

Dirigente Responsabile: Dott.ssa Silvia SIMONETTI tel. 010/4102214  
e-mail: [silvia.simonetti@villascassi.it](mailto:silvia.simonetti@villascassi.it)  
Funzionario referente: Ilma PORCU tel. 010/4102350  
e-mail: [ilma.porcu@villascassi.it](mailto:ilma.porcu@villascassi.it)

Genova, 12/04/2011

Prot. n. 532

**Oggetto:** Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura triennale di 'Detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti' occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS della Regione Liguria. Lotti n° 53 - Numero gara 1278091.

In risposta ai sottoelencati quesiti formulati a questa Centrale in ordine alla gara in oggetto entro il 12/04/2011, si rappresenta quanto segue:

**QUESITO - 14 -** : **DITTA X:** Con riferimento alla risposta pubblicata il 05/04/2011 in relazione al quesito n. 9, la scrivente rileva che le linee guida menzionate non fondano la scelta di questa Amministrazione di richiedere spazzolini sterili. Le linee guida infatti dettano istruzioni ai chirurghi per il lavaggio delle mani precisando solo le relative modalità e tempi: nulla affermano, si ribadisce, in ordine alla necessità che dette operazioni avvengano a mezzo di spazzolino monouso sterile come previsto dal bando relativo ai lotti 4 -15 -51. Si richiede pertanto alla stazione appaltante di precisare quali siano le ragioni che inducano a richiedere spazzolini monouso sterili, peraltro, in violazione all'art. 68 D.Lvo 163/2006 che impone alla Pubblica Amministrazione di ammettere alla gara i concorrenti di presidi medici regolarmente registrati presso il Ministero della Salute quale è lo spazzolino chirurgico monouso.

**DITTA Y:** In merito alle risposte fornite ai quesiti n. 5 (Vs. prot. 491 del 01/04/2011) e n. 9 punto 1 quesito n. 10 (Vs. prot. 504 del 05/04/2011) si allega relazione tecnica realizzata da laboratorio indipendente, dalla quale si evince che il requisito della sterilità richiesta per gli spazzolini IMPREGNATI di PVP - IODIO e di CLOREXIDINA non è previsto dalle norme e tanto meno dalle Linee Guida citate.

Quanto alla ampia discrezionalità invocata dalla Commissione Tecnica nella scelta delle caratteristiche tecniche dei prodotti da ammettere in gara, si fa presente che non è assoluta ma può essere fatta valere solo per indirizzare la scelta del prodotto da acquistare sulla base di criteri oggettivi (norme tecniche/linee guida). Se così non è diventa lesiva della concorrenza e pertanto impugnabile.

Si invita pertanto la commissione a rivedere la propria posizione in merito.

**RISPOSTA - 14 -** La Commissione tecnica, dopo aver preso visione dei quesiti soprariportati, conferma la descrizione dei lotti 4 – 15 – 51 che prevedono la fornitura di dispositivi sterili monouso / indicazione d'uso: antisepsi pre e post chirurgica delle mani.

**Si allegano i relativi links:**

[http://www.salute.gov.it/imgs/C\\_17\\_pagineAree\\_1416\\_listaFile\\_itemName\\_1\\_file.pdf](http://www.salute.gov.it/imgs/C_17_pagineAree_1416_listaFile_itemName_1_file.pdf)  
**vedasi pagina 4 (rettifica la pagina precedentemente erroneamente indicata 66),**  
[http://www.salute.gov.it/imgs/C\\_17\\_pubblicazioni\\_1119\\_allegato.pdf](http://www.salute.gov.it/imgs/C_17_pubblicazioni_1119_allegato.pdf) **vedasi pagina 26.**

\*\*\*\*\*

**QUESITO - 15 -** : **PUNTO 1 - Lotto n. 9:** Per "sottotappo dosatore" intendete un regolatore di flusso?  
**PUNTO 2 - Lotto n. 36:** Il prodotto richiesto è Presidio Medico Chirurgico o Dispositivo Medico Disinfettante?  
**PUNTO 3 - Lotto n. 43:** Il confezionamento richiesto riguarda solo buste o sono accettati anche contenitori monodose o pastiglie monodose?  
 Il contenuto da Voi indicato è di 10 gr. circa, cosa intendete? Qual'è il contenuto massimo? (Accettate contenuti da 20-30 gr.?)

**RISPOSTA - 15 -** **PUNTO 1 - Per i prodotti descritti nel Capitolato speciale, art. 3 punto 7, con "sottotappo dosatore" si intende un sistema di erogazione del disinfettante con dosaggio predeterminato. Tale dosaggio può essere realizzato o con un sistema a pompa o con un sottotappo che consenta la predosatura.**

**PUNTO 2 - Saranno accettati sia Presidi Medici Chirurgici che Dispositivi Medici.**

**PUNTO 3 - Verranno accettate anche compresse/contenitori confezionati singolarmente (monouso) con un contenuto di principio attivo di circa 10 grammi  $\pm$  20 %.**

\*\*\*\*\*

**QUESITO - 16 -** : Riscontriamo la Vostra risposta pubblicata sul sito istituzionale in merito alla nostra richiesta del 23 u.s. per evidenziare il fatto che, a ns. parere, a seguito di nostra precisa domanda si è risposto in modo generico e non puntuale rispetto a quanto richiesto. Pertanto chiediamo cortesemente una risposta più precisa ed esauriente in merito al nostro precedente quesito che riproponiamo: "Vorremmo sapere quale molecola o prodotto che sviluppano acido peracetico sono stati presi a riferimento per la formazione del lotto n. 44".

**RISPOSTA - 16 - Sono stati presi a riferimento dispositivi inseriti nel Repertorio Nazionale con il seguente CND:**

**S9002 - Prodotti per sterilizzazione con acido peracetico**  
**D050199 - Acido peracetico in associazione - Altri.**

\*\*\*\*\*

Si ricorda che il termine ultimo per la formulazione di nuovi quesiti è **scaduto il 12/04/2011**.

Distinti saluti.

Il Dirigente Responsabile  
 Dott.ssa Silvia SIMONETTI

