato nei diversi punti il termine "Fabbricante": per la Direttiva 2006/42/CE il "Fabbricante" è colui che progetta, ed in quanto tale deve essere il Fabbricante a certificare i requisiti, non il Produttore che può essere chiunque.

Relativamente al secondo punto del quesito:

il Capitolato è già stato modificato in tal senso. Infatti, al punto L) del Capitolato c'è scritto chiaramente: "etichetta inamovibile o marchiatura indelebile".

## QUESITO N. 9

### **DOMANDA (rif. 13023 - 15/09/2017)**

PARTE IV: B: CAPACITA' ECONOMICA E FINANZIARIA (1a, 1b, 2a, 2b, 3).

Fatturato medio annuale specifico nel settore oggetto di gara.

Con riferimento alla richiesta di un fatturato medio annuale specifico nel settore oggetto di gara,

alla luce della risposta al quesito n. 3, si chiede di confermare:

- che il fatturato specifico medio annuo debba essere pari € 572.320,00/anno



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

- che il fatturato specifico nel triennio 2014-2016 debba essere pari almeno ad €1.716.960,00

(importo presunto 48 mesi).

- che il fatturato globale nel triennio debba essere almeno pari ad € 2.575.440, 00 (€1.716.960,00 x 1,5).

**RISPOSTA:**

Si conferma quanto già risposto e pubblicato *sub* Chiarimento 1), prot. 12079 del 29/08/2017 (deve essere preso in considerazione l'importo PRESUNTO relativo alla durata di riferimento dell'appalto pari a 48 mesi IVA ESCLUSA).

Si ricorda altresì che in base al Disciplinare di gara è previsto che:

*"In mancanza e/o insufficienza dei requisiti di fatturato, ai sensi dell'Allegato XVII parte I D.Lgs. n. 50/216, possono essere fornite due idonee dichiarazioni di Istituti bancari che attestino la solidità economica e finanziaria della ditta in data non anteriore a 180 gg. dalla data di scadenza per la presentazione delle offerte. Qualora la ditta non possa presentare la seconda referenza bancaria dovrà specificare i motivi nella dichiarazione a corredo dell'offerta. In questo caso dovrà inoltre presentare l'ultimo bilanci approvato corredato dalla relazione del Collegio Sindacale. A.Li.SA. – CRA si riserva di valutare la documentazione di bilancio presentata per verificare se risulta soddisfatto il requisito della capacità economica e finanziaria."*

Si evidenzia altresì che nel medesimo Disciplinare di gara, a pag. 4, alla voce: Parte IV: A: Idoneità B: Capacità economica e finanziaria, è riportata – causa mero errore materiale - la dicitura:

"Nel documento deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2013-2015".

Si precisa che la dicitura corretta è:

"Nel documento deve essere indicato il fatturato medio annuale realizzato nel triennio 2014-2016".

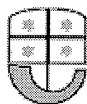
## QUESITO N. 10

**DOMANDA (rif. 13240- 21/09/2017)**

Siamo a richiedere cosa si intenda per elenco dei lotti(punto h busta n. 1 come indicato a pagina 6 del disciplinare di gara) per i quali si presenta offerta.....Si intende per il tipo di filtro o per i presidi ospedalieri o AA.SS.LL.?

**RISPOSTA:**





# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

Per "elenco dei lotti" si intende un documento, presentato in forma di autocertificazione formulata ai sensi del DPR 445/2000 e s.m.i., contenente la dichiarazione dei lotti per i quali si intende presentare offerta, possibilmente precisandone il CIG.

## QUESITO N. 11

### DOMANDA (rif. 13361- 22/09/2017)

Nell'allegato F2 offerta economica la definizione del prezzo unitario a base d'asta e del prezzo unitario offerto non è chiara. La tabella riporta: PREZZO UNITARIO (mensile) IVA ESCLUSA BASI ASTA. PREZZO UNITARIO OFFERTO IVA ESCLUSA IN CIFRE. Nella colonna PREZZO UNITARIO OFFERTO quindi quale è l'unità da considerare' '/MESE o '/FILTRO'

### RISPOSTA:

Il Capitolato tecnico prevede che il periodo minimo di esercizio del filtro sia pari a 31 giorni.

Il prezzo unitario è da intendersi A FILTRO, considerando come durata quella sopra indicata (mensile). Pertanto, nel caso vengano offerti filtri con durata superiore, dovrà essere indicato il prezzo unitario, rapportato alla durata indicata nel Capitolato.

\*\*\*\*\*

## QUESITO N. 12

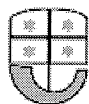
### DOMANDA (rif. 13640/2017)

in relazione alle nostre richieste di chiarimento del 20/09 e del 22/09 corrente anno, le risposte verranno date entro che termine?

