

REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

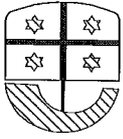


aoorig - r_liguri - Regione Liguria
Prot-2023-0161962
del 10/02/2023

Genova, data del protocollo

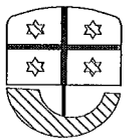
Risposte ai quesiti della Gara a procedura aperta, ai sensi art. 60 D.Lgs. 50/2016, tramite l'utilizzo della piattaforma telematica SinTel, per la fornitura in service di Sistemi per infusione occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e I.R.C.C.S. della Regione Liguria per un periodo di 72 mesi con possibilità di proroga contrattuale per ulteriori 12 mesi. Lotti: 6. Gara n. 8809583.

Quesito	Lotto	Testo	Risposta
1.	1	LOTTO 1 c. Al punto 4.4. Dotato di un "raccordo universale" che lo renda compatibile sia con contenitori a collo largo (con tappo a vite) che a cono stretto (flaconi con tappo a corona). Non ci risulta che attualmente siano presenti sul mercato flaconi contenenti miscele per nutrizione enterale con tappo a corona. Pertanto si richiede di eliminare questa specifica.	Si conferma Cap. Tecnico
2.	1	LOTTO 1- All'interno del capitolato non è presente la tabella per la valutazione di qualità del lotto 1 (si veda pag 33 del pdf del capitolato tecnico in cui si parte direttamente dal lotto 2). Si tratta di un refuso?	I lotti 1 e 3 sono aggiudicati con il sistema del prezzo più basso previa idoneità
3.	1	Relativamente al Lotto 1, il "Deflussore a caduta" non è un elemento del sistema "Pompa deflussore per nutrizione enterale" ma è utilizzabile "stand alone" (senza pompa). Pertanto, si richiede che tale sub lotto sia scorporato dal lotto 1 e considerato come lotto indipendente, al fine di garantire nell'interesse di codesta amministrazione la più ampia partecipazione alla procedura e non precludere la possibilità di inviare offerta ad aziende leader sul mercato.	Si conferma Cap. Tecnico
4.	1	Si richiede di verificare la correttezza del numero delle apparecchiature richieste in quanto il quantitativo indicato per i 7 anni risulta sovradimensionato e non proporzionato con il quantitativo del consumabile indicato . Se possibile indicando il fabbisogno per ospedale.	Si confermano i dati indicati. Vedere file contenente i consumi suddivisi per Ente
5.	1	Nel capitolato Tecnico "sezione A4 Criteri di valutazione qualitativa" non è presente il dettaglio della valutazione per il lotto 1.	I lotti 1 e 3 sono aggiudicati con il sistema del prezzo più basso previa idoneità
6.	1	"Canone di noleggio almeno di 60€ " si suggerisce di considerare l'opzione di fornitura in comodato e/o di non vincolare con un valore il solo lotto delle apparecchiature in	Si conferma Cap. Tecnico



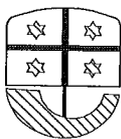
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		quanto i lotti dei consumabili ad esempio non hanno una base d'asta specifica per prodotto	
7.	1	In riferimento al lotto 1, voce 3.2 "Il deflussore deve essere dotato di filtro antibatterico o idonei sistemi antireflusso" si chiede di confermare che trattasi di refuso, in quanto la presenza di un filtro non determina anche la presenza di un sistema antifreflusso. Si chiede inoltre di confermare che con la dicitura "sistema antireflusso", si intende un sistema antiflusso libero, tipico dei deflussori e delle relative pompe per somministrazione	Si conferma quanto indicato in Cap. Tecnico
8.	1	In riferimento al lotto 1, voce 4.5 "Dotato di connettore terminale secondo standard ENFit (norma ISO 80369-3) con cappuccio di protezione non forato" si chiede di rendere la dicitura con "cappuccio di protezione non forato" preferenziale, al fine di garantire la massima partecipazione come sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i.	Si conferma Cap. Tecnico
9.	2	In riferimento al LOTTO 2 si richiede la possibilità di valutare ed accettare stazioni modulari che consentano l'alloggiamento massimo di 3/4 pompe. Tali soluzioni essendo modulabile sono in grado di soddisfare l' esigenza dei reparti.	Vedere modifiche al Capitolato tecnico
10.	2 4 5	Per i LOTTI 2,4,5 si richiede il numero di posti letto che dovranno essere allestiti per meglio modulare l'offerta economica	I dati richiesti sono pubblici e reperibili sui siti istituzionali dei vari Enti
11.	2	Relativamente alla capienza della base d'asta, rispetto agli aumenti delle materie prime e dei trasporti degli ultimi anni, al fine di poter permettere la partecipazione del maggior numero possibile di operatori che possano mantenere livelli adeguati e sostenibili di servizio, qualora non fosse praticabile un aumento significativo della base d'asta stessa (> 50%), si richiede la possibilità di offrire strumenti "ricondizionati come nuovo" (intendendo strumenti che prevedano la batteria nuova, il case e gli involucri esterni nuovi, la tastiera nuova, la sostituzione di tutte le parti usurate e di quelle previste dalle procedure di manutenzione definite dal fabbricante comprese le parti meccaniche e in movimento, le tarature e verifiche di calibrazione, tutti i check di sicurezza, ecc.), restando beninteso che trattandosi di "service/noleggio", come da oggetto di gara, l'Ente avrà sempre macchine perfettamente operative nelle quantità richieste.	Si è provveduto a rettificare in aumento la base d'asta. Non sono ammesse pompe ricondizionate.
12.	2	Relativamente al requisito di minima del sistema modulare "1.8.1. Modalità di interfacciamento hardware: Wifi, specificare altro", al fine di consentire una più ampia partecipazione si chiede di confermare che non venga	Vedere modifiche al Capitolato tecnico



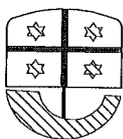
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		considerato come caratteristica di minima la presenza del Wifi, ma verranno valutate come idonee altre modalità di interfacciamento più affidabili in termini di segnale (es. Ethernet).	
13.	2	Relativamente alla scheda di attribuzione dei punteggi si richiede che per le pompe a siringa vengano presi in esame parametri relativi alla destinazione d'uso dell'apparecchiatura tra i 33 richiesti nelle caratteristiche tecniche del capitolato di gara. Probabilmente per un refuso, l'unico parametro valutato e al quale vengono attribuiti 5 punti (Criterio 18) è relativo al requisito 8.27 (Elevata resistenza agli urti: preferibilmente da certificare con test di resistenza alla caduta effettuati ad una altezza non inferiore a 100 cm) certamente importante ma non indicativo rispetto alla funzione primaria di una pompa infusoriale a siringa.	Si conferma il capitolato tecnico così come modificato
14.	2	Essendo presenti nella griglia di attribuzione dei punteggi per il lotto 2 due criteri relativi alla resistenza agli urti entrambi con punteggio di 5 punti (Criterio 9 e Criterio 18), si richiede che questi vengano eliminati o accorpati in un unico criterio di valutazione al fine di liberare dei punti utilizzabili per funzionalità cliniche delle pompe e/o dei set infusionali.	Vedere modifiche al Cap. Tecnico sui punteggi qualità
15.	2	Relativamente al requisito 2.23 per le pompe volumetriche e 8.27 per le pompe a siringa Elevata resistenza agli urti: preferibilmente da certificare con test di resistenza alla caduta effettuati ad una altezza non inferiore a 100 cm, si richiede che il parametro sopra espresso, venga corretto eliminando la certificazione di "con test di resistenza alla caduta effettuata da un'altezza non inferiore a 100 cm". Questo parametro pesa a ns. avviso un punteggio non proporzionato a parametri relativi al funzionamento delle apparecchiature che, essendo in contratto di noleggio, in caso di caduta vengono inevitabilmente controllate. Riteniamo che i dieci punti dedicati a questo parametro nella tabella di valutazione possano essere distribuiti ad altre caratteristiche funzionali da Voi richieste (vedasi chiarimento punto precedente).	Vedere modifiche al Cap. Tecnico sui punteggi qualità
16.	2	Relativamente al parametro 8.3 Errore di infusione non superiore a +/- 2% della velocità impostata, si richiede di specificare se la precisione +/- 2%, sia riferita al sistema complessivo (sistema pompante + siringa), indipendentemente dai consumabili utilizzati tra quelli approvati nel manuale d'uso.	Si conferma che si intende indipendentemente dai consumabili utilizzati
17.	2	Con riferimento al parametro 5.3 "Costituito da un perforatore, una camera di gocciolamento, uno stringitubo, un	Vedere modifiche al Cap. Tecnico



