

Prot. 502 del 05/04/2011

**Oggetto: Procedura aperta per la fornitura di stent coronarici occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS della Regione Liguria per un periodo di anni tre - Lotti n. 12**

**Numero gara 1196034****CHIARIMENTI**

In riferimento alla gara in oggetto si rende noto che con nota prot.n. 501 del 04/04/2011 sono pervenute le seguenti richieste di chiarimenti, che si riportano unitamente alle risposte:

Con riferimento alla procedura in oggetto, si richiedono i seguenti chiarimenti:

- Q.5** Lotto 9 - "*stent coronarico non medicato con markers radiopachi alle estremità*": considerato che il capitolato tecnico, nell'indicare le caratteristiche dello stent, specifica che lo stesso debba essere *metallico*, senza però precisare che tipo di metallo, siamo a chiedere se è possibile formulare offerta, a parità di condizioni economiche, sia per stents metallici in cromocobalto sia per stent metallici in acciaio.
- R.5** Secondo quanto previsto dal disciplinare di gara, non potranno essere ammesse offerte alternative dal punto di vista tecnico e/o dal punto di vista economico, pena nullità dell'offerta presentata. Pertanto, per ciascun lotto, non potrà essere offerto più di un prodotto.  
L'offerta, nel medesimo lotto, di due stent diversi (ad es. uno in cromocobalto e uno in acciaio) non sarà accettata, neppure se tali dispositivi siano presentati a parità di condizioni economiche.
- Q.6** Lotto 7 - "*stent coronarico non medicato per uso generale*": premesso che:
- Nell'Allegato F4 è previsto come requisito minimo: "*Il dispositivo deve essere sufficientemente validato in letteratura medica: devono essere disponibili casistiche con follow-up eseguito tra 6 e 13 mesi*";
  - Il Capitolato tecnico assegna alla numerosità totale delle casistiche pubblicate con follow-up angiografico punteggi come segue: "*Numerosità minima=0 punti, numerosità  $\geq 300$  pazienti=5 punti, valori intermedi con criterio di proporzionalità*";  
Quanto sopra premesso, siamo a chiedere se il follow-up eseguito tra 6 e 13 mesi debba intendersi come requisito minimo, pena l'esclusione, o se diversamente sia da intendersi come requisito oggetto di valutazione.
- R.6** Il "*follow-up eseguito tra 6 e 13 mesi*" è da intendersi quale requisito minimo, pena esclusione.  
Lo stent che possiede tale requisito minimo (oltre a tutti gli altri requisiti minimi obbligatori) sarà successivamente valutato anche attraverso il criterio della numerosità delle casistiche pubblicate, con attribuzione di punteggio così come espresso nel Capitolato tecnico.

CENTRALE REGIONALE DI ACQUISTO  
Il Dirigente  
Dott. Riccardo Zanella