### RISPOSTA:

I termini per le risposte ai quesiti sono indicati nel Disciplinare.

\*\*\*\*\*



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

## QUESITO N. 13

### **DOMANDA (rif. 13644/2017)**

In relazione alla gara sopra indicata siamo a richiedere un chiarimento in merito al punto f - BUSTA 3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA ove viene richiesta la dichiarazione riportante i codici CND dei prodotti offerti. I filtri acqua per legionella non li abbiamo trovati nello specifico nella classificazione nazionale dispositivi medici, cosa si deve indicare?

### **RISPOSTA:**

È il Fabbricante del dispositivo che richiede al Ministero di inserire il suo prodotto nella classificazione CND. I filtri per la legionella di fatto non sono codificati in maniera univoca, e possono essere inseriti in categorie diverse. A titolo di esempio: categoria "A" (filtri in soluzione – altri), o "S" (prodotti sterilizzazione) o "V" (dispositivi non compresi categorie precedenti). In sintesi il codice CND deve essere indicato dal Fabbricante stesso.

\*\*\*\*\*

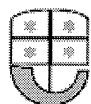
## QUESITO N. 14

### **DOMANDA (rif. 13668/2017)**

In relazione alla gara sopra indicata siamo a richiedere un chiarimento in merito al punto I DELLA BUSTA 3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA, come PRODUTTORE intendete l'eventuale nostro FORNITORE? Se PRODUTTORE e DISTRIBUTORE coincidono li indichiamo in entrambi o non indichiamo DISTRIBUTORE?

### **RISPOSTA:**

Il Fabbricante è colui che progetta e/o realizza un componente. Come Produttore (= colui che produce) non si intende il Fornitore, che potrebbe essere un Intermediario nazionale. Ovviamente il Produttore e il Fornitore possono anche coincidere, come pure il Produttore e il Distributore, basta indicarlo.



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

## QUESITO N. 15

### **DOMANDA (rif. 13691/2017)**

Al fine di ridurre ulteriormente l'interferenza data dall'installazione degli stessi e la quantità di materiale da smaltire richiediamo la possibilità di offrire in gara filtri ad utilizzo (ossia da cambiare ogni 30 applicazioni) anziché filtri con cadenza mensile. Questo permetterebbe alla scrivente di offrire un servizio di maggiore qualità dato che le performances delle due tipologie di filtro sono equiparabili.

### **RISPOSTA:**

Per le vasche parto sono richiesti filtri di linea a scadenza anziché i filtri a utilizzo.

I filtri a utilizzo nelle vasche parto potrebbero rimanere inattivi a lungo, anche mesi, correndo quindi il rischio di contaminazione, indipendentemente dalla loro qualità costruttiva.

## QUESITO N. 16

### **DOMANDA (rif. 13733/2017/1)**

DGUE: Parte IV: A: Idoneità - punto 2) si richiede se il presente appalto è da considerarsi Appalto di Servizio

### **RISPOSTA:**

NO. Si tratta di un appalto di forniture che prevede una parte accessoria consistente in servizi strettamente connessi all'esecuzione.

## QUESITO N. 17

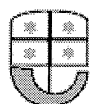
### **DOMANDA (rif. 13733/2017/2)**

DGUE: -Parte IV: C: Capacità tecniche e professionali - punto 1b)

Si richiede se occorre indicare tutti i clienti pubblici e privati o sono sufficienti i principali

### **RISPOSTA:**

Sono sufficienti i principali, purché afferenti al settore sanitario oggetto della procedura.



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

## QUESITO N. 18

### **DOMANDA (rif. 13733/2017/3)**

#### REQUISITI DI IDONEITA'

Requisiti tecnici del prodotto (da presentare per ciascuna tipologia di filtro)

In considerazione del fatto che tutte le richieste del capitolato tecnico siano da intendersi, come REQUISITO PER L'IDONEITA' DEL PRODOTTO, si suggerisce di introdurre la richiesta di presentazione di campioni (almeno uno per ogni tipologia di filtro presentato in offerta) per una efficace valutazione di quanto richiesto.

A supporto di tale suggerimento si riportano, a titolo di esempio, i punti K ed L dei requisiti tecnici.

K) Confezione sterile individuale del filtro nella quale devono essere contenute le informazioni riguardanti:

- descrizione del prodotto;
- nome commerciale del prodotto;
- numero di codice del prodotto;
- data di produzione e/o di scadenza;
- numero di lotto di produzione;
- nome del produttore;
- dicitura o simbolo monouso;
- marcatura CE medicale;
- dicitura "sterile";
- latex free "

Tali caratteristiche possano essere valutate correttamente SOLO e SOLAMENTE da un esame obiettivo della confezione sterile individuale del filtro.

L) Filtri con etichetta inamovibile e marchiatura indelebile nel corpo del filtro dove siano contenute le seguenti informazioni:

- nome commerciale del prodotto;
- n. identificativo di codice univoco del prodotto;
- n. del lotto, sia in caratteri alfanumerici sia in formato codice a barre per l'identificazione univoca del filtro con possibilità di lettura tramite lettore ottico e gestione informatizzata;
- data di installazione e data di prevista sostituzione (sulle etichette deve esserci lo spazio per riportare a mano le date di installazione / sostituzione dei filtri).

Anche in questo caso la valutazione della rispondenza a tale REQUISITO di IDONEITA' è possibile SOLO e SOLAMENTE in presenza di un campione (uno per ciascun filtro proposto) dei filtri offerti in gara

---

**RISPOSTA:**

Si prende atto del suggerimento e si conferma il Capitolato, ritenendo idonee le specifiche richieste ai fini della procedura.

**QUESITO N. 18**

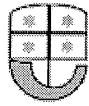
**DOMANDA (rif. 13733/2017/4)**

**REQUISITI DI IDONEITA'**

- A) Si richiede inoltre di specificare se la NON rispondenza dei filtri presentati ad uno dei REQUISITI DI IDONEITA' RICHIESTI DAL CAPITOLATO sia o meno causa di esclusione. Come espresso dal capitolato, le richieste sono da intendersi come "REQUISITI MINIMI" e quindi IMPRESCINDIBILI per l'ammissibilità di un prodotto (il filtro nel caso specifico).
- B) In tal caso, il coefficiente Q5 applicato per esempio al punto 3) del **punteggio qualità del capitolato tecnico**, ("Certificazione prodotta dal fabbricante sulla base di test effettuati da laboratori accreditati attestante l'assenza di contaminazione retrograda, per tutta la durata d'impiego del filtro, in ogni caso per un periodo non inferiore a 31 giorni") **dovrebbe avere effetto di esclusione in assenza di tale REQUISITO MINIMO** (punto J dei requisiti di idoneità).
- C) In caso contrario, chiediamo a codesta Spett.le Centrale Regionale di valutare l'opportunità di introdurre nella disciplina di gara, nella forma di un chiarimento o di una rettifica al bando, una "soglia di sbarramento" ai sensi dell'art. 95 comma 8 del d.lgs. n. 50/2016 e s.m.i. finalizzata ad escludere dalla procedura le offerte dei concorrenti che non abbiano raggiunto un punteggio tecnico minimo, nella misura ritenuta congrua da codesta Centrale.

**RISPOSTA:**

- A) La NON rispondenza dei filtri presentati ad uno dei REQUISITI DI IDONEITA' RICHIESTI DAL CAPITOLATO è causa di esclusione.
- B) NO. Il punto J) del Capitolato quale requisito minimo prevede "un sistema idoneo e certificato dal fabbricante per garantire la protezione dalla contaminazione retrograda per l'intera durata dell'utilizzo", mentre il punto 3) del punteggio qualità prevede "certificazione prodotta dal fabbricante sulla base di test effettuati da laboratori accreditati attestante l'assenza di contaminazione retrograda". E' solo quest'ultima caratteristica (...sulla base di test effettuati da laboratori accreditati...) che permetterà l'attribuzione di punteggio, e l'eventuale mancanza NON comporterà l'esclusione (purché sia rispettato il punto J) dei requisiti) ma solo la mancata attribuzione di punteggio.
- C) NO: si confermano le risposte di cui al Quesito 17 dei chiarimenti già pubblicati, in risposta al dialogo tecnico, nella documentazione di gara per l'indizione della procedura.



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

## QUESITO N. 19

### DOMANDA (rif. 13733/2017/5)

CAPITOLATO TECNICO

Requisiti del servizio

- A) Punto 13) Sopralluogo preventivo obbligatorio. Si richiede se deve essere allegata una “relazione del sopralluogo” all’istanza di partecipazione come indicato al Punto 13) Sopralluogo preventivo obbligatorio del CAPITOLATO TECNICO
- B) Si richiede se la “relazione del sopralluogo” e il “Verbale di Effettuazione del sopralluogo (punto k. – DOCUMENTAZIONE TECNICA – DISCIPLINARE DI GARA)” siano da intendersi 2 documenti diversi.

### RISPOSTA:

- A) Si conferma che deve essere allegata una “relazione del sopralluogo” all’istanza di partecipazione.
- B) La “relazione del sopralluogo” e il “verbale di effettuazione del sopralluogo” si intendono come sinonimi (medesimo documento).

\*\*\*\*\*

Su conforme parere della Commissione Tecnica  
IL DIRIGENTE RUP  
(Dott. Luigi Moreno COSTA)