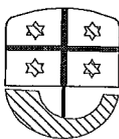
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		punto di iniezione ad Y o un rubinetto a 3 vie e un raccordo maschio terminale luer-lock", nonostante l'approvazione da parte Vs. di eliminare il "punto di iniezione ad Y" ("si approva, si espunge raccordo ad Y" in risposta al Lotto 2, Quesito 27 – Paragrafo 3.3 nelle osservazioni alla Consultazione Preliminare di Mercato), Vi segnaliamo che, probabilmente per un refuso, questo non è stato eliminato ed è stato inoltre affiancato da una descrizione non presente nella Consultazione Preliminare di Mercato relativa ad un rubinetto a 3 vie. Si richiede, pertanto, che vengano eliminati entrambi per meglio ottemperare al favor participationis (come peraltro correttamente fatto al successivo punto 6.3 per il deflussore per farmaci fotosensibili).	
18.	2	Relativamente alla tabella di valutazione, si segnala che la somma dei singoli punteggi è 70.5 e non 70 come da disciplinare. Si chiede di inviare la tabella corretta.	Trattasi di refuso. La tabella è stata corretta
19.	2	Relativamente al parametro 2.24 e 8.31 "Peso contenuto: specificare peso della pompa completa di ogni accessorio" si chiede di chiarire se la batteria, la maniglia, l'alimentatore, il sistema di fissaggio agli stativi e il sistema di fissaggio a barra normalizzata siano da considerarsi accessori da includere nel peso complessivo da dichiarare.	Si conferma quanto indicato (completa di ogni accessorio)
20.	2	in riferimento alla richiesta del deflussore per sangue, si chiede se tale specifica sia un refuso, in quanto trattasi di infusione di sangue ed emoderivati.	Si conferma capitolato tecnico
21.	2	Voce 1.8.1. "modalità minime di interfacciamento hardware: Wi-Fi, specificare altro" , si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale caratteristica risulta limitante per la concorrenza. Si chiede di eliminare o, in alternativa, di rendere opzionale, la dicitura WiFi, in accordo con quanto sancito dall'art. ... del codice degli appalti. Inoltre, la connettività del sistema modulare viene comunque garantita tramite rete LAN, mentre la connettività WiFi è prevista sulle pompe. Per quanto di nostra conoscenza, il sistema modulare rimane fisso al posto letto, pertanto non necessita di connettività in mobilità (tipo rete WiFi) che è prevista invece sulle pompe tramite modulo WiFi.	Vedere modifiche al Cap. Tecnico
22.	2	Voce 1.8.3., "Specificare la possibilità di interfacciamento con sistemi informativi aziendali" del capitolato tecnico e prestazionale, si chiede di confermare che l'interfacciamento dei sistemi infusionali con i sistemi informativi ospedalieri (1.8.3.1.) e con i sistemi gestionali dei farmaci (1.8.3.3.), sarà implementato attraverso l'interfacciamento con la cartella	Si conferma capitolato tecnico così come precisato



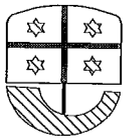
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		clinica informatizzata, ovvero la comunicazione sarà dai sistemi infusionali alla cartella, e dalla cartella ai gestionali sopra elencati	
23.	2	Voce 2.10 "Preferibilmente dotato di sistema che impedisca lo svuotamento del set di somministrazione." , si chiede di confermare che si tratta del sensore elettronico di rilevamento delle bolle aria integrato nella pompa	Si conferma Cap. Tecnico
24.	2	Voce 2.14 e criterio 5 della tabella "Criterio di aggiudicazione e parametri di valutazione qualitativa (70 punti su 100)" sez. A4, comma 2. "Autonomia con funzionamento a batteria non inferiore a 3 ore per infusione di circa 100 ml/h" , si fa presente che da norma IEC 60601-2- 24 l'autonomia della batteria per le pompe volumetriche viene valutata alla velocità di 25 ml/h. Al fine di rendere omogenea e paragonabile la valutazione delle offerte dei diversi concorrenti, si chiede di valutare l'autonomia del funzionamento della batteria alla velocità di 25 ml/h.	Vedere modifiche al Cap. Tecnico
25.	2	Voci 2.23 e 8.27 "Elevata resistenza agli urti: preferibilmente da certificare con test di resistenza alla caduta effettuati ad una altezza non inferiore a 100 cm" e criteri 9 e 18 della tabella "Criterio di aggiudicazione e parametri di valutazione qualitativa (70 punti su 100)" sez. A4, comma 2, si segnala che l'attribuzione complessiva pari a 10 punti riferita ad una caratteristica legata ad un errato utilizzo (caduta), piuttosto che ad una funzionalità migliorativa della pompa, risulta per quanto di nostra conoscenza non congruo. Si chiede pertanto di rivedere l'attribuzione del punteggio	Vedere modifiche al Cap. Tecnico nei punteggi tecnici
26.	2	Voce 2.26.3. "specificare possibilità di interfacciamento a sistemi informativi e/o cartelle cliniche informatizzate, indicando con quali prodotti/sistemi è già stata implementata" del capitolato tecnico e prestazionale, si chiede di confermare che l'interfacciamento dei sistemi infusionali con i sistemi informativi sarà implementato attraverso l'interfacciamento con la cartella clinica informatizzata, ovvero la comunicazione sarà dai sistemi infusionali alla cartella, e dalla cartella ai gestionali sopra elencati	Vedere risposta al quesito 22
27.	2	Voce 8.29 "Compatibile con maggior numero siringhe e prolunghe in commercio", si chiede di confermare che trattasi di refuso la compatibilità con le prolunghe, in quanto le stesse sono fisicamente collocate al di fuori della pompa e pertanto non è applicabile la compatibilità.	Si approva. Vedere modifiche al Cap. Tecnico



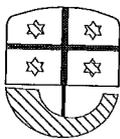
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

28.	2	Voce 8.32.3. "specificare possibilità di interfacciamento a sistemi informativi e/o cartelle cliniche informatizzate, indicando con quali prodotti/sistemi è già stata implementata" del capitolato tecnico e prestazionale, si chiede di confermare che l'interfacciamento dei sistemi infusionali con i sistemi informativi sarà implementato attraverso l'interfacciamento con la cartella clinica informatizzata, ovvero la comunicazione sarà dai sistemi infusionali alla cartella, e dalla cartella ai gestionali sopra elencati	Vedere risposta al quesito 22
29.	2	In considerazione del numero elevato di apparecchiature e degli interfacciamenti richiesti, si chiede di rivedere l'importo complessivo fissato a base d'asta in quanto, per quanto di nostra conoscenza risulta non congruo. Tale richiesta permetterebbe una maggiore partecipazione e concorrenzialità, come sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i.	Si è provveduto a rettificare in aumento la base d'asta.
30.	2	Si segnala che la richiesta di interfacciamento delle apparecchiature infusionali con i sistemi gestionali ospedalieri, risulta per quanto di nostra conoscenza clinicamente poco rilevante, soprattutto considerando che i reparti destinatari sono per definizione "di degenza non intensiva" e che non viene richiesto un interfacciamento delle apparecchiature con la cartella clinica informatizzata, come da allegato tabella interfacciamenti. Inoltre, come riportato in altra osservazione, per quanto di nostra conoscenza l'importo fissato a base d'asta risulta non congruo. Per quanto sopra esposto, si chiede di rendere gli interfacciamenti opzionali con quotazione a parte non inclusa nella base d'asta, al fine di garantire la maggiore partecipazione e concorrenzialità, come sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i.	Si conferma la richiesta d'interfacciamento inclusa nella base d'asta per gli Enti indicati nella modulo M6 excel e che hanno precisato i sistemi informativi da interfacciare
31.	2 4 5	Con riferimento ai lotti 2, 4, 5 ed in particolare all'allegato "tabella degli interfacciamenti informatici", al fine di rendere determinabile l'offerta di tali interfacciamenti, si chiede di precisare il numero di reti ospedaliere con le quali è necessario interfacciare il sistema infusionale, e di indicare quali ospedali si trovano sulla stessa rete	I sistemi gestionali sono quelli indicati in tabella indipendentemente dal numero di ospedali di ogni Azienda
32.	2 4 5	Con riferimento ai lotti 2, 4, 5 ed in particolare all'allegato "tabella degli interfacciamenti informatici", si chiede di confermare che l'installazione di eventuali gateway software potrà essere effettuata su macchine virtuali messe a disposizione dall'ente appaltante	Si conferma
33.	2 4 5	Con riferimento ai lotti 2, 4, 5 ed in particolare all'allegato "tabella degli interfacciamenti informatici", si chiede di precisare il numero di interfacciamenti da implementare per	Ad oggi non è prevedibile come si svilupperà questo dato nel corso della fornitura



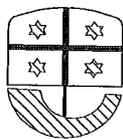
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		singola rete, con il numero di sistemi modulari e di pompe infusionali ad essi correlati	
34.	3	con il presente chiarimento si chiede, in riferimento al lotto n. 3 della presente procedura, di poter fornire pompa infusionale per PCA con batteria ricaricabile o batteria monouso o alimentazione a rete. Tale richiesta si fonda sulla necessità di garantire la partecipazione ad un maggior numero di aziende, garantendo la massima competitività tra gli operatori economici.	Vedere modifiche al capitolato tecnico
35.	3	LOTTO 3: In merito alla descrizione del LOTTO 3 in capitolato tecnico e prestazionale, dove ai punti 2. SET PER POMPA PCA ENDOVENOSA e 3. SET PER SOMMINISTRAZIONE INTRATECALE / EPIDURALE / PERINEURALE viene indicato che i set infusionali di entrambe le tipologie devono essere costituiti da un "perforatore" o un "serbatoio" si richiede di voler suddividere il quantitativo annuale di entrambe le voci in modo da poter quotare distintamente le due tipologie di set (con perforatore ossia "spike set" e con serbatoio ossia con "sacca" o "cassetta") per ognuna delle due righe. Tale richiesta risulta motivata dalla sostanziale differenza tecnica ed economica di queste due tipologie di deflussori, che difficilmente possono essere equiparati tra loro e solitamente vengono distinti in sublotti distinti."	Si conferma capitolato tecnico. La richiesta è di set forniti o di serbatoio o di perforatore: non devono essere offerti entrambi
36.	3	"LOTTO 3: In merito alla base d'asta complessiva del lotto che, secondo i quantitativi annuali stimati di set infusionali alle voci 2. SET PER POMPA PCA ENDOVENOSA e 3. SET PER SOMMINISTRAZIONE INTRATECALE/EPIDURALE/PERINEURALE ammonta a circa €7,60+IVA cad. si segnala che, a nostra conoscenza del mercato, nessun fornitore risulta in grado di fornire il materiale richiesto a tale prezzo e di conseguenza esiste il rischio concreto che il lotto vada deserto. Considerando i prezzi medi riscontrati ad oggi in procedure analoghe di altre regioni, oltre al particolare momento di mercato con difficoltà di approvvigionamento dall'estero ed incremento dei costi per tutti i fornitori, si chiede un innalzamento della base d'asta almeno del 100%."	Si è provveduto a rettificare in aumento la base d'asta.
37.	3	rif LOTTO 3: In merito ai quantitativi presunti di set infusionali indicati alla posizione 2 e 3 del file "C - FABBISOGNI E basi d'asta" e rispettivamente n.2060 pezzi del "SET PER POMPE PCA ENDOVENOSA" e n.2000 pezzi del "SET PER SOMMINISTRAZIONE INTRATECALE/EPIDURALE/PERINEURALE" si chiede di verificare se tale fabbisogno presunto sia stato erroneamente indicato in tabella come "Quantitativo annuale" mentre invece	Si confermano i dati forniti



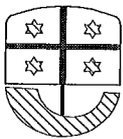
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		potrebbe essere il quantitativo totale per i sette anni di fornitura. Si chiede tale verifica in quanto nel caso fosse il quantitativo annuale risulterebbero n.190 pazienti all'anno trattati per ogni pompa richiesta e tale utilizzo risulta poco plausibile, in quanto particolarmente elevato, rispetto ai protocolli terapeutici standard di gestione del dolore.	
38.	4	Con riferimento al LOTTO 4 punto 2.18 "Certificazione CE in tutti i profili TCI o dell'Editor che li contiene" si fa presente la marchiatura CE dell'apparecchiatura integra e garantisce la piena funzionalità e sicurezza di tutti i profili TCI validati in letteratura. Si chiede pertanto che il requisito richiesto venga soddisfatto dal marchio CE dall' apparecchiatura offerta.	Vedere modifiche al capitolato tecnico
39.	4 5	· Con riferimento ai LOTTO 4 e 5 punto 1.9.1 si chiede di accettare che la comunicazione WiFi (o altro) a posto letto possa essere garantita anche dalle singole pompe senza vincolare tale funzione alla stazione modulare.	Vedere modifiche al capitolato tecnico
40.	4 5 6	Con riferimento ai LOTTI 4, 5 e rispettivamente ai punti 1.6 (per i lotti 4 e 5) e 1.27.1 per il lotto 6 si chiede conferma che l'interfacciamento con sistemi di lettura di codici a barre e/o codici QR possa avvenire non necessariamente attraverso il sistema modulare ma che venga soddisfatto dal complesso pompa + sistema modulare.	Si accoglie la richiesta
41.	4	In riferimento al requisito 1.2 "Possibilità di gestione centralizzata contemporanea di almeno 4 dispositivi infusionali", considerata la richiesta specifica per anestesia e TCI per questo lotto, si chiede se sia un refuso la richiesta di gestione centralizzata contemporanea di almeno 4 dispositivi infusionali poiché, nella pratica, si utilizzano normalmente 2/3 dispositivi. Si chiede pertanto di considerare accettabile la possibilità di gestione centralizzata di almeno 3 dispositivi, fermo restando la disponibilità a fornire sistemi modulari che gestiscano più dispositivi in caso di particolari necessità.	Vedere modifiche al capitolato tecnico
42.	4	In riferimento al requisito 1.6 "Interoperabilità con sistemi di lettura codici a barre e/o codici QR, preferibilmente integrato senza cavi, per la gestione del rischio clinico (identificazione paziente, farmaco, specificare altro)" si precisa che questo parametro pena esclusione e non parametrato in maniera ponderale con punteggio non consente ai nostri e ad altri sistemi con metodica TCI attualmente sul mercato di poter partecipare a questo lotto, pur disponendo a listino di un sistema all'avanguardia e con caratteristiche e modelli farmacocinetici innovativi e di ultimissima generazione. Si richiede che venga presa in considerazione la possibilità di	Si conferma Capitolato tecnico



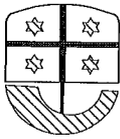
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		rendere tale parametro non requisito di minima, in modo da rendere più ampio il range delle ditte partecipanti, eventualmente utilizzando la dicitura "preferibilmente" per questa particolare caratteristica ed ottemperando così pienamente al criterio del favor participationis.	
43.	4	Relativamente al requisito di minima del sistema modulare "1.8.1. Modalità di interfacciamento hardware: Wifi, specificare altro", al fine di consentire una più ampia partecipazione si chiede di confermare che non venga considerato come caratteristica di minima la presenza del Wifi, ma verranno valutate come idonee altre modalità di interfacciamento più affidabili in termini di segnale (es. Ethernet), essendo inoltre la connettività Wifi presente sulla pompa in un'ottica di continuità di trasmissione dati durante il trasporto.	Vedere modifiche al capitolato tecnico
44.	4	In riferimento al requisito 2.35 "Display a colori" si precisa che questo parametro pena esclusione e non parametrato in maniera ponderale con punteggio non consente ai nostri e ad altri sistemi con metodica TCI attualmente sul mercato di poter partecipare a questo lotto, pur disponendo a listino di un sistema all'avanguardia e con caratteristiche e modelli farmacocinetici innovativi e di ultimissima generazione. Chiediamo che venga presa in esame la possibilità di rendere il parametro non pena esclusione, in modo da rendere più ampio il range delle ditte partecipanti, eventualmente con la dicitura "preferibilmente"	Si conferma capitolato tecnico
45.	4	Relativamente al parametro 2.44 "Peso contenuto: specificare peso della pompa completa di ogni accessorio" si chiede di chiarire se la batteria, la maniglia, l'alimentatore, il sistema di fissaggio agli stativi e il sistema di fissaggio a barra normalizzata siano da considerarsi accessori da includere nel peso complessivo da dichiarare.	Vedere risposta a quesito n. 19
46.	4	Voce 1.6. "Interoperabilità con sistemi di lettura codici a barre e/o codici QR, preferibilmente integrato senza cavi, per la gestione del rischio clinico (identificazione paziente, farmaco, specificare altro)", si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale caratteristica risulta limitante per la concorrenza. si chiede di eliminare o, in alternativa, di renderla opzionale, in accordo con quanto sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i.	Si conferma capitolato tecnico
47.	4	Voce 1.9.1. "modalità minime di interfacciamento hardware: Wi-Fi, specificare altro", si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale caratteristica risulta limitante per la concorrenza. Si chiede pertanto di eliminare o, in alternativa,	Vedere modifiche al capitolato tecnico



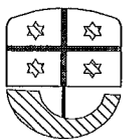
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		di rendere opzionale, la dicitura WiFi, in accordo con quanto sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i. Inoltre, la connettività del sistema modulare viene comunque garantita tramite rete LAN, mentre la connettività WiFi è prevista sulle pompe. Per quanto di nostra conoscenza, il sistema modulare rimane fisso al posto letto, pertanto non necessita di connettività in mobilità (tipo rete WiFi) che è prevista invece sulle pompe tramite modulo WiFi.	
48.	4	Voce 1.9.3., "interfacciamento con sistemi informativi aziendali; i sistemi offerti dovranno essere interfacciati, con oneri a carico del fornitore, con i seguenti sistemi in uso presso le Aziende Sanitarie (l'interfacciamento andrà implementato anche successivamente, alle stesse condizioni, in caso di sostituzione dei sistemi informatici aziendali durante il periodo contrattuale" del capitolato tecnico e prestazionale, si chiede di confermare che l'interfacciamento dei sistemi infusionali con i sistemi informativi ospedalieri (1.9.3.1.) e con i sistemi gestionali dei farmaci (1.9.3.3.), sarà implementato attraverso l'interfacciamento con la cartella clinica informatizzata, ovvero la comunicazione sarà dai sistemi infusionali alla cartella, e dalla cartella ai gestionali sopra elencati	Si conferma capitolato tecnico
49.	4	Voce 2.12.1 "modalità ml/h, ml/min" si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, la modalità mL/min risulta limitante per la concorrenza e non trova applicazione da un punto di vista clinico. Si chiede pertanto di eliminare tale dicitura	Si accoglie. Vedere modifiche al capitolato tecnico
50.	4	Voce 2.12.3. "in modalità TCI, incluso display grafico predittivo concentrazione plasmatici (Cp) e quella del sito effettore (Ce)" si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale dicitura rappresenta un elemento limitante per la concorrenza. Al fine di garantire la massima partecipazione e concorrenzialità, come sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i., si chiede di eliminare tale caratteristica o di renderla preferenziale	LA caratteristica è stata messa come preferenziale a punteggio e sarà valutata, se presente, nella prova pratica
51.	4	Voce 2.33 "Preferibilmente interoperabilità con sistemi di lettura codici a barre e/o codici QR, preferibilmente integrato senza cavi, per la gestione del rischio clinico (identificazione paziente, farmaco, specificare altro)", si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale caratteristica risulta limitante per la concorrenza. Si chiede pertanto di eliminare o, in alternativa, di renderla opzionale, in accordo con quanto sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i.	Si conferma capitolato tecnico
52.	4	Voce 2.35 "Display a colori", si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale dicitura rappresenta un elemento limitante per la concorrenza. Al fine di garantire la massima partecipazione e concorrenzialità, come sancito dall'art. 30	Si conferma capitolato tecnico



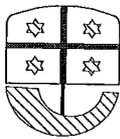
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i., si chiede di eliminare tale caratteristica o di renderla preferenziale	
53.	4	Voce 2.35.3 "visualizzazione dei parametri di funzionamento impostati: velocità di infusione, volume infuso dall'inizio del trattamento, stato di carica della batteria, allarmi, tempi di infusione, utilizzo codice colori per identificazione rapida della tipologia di farmaco in infusione (in conformità alla norma ISO 26825)" si segnala che tale dicitura rappresenta un elemento limitante per la concorrenza. Al fine di garantire la massima partecipazione e concorrenzialità, come sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i., si chiede di eliminare tale caratteristica o di renderla preferenziale	Si conferma capitolato tecnico
54.	4	Voce 2.39 e criterio 11 della tabella "Criterio di aggiudicazione e parametri di valutazione qualitativa (70 punti su 100)" sez. A4, comma 2. "Elevata resistenza agli urti: preferibilmente da certificare con test di resistenza alla caduta effettuati ad una altezza non inferiore a 100 cm" si segnala che l'attribuzione complessiva pari a 3 punti riferita ad una caratteristica legata ad un errato utilizzo (caduta), piuttosto che ad una funzionalità migliorativa della pompa, risulta per quanto di nostra conoscenza non congruo. Si chiede pertanto di rivedere l'attribuzione del punteggio	Si conferma capitolato tecnico così come modificato
55.	4	Voce 2.41 "Compatibile con maggior numero di siringhe e prolunghe in commercio" si chiede di confermare che trattasi di refuso la compatibilità con le prolunghe, in quanto le stesse sono fisicamente collocate al di fuori della pompa e pertanto non è applicabile la compatibilità	Vedere modifiche al capitolato tecnico
56.	4	Voce 2.43.3., "interfacciamento con sistemi informativi aziendali; i sistemi offerti dovranno essere interfacciati, con oneri a carico del fornitore, con i seguenti sistemi in uso presso le Aziende Sanitarie (l'interfacciamento andrà implementato anche successivamente, alle stesse condizioni, in caso di sostituzione dei sistemi informatici aziendali durante il periodo contrattuale:" del capitolato tecnico e prestazionale, si chiede di confermare che l'interfacciamento dei sistemi infusionali con i sistemi informativi ospedalieri (2.43.3.1.) e con i sistemi gestionali dei farmaci (2.43.3.3.), sarà implementato attraverso l'interfacciamento con la cartella clinica informatizzata, ovvero la comunicazione sarà dai sistemi infusionali alla cartella, e dalla cartella ai gestionali sopra elencati.	Si conferma capitolato tecnico
57.	5	in riferimento alla richiesta del deflussore per sangue, si chiede se tale specifica sia un refuso, in quanto trattasi di infusione di sangue ed emoderivati.	Si conferma capitolato tecnico
58.	5	Voce 1.6. "Interoperabilità con sistemi di lettura codici a barre e/o codici QR, preferibilmente integrato senza cavi, per la gestione del rischio clinico (identificazione paziente, farmaco,	Si conferma capitolato tecnico



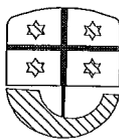
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		specificare altro)", si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale caratteristica risulta limitante per la concorrenza. si chiede di eliminare o, in alternativa, di renderla opzionale, in accordo con quanto sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i.	
59.	5	Voce 1.9.1. "modalità minime di interfacciamento hardware: Wi-Fi, specificare altro" , si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale caratteristica risulta limitante per la concorrenza. Si chiede pertanto di eliminare o, in alternativa, di rendere opzionale, la dicitura WiFi, in accordo con quanto sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i. Inoltre, la connettività del sistema modulare viene comunque garantita tramite rete LAN, mentre la connettività WiFi è prevista sulle pompe. Per quanto di nostra conoscenza, il sistema modulare rimane fisso al posto letto, pertanto non necessità di connettività in mobilità (tipo rete WiFi) che è prevista invece sulle pompe tramite modulo WiFi	Vedere modifiche al capitolato tecnico
60.	5	Voce 1.9.3., "interfacciamento con sistemi informativi aziendali; i sistemi offerti dovranno essere interfacciati, con oneri a carico del fornitore, con i seguenti sistemi in uso presso le Aziende Sanitarie (l'interfacciamento andrà implementato anche successivamente, alle stesse condizioni, in caso di sostituzione dei sistemi informatici aziendali durante il periodo contrattuale" del capitolato tecnico e prestazionale, si chiede di confermare che l'interfacciamento dei sistemi infusionali con i sistemi informativi ospedalieri (1.9.3.1.) e con i sistemi gestionali dei farmaci (1.9.3.3.), sarà implementato attraverso l'interfacciamento con la cartella clinica informatizzata, ovvero la comunicazione sarà dai sistemi infusionali alla cartella, e dalla cartella ai gestionali sopra elencati.	Si conferma capitolato tecnico
61.	5	Voce 2.16 "Autonomia con funzionamento a batteria non inferiore a 3 ore per infusione di circa 100 ml/h" si fa presente che da norma IEC 60601-2- 24 l'autonomia della batteria per le pompe volumetriche viene valutata alla velocità di 25 ml/h. Al fine di rendere omogenea e paragonabile la valutazione delle offerte dei diversi concorrenti, si chiede di valutare l'autonomia del funzionamento della batteria alla velocità di 25 ml/h.	Vedere modifiche al capitolato tecnico
62.	5	Voce 2.22 "Display a colori" si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale dicitura rappresenta un elemento limitante per la concorrenza. Al fine di garantire la massima partecipazione e concorrenzialità, come sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i., si chiede di eliminare tale caratteristica o di renderla preferenziale.	Si conferma capitolato tecnico
63.	5	Voce 2.22.3 "visualizzazione dei parametri di funzionamento impostati: velocità di infusione, volume infuso dall'inizio del trattamento, stato di carica della batteria, allarmi, tempi di infusione, utilizzo codice colori per identificazione rapida della tipologia di farmaco in infusione (in conformità alla norma ISO	Si conferma capitolato tecnico



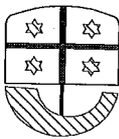
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		26825)" si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale dicitura rappresenta un elemento limitante per la concorrenza. Al fine di garantire la massima partecipazione e concorrenzialità, come sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i., si chiede di eliminare tale caratteristica o di renderla preferenziale.	
64.	5	Voce 2.26 e criterio 8 della tabella "Criterio di aggiudicazione e parametri di valutazione qualitativa (70 punti su 100)" sez. A4, comma 2. "Elevata resistenza agli urti: preferibilmente da certificare con test di resistenza alla caduta effettuati ad una altezza non inferiore a 100 cm" si segnala che l'attribuzione complessiva pari a 3 punti riferita ad una caratteristica legata ad un errato utilizzo (caduta), piuttosto che ad una funzionalità migliorativa della pompa, risulta per quanto di nostra conoscenza non congruo. Si chiede pertanto di rivedere l'attribuzione del punteggio	Si conferma capitolato tecnico con le modifiche già effettuate
65.	5	Voce 2.28.3., "interfacciamento con sistemi informativi aziendali; i sistemi offerti dovranno essere interfacciati, con oneri a carico del fornitore, con i seguenti sistemi in uso presso le Aziende Sanitarie (l'interfacciamento andrà implementato anche successivamente, alle stesse condizioni, in caso di sostituzione dei sistemi informatici aziendali durante il periodo contrattuale" del capitolato tecnico e prestazionale, si chiede di confermare che l'interfacciamento dei sistemi infusionali con i sistemi informativi ospedalieri (2.28.3.1.) e con i sistemi gestionali dei farmaci (2.28.3.3.), sarà implementato attraverso l'interfacciamento con la cartella clinica informatizzata, ovvero la comunicazione sarà dai sistemi infusionali alla cartella, e dalla cartella ai gestionali sopra elencati	Si conferma capitolato tecnico
66.	5	Voce 3.18 "Autonomia con funzionamento a batteria non inferiore a 3 ore per infusione di circa 100 ml/h", si fa presente che da norma IEC 60601-2-24 l'autonomia della batteria per le pompe siringa viene valutata alla velocità di 5 ml/h. Al fine di rendere omogenea e paragonabile la valutazione delle offerte dei diversi concorrenti, si chiede di valutare l'autonomia del funzionamento della batteria alla velocità di 5 ml/h.	Vedere modifiche al capitolato tecnico
67.	5	Voce 3.25 "Display a colori" si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale dicitura rappresenta un elemento limitante per la concorrenza. Al fine di garantire la massima partecipazione e concorrenzialità, come sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i., si chiede di eliminare tale caratteristica o di renderla preferenziale	Si conferma capitolato tecnico
68.	5	Voce 3.25.3 "visualizzazione dei parametri di funzionamento impostati: velocità di infusione, volume infuso dall'inizio del trattamento, stato di carica della batteria, allarmi, tempi di infusione, utilizzo codice colori per identificazione rapida della tipologia di farmaco in infusione (in conformità alla norma ISO 26825)" si segnala che, per quanto di nostra conoscenza, tale	Si conferma capitolato tecnico



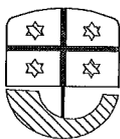
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		dicitura rappresenta un elemento limitante per la concorrenza. Al fine di garantire la massima partecipazione e concorrenzialità, come sancito dall'art. 30 commi 1) e 2) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i., si chiede di eliminare tale caratteristica o di renderla preferenziale.	
69.	5	Voce 3.28 e criterio 21 della tabella "Criterio di aggiudicazione e parametri di valutazione qualitativa (70 punti su 100)" sez. A4, comma 2. "Elevata resistenza agli urti: preferibilmente da certificare con test di resistenza alla caduta effettuati ad una altezza non inferiore a 100 cm" si segnala che l'attribuzione complessiva pari a 2 punti riferita ad una caratteristica legata ad un errato utilizzo (caduta), piuttosto che ad una funzionalità migliorativa della pompa, risulta per quanto di nostra conoscenza non congruo. Si chiede pertanto di rivedere l'attribuzione del punteggio.	Si conferma capitolato tecnico con le modifiche già effettuate
70.	5	Voce 3.30 "Compatibile con maggior numero siringhe e prolunghie in commercio" si chiede di confermare che trattasi di refuso la compatibilità con le prolunghie, in quanto le stesse sono fisicamente collocate al di fuori della pompa e pertanto non è applicabile la compatibilità.	Vedere modifiche al capitolato tecnico
71.	5	Voce 3.33.1. "modalità minime di interfacciamento hardware: ethernet, RJ45, wifi, RS232, specificare altro", si chiede di confermare che le pompe a siringa offerte dovranno essere equipaggiate con tutte le modalità minime di interfacciamento elencate, ovvero RJ45, ethernet, RS232, WiFi	Vedere modifiche al capitolato tecnico
72.	5	Voce 3.33.3., "interfacciamento con sistemi informativi aziendali; i sistemi offerti dovranno essere interfacciati, con oneri a carico del fornitore, con i seguenti sistemi in uso presso le Aziende Sanitarie (l'interfacciamento andrà implementato anche successivamente, alle stesse condizioni, in caso di sostituzione dei sistemi informatici aziendali durante il periodo contrattuale" del capitolato tecnico e prestazionale, si chiede di confermare che l'interfacciamento dei sistemi infusionali con i sistemi informativi ospedalieri (3.33.3.1.) e con i sistemi gestionali dei farmaci (3.33.3.3.), sarà implementato attraverso l'interfacciamento con la cartella clinica informatizzata, ovvero la comunicazione sarà dai sistemi infusionali alla cartella, e dalla cartella ai gestionali sopra elencati	Si conferma capitolato tecnico
73.	6	Vs. Punto: 1.15. Autonomia con funzionamento a batteria non inferiore a 3 ore per infusione di circa 100 ml/h. Si richiede che la valutazione sui tempi di durata della batteria per le pompe volumetriche venga effettuata a 25 ml/h come da norma IEC 60601-2-24 al fine di uniformare la valutazione del parametro a tutti gli operatori coinvolti.	Vedere risposta a quesito 24 e modifiche conseguenti agli atti di gara
74.	6	Vs. Punto: 1.17 Ridotto tempo di ricarica delle batterie (specificare tempi per ricarica completa con apparecchiatura spenta e accesa). Si richiede di eliminare la richiesta a pompa	Vedere modifiche al cap. tecnico



REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		accesa, il dato non viene fornito dal produttore. Non può essere fornito un dato preciso in quanto non si conoscono le condizioni della pompa (in stand by, in funzione, a quale velocità ecc...)	
75.	6	Vs. Punto: 1.27.1. Interoperabilità con sistemi di lettura codici a barre e/o codici QR, preferibilmente integrato senza cavi, per la gestione del rischio clinico (identificazione paziente, farmaco, specificare altro). Il sistema dovrà comunque poter funzionare in modalità manuale. Al fine di garantire una più ampia partecipazione al lotto, si richiede che tale requisito venga valutato come preferenziale. Si fa presente che la qualità tecnica di tale sistema, richiesto dal capitolato tecnico a pena esclusione, non viene neppure valutata in sede di attribuzione di punteggi qualitativi. Tale scelta rafforza la richiesta di attribuirne un valore preferenziale in quanto la mera esistenza di un sistema complesso come quello descritto non ne garantisce necessariamente l'efficienza, ma tuttavia la sua mancanza escluderebbe dalla gara la gran parte delle ditte concorrenti.	Vedere modifiche al cap. tecnico
76.	6	Con riferimento al LOTTO 6 à LINEE DI MISCELAZIONE punti A e B si chiede di considerare non vincolante la presenza di una doppia clamp a scorrimento.	Vedere modifiche al cap. tecnico
77.	6	In riferimento al requisito 1.27.1 "Interoperabilità con sistemi di lettura codici a barre e/o codici QR, preferibilmente integrato senza cavi, per la gestione del rischio clinico (identificazione paziente, farmaco, specificare altro)" si rileva che questa caratteristica, peraltro non presente nella stesura della consultazione preliminare di mercato, se rimanesse nell'elenco delle caratteristiche a pena esclusione e non fosse, invece, soppesata con un punteggio premiante, non renderebbe possibile la partecipazione a diversi operatori economici presenti ed attualmente leader di mercato. Nella fattispecie BD, aggiudicataria delle forniture in essere e indiscutibilmente azienda leader in ambito nazionale ed internazionale per la produzione di sistemi per somministrazione di farmaci oncologici, si troverebbe impossibilitata a partecipare a questo lotto. Si richiede, pertanto, che venga presa in considerazione la possibilità di rimuovere il parametro o, in alternativa, di renderlo non pena esclusione, in modo da ottenere la più ampia e concorrenziale offerta possibile ed eventualmente, assegnare a questa caratteristica un peso ponderale quantificabile con un adeguato punteggio qualitativo.	Vedere modifiche al cap. tecnico



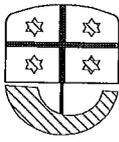
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

78.	6	Relativamente al parametro 1.26 "Peso contenuto: specificare peso della pompa completa di ogni accessorio" si chiede di chiarire se la batteria, la maniglia, l'alimentatore, il sistema di fissaggio agli stativi e il sistema di fissaggio a barra normalizzata siano da considerarsi accessori da includere nel peso complessivo da dichiarare.	Vedere risposta al quesito 19
79.	6	. Al punto – Linee di Miscelazione- Parametro A. a) Perforatore per flacone sacca in plastica dotato di cappuccio, capace di perforare la membrana di una sacca/flacone con facilità, senza rilasciare frustoli di membrana, preferibilmente senza presa d'aria, per evitare reazione di aerosol (se presenta apertura per aria deve essere dotata di filtro idrofobico antibatterico e chiudibile se non utilizzato). La richiesta di un set di miscelazione senza presa d'aria, causa problemi di allarmi occlusione a monte nel caso di utilizzo di flaconi semi-rigidi. Si chiede quindi di poter partecipare anche con un sistema di sicurezza provvisto di valvola unidirezionale, in grado di far penetrare aria all'interno del flacone, per equilibrare la pressione ed evitare il vacuum e non far fuoriuscire aerosol dal contenitore. Sistema di assoluta sicurezza, migliore di un sistema apri/chiedi con sportellino. Offerta migliorativa.	Vedere modifiche al cap. tecnico
80.	6	Parametro A.d) Valvola antireflusso a circuito chiuso bidirezionale con attacco luer-lock per introduzione farmaci senza impiego di aghi. Si chiede di partecipare con un prodotto migliorativo quale una valvola bidirezionale "autosigillante", in quanto la valvola antireflusso, in questo caso, risulterebbe superflua e a rischio contaminazione (rimane il pozzetto pieno di farmaco pericoloso) non essendo autosigillante.	Vedere modifiche al cap. tecnico
81.	6	Parametro A.e) Un attacco Luer-Lock per il collegamento al deflussore; il terminale deve essere dotato di un Cappuccio protettivo che garantisca la sterilità e impedisca il gocciolamento del liquido. Si richiede di poter partecipare, come soluzione migliorativa, con un dispositivo dotato di valvola unidirezionale in prossimità del luer lock terminale, in modo tale da evitare, durante l'infusione, fenomeni di miscelazione che potrebbero causare delle incompatibilità di farmaci, con conseguente produzione di particolato che potrebbe essere pericoloso per il paziente.	Vedere modifiche al cap. tecnico
82.	6	Parametro B. a) Perforatore per flacone sacca in plastica dotato di cappuccio, capace di perforare la membrana di una sacca/flacone con facilità, senza rilasciare frustoli di membrana, preferibilmente senza presa d'aria, per evitare reazione di aerosol (se presenta apertura per aria deve	Vedere modifiche al cap. tecnico



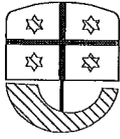
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		essere dotata di filtro idrofobico antibatterico e chiudibile se non utilizzato). La richiesta di un set di miscelazione senza presa d'aria causa problemi di allarmi occlusione a monte nel caso di utilizzo di flaconi semi-rigidi. Si chiede quindi di poter partecipare anche con un sistema di sicurezza valvolato unidirezionale, in grado di far penetrare aria all'interno del flacone, per equilibrare la pressione ed evitare il vacuum garantendo al contempo il contenimento dell'aerosol. Offerta migliorativa.	
83.	6	Parametro B.d) Valvola antireflusso a circuito chiuso bidirezionale con attacco luer-lock per introduzione farmaci senza impiego di aghi. Si chiede di partecipare con un prodotto migliorativo quale una valvola bidirezionale autosigillante, in quanto la valvola antireflusso, in questo caso, a ns. avviso, risulta superflua e a rischio contaminazione (rimane il pozzetto pieno di farmaco pericoloso), non essendo autosigillante.	Vedere modifiche al cap. tecnico
84.	6	Parametro B.e) Un attacco Luer-Lock per il collegamento al deflussore; il terminale deve essere dotato di un Cappuccio protettivo che garantisca la sterilità e impedisca il gocciolamento del liquido. Si richiede di poter partecipare con dispositivo dotato di una valvola unidirezionale in prossimità del luer lock terminale, in modo tale da evitare durante l'infusione fenomeni di miscelazione che potrebbero causare delle incompatibilità di farmaci, con conseguente produzione di particolato. Offerta migliorativa.	Vedere modifiche al cap. tecnico
85.	6	SEZIONE A4 CRITERI DI VALUTAZIONE QUALITATIVA. NORME GENERALI PER L'ESECUZIONE DEL CONTRATTO. In merito ai criteri di valutazione qualitativa, si chiede che venga rimosso o ridotto nel peso il Criterio 8 "1.25. Elevata resistenza agli urti: preferibilmente da certificare con test di resistenza alla caduta effettuati ad una altezza non inferiore a 100 cm". Riteniamo che questo requisito sia non indispensabile, sia perché le pompe sono in contratto di noleggio e quindi coperte da assistenza tecnica sia perché, qualora la pompa dovesse cadere, è raccomandabile, visto l'importanza della linearità di infusione, inviarla all'assistenza tecnica per un controllo. Tale caratteristica, la cui eliminazione/rimodulazione è stata una richiesta sollevata da più operatori economici durante la Consultazione Preliminare di Mercato, benché non indicativa di funzionalità primarie dello strumento, è valutata con un punteggio tra i più alti (6 punti). Riteniamo che i punti dedicati a questo parametro nella tabella di valutazione possano	Vedere modifiche al cap. tecnico



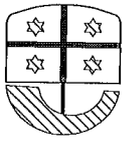
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		essere distribuiti ad altre caratteristiche funzionali da Voi richieste	
86.	6	In riferimento alla procedura in oggetto, si chiede di aumentare gli importi a base d'asta del lotto 6 in quanto eccessivamente bassi. I notevoli aumenti subiti in questi ultimi due anni (energia, gas, trasporti, ecc.) stanno impattando in modo considerevole sui costi di produzione e di conseguenza sui prezzi dei dispositivi, per questo motivo si chiede di rivedere le basi d'asta.	Si è provveduto a rettificare in aumento la base d'asta.
87.	6	Rif. CAPITOLATO TECNICO Lotto 6 Punti 2.2 e 2.13 // 3.2 e 3.14 // 4.2 e 4.14 E' richiesto un punto di iniezione supplementare a Y, mentre come da quesito 4 (documento delle risposte ai quesiti della consultazione preliminare di mercato) e relativa risposta, si approvava e si invitava l'operatore economico a vedere le modifiche al capitolato tecnico. Si richiede di provvedere alla modifica del capitolato tecnico come da Vs. autorizzazione alla consultazione di mercato.	Vedere modifiche al cap. tecnico
88.	6	Rif. CAPITOLATO TECNICO Linee di miscelazione A - Linea di miscelazione e connessione tra sacca/flacone e deflussore, ambrata Al punto c) è richiesta una doppia clamp a scatto di chiusura. Si segnala che è sufficiente una singola clamp che è testata e funzionale ad evitare il mescolamento dell'antiblastico con il diluente (vengono eseguiti test di laboratorio a riguardo). Si richiede di accettare questa soluzione	Vedere risposta al quesito 76
89.	6	Al quesito 5 (documento delle risposte ai quesiti della consultazione preliminare di mercato) si richiedeva di prevedere per i deflussori a più vie destinati alla chemioterapia un sistema per il riempimento iniziale del set e per la facile e precisa regolazione del livello del liquido nella camera di gocciolamento, prima e durante la somministrazione dei farmaci. Dalla vostra risposta la richiesta era stata approvata, ma non c'è evidenza di questo nel capitolato tecnico. Si richiede di provvedere alla modifica.	La caratteristica necessaria è quella inserita nelle voci 2.9, 3.10 e 4.10 (camera di gocciolamento...) Verrà accettato sistema analogo . Vedere modifica al cap. tecnico
90.	6	Al quesito 1 (documento delle risposte ai quesiti della consultazione preliminare di mercato) si richiedeva di inserire tra le caratteristiche tecniche il rilevatore di gocce per ogni pompa. Dalla vostra risposta si evince che tale caratteristica è stata inserita come caratteristica a punteggio nei lotti dove è presente la pompa volumetrica ma in realtà non è prevista per il lotto 6 dove ci sono le pompe volumetriche. Si richiede di provvedere alla modifica del capitolato tecnico.	Vedere modifiche al cap. tecnico



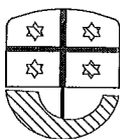
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

91.	6	Al quesito 38 (documento delle risposte ai quesiti della consultazione preliminare di mercato) punto 1.27 approvate la modifica al capitolato tecnico, ma in realtà inserite tale caratteristica a punteggio e ne assegnate 6. A nostro avviso sembra una valutazione eccessiva e si richiede di ridurre i punti previsti per tale caratteristica.	Vedere modifiche al cap. tecnico
92.	6	Capitolato tecnico sezione A2: al punto 5 è richiesta almeno una manutenzione preventiva all'anno. Si segnala che il fabbricante della nostra pompa infusione consiglia sul manuale dell'apparecchiatura, una manutenzione preventiva ogni 2 anni. Si richiede di togliere la dicitura di "almeno una all'anno" e inserire la cadenza temporale prevista dal costruttore dell'apparecchiatura (con apposita dichiarazione).	Si conferma cap. tecnico.
93.	6	Si segnala che in virtù del numero di pompe richiesto (652) e del numero di deflussori annuo, risulta un consumo annuo per pompa di circa 144 deflussori; tale quantitativo è molto basso e non sembra coerente con i consumi annui di reparti di oncologia ed ematologia. Si richiede di analizzare il reale consumo o il numero di pompe richieste. Inoltre il numero di linee di miscelazione appare molto basso, visto che il numero totale è inferiore alla somma dei deflussori e dovrebbe essere almeno di ugual valore.	Si confermano i consumi indicati che si intendono presunti
94.	6	Nel modulo M6 excel del lotto 6 alla fine dell'elenco prodotti è riportata la seguente dicitura: "*deflussore per sangue non concorre alla base d'asta e alla quantificazione offerta". Tra i prodotti non è presente alcun deflussore sangue. Questa dicitura è un refuso?	Trattasi id refuso. Vedere modifica
95.	6	Nel questionario tecnico M5Bis per il lotto 6 al punto 1.27.4.4 sono richiesti "sistemi gestionali farmaci". Dalla tabella interfacciamenti informatici i sistemi gestionali farmaci sono riferiti solo al lotto 2. La voce 1.27.4.4 per il lotto 6 è un refuso?	Si conferma cap. tecnico. LA richiesta è specificare la possibilità di ... (non vincolante)
96.	6	17.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA – PUNTEGGI QUALITATIVI LOTTO 6: Si chiede di inserire in tabella punteggi tecnici le caratteristiche relative ai deflussori in quanto risultano essere fondamentali in termini di vantaggi sia lato paziente che operatore, si fa presente che l'assenza di punteggi dedicati limita le aziende alla proposta standard.	Si conferma cap. tecnico
97.	6	LOTTO 6 – POMPE VOLUMETRICHE PER CHEMIOTERAPIA (CND: Z12030302) Si richiede di specificare quali cartelle cliniche andranno interfacciate con le apparecchiature nei 6 interfacciamenti richiesti. Si richiede inoltre se i sei interfacciamenti richiesti siano collegati da una stessa rete ospedaliera oppure possiedono singole reti locali.	Il dato è specificato nella tabella interfacciamenti informatici. Ogni Ente ha una propria rete



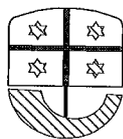
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

98.	tutti	Relativamente alla richiesta di una dichiarazione di impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva ai sensi dell'art. 93, comma 8 del D.Lgs. 50/2016, come richiesto al punto 2 dell'art. 12 del Disciplinare di gara, si chiede conferma della possibilità di inserire tale dichiarazione all'interno della garanzia provvisoria, come previsto al punto F del medesimo articolo. In caso affermativo si chiede la possibilità di inserire la garanzia fideiussoria, oltre che nello slot denominato "Garanzia Provvisoria" (Vs. Rif. punto E della Documentazione Amministrativa), anche nello slot denominato "Impegno del Fideiussore" (Vs. Rif. punto F della Documentazione Amministrativa).	Si conferma
99.	tutti	Relativamente ai requisiti di capacità economica e finanziaria (Vs. rif. art. 8.2 del disciplinare) e Tecnica e professionale (Vs. Rif. art. 8.3 del Disciplinare di Gara) si chiede conferma che in questa fase è sufficiente, presentare dichiarazione tramite le sez. 1a, 1b, 2a, 2b, 3, 1b, 10 , 11 del DGUE.	E' sufficiente. Si conferma
100.	tutti	Relativamente alla richiesta di documentazione tecnica specificata all'art. 15.2.4 del Disciplinare di gara, si chiede conferma della possibilità di presentare documentazione come certificazioni CE e ulteriori Certificazioni, in lingua inglese; Si chiede inoltre conferma che, relativamente ai manuali, le schede, le relazioni, i documenti e tutti gli elaborati di cui si compone l'Offerta tecnica, da presentare in lingua italiana, la possibilità di presentare gli stessi in lingua straniera corredata da traduzione giurata in lingua italiana.	Si conferma
101.	tutti	Relativamente alla richiesta di sottoscrizione dell'allegato contratto "full risk", specificata all'art. 2 "Assistenza Tecnica e Formazione" del Capitolato Tecnico, si chiede conferma che il suddetto allegato non debba essere firmato in questa fase ma in una fase successiva all'aggiudicazione della gara. In caso contrario si chiede dove inserire l'allegato "full risk" all'interno della documentazione tecnica.	La partecipazione alla gara implica l'integrale accettazione di tutti i documenti, compreso l'allegato contratto "full risk".
102.	tutti	Relativamente al file "Dettaglio Prezzi unitari" (M6 - Excel) si chiede conferma che il file deve essere presentato in formato excel non firmato digitalmente ed in formato pdf firmato digitalmente;	Si conferma
103.	tutti	Relativamente al file "Dettaglio Prezzi unitari" (M6 - Excel), ed in particolare alla richiesta del prezzo annuo del noleggio delle apparecchiature , si chiede conferma che il prezzo annuo del noleggio di ogni singola apparecchiatura offerta deve essere minimo di € 60,00 iva esclusa, pena l'esclusione dalla gara.	Si conferma per i lotti 1, 2 e 6. Per i lotti 3 e 5 è €. 100,00; per il lotto 4 è €. 300,00



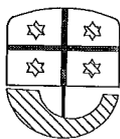
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

104.	tutti	Con riferimento a tutti i lotti dove richiesto "Elevata resistenza agli urti: preferibilmente da certificare con test di resistenza alla caduta effettuati ad una altezza non inferiore a 100cm" si richiede di attenersi a quanto previsto nella . certificazione IEC 60601-1-12.	Vedere modifiche al cap. tecnico
105.	tutti	Si chiede che venga disposta la proroga, già stabilita ex lege, del termine di presentazione delle offerte di almeno 20 giorni rispetto alla data prevista del 08/02/2023, al fine di garantire la più ampia partecipazione nella procedura di gara e, così, la più ampia concorrenza, nonché l'opportunità di ricevere le migliori offerte.	Nuova scadenza fissata al 28/02/2023
106.	tutti	Considerata la complessità di formulazione nonché l'entità dell'offerta e della gara in generale, e visto il periodo di festività in cui è stata indetta, chiediamo per cortesia una proroga dei termini di presentazione di offerta e di chiarimenti al fine di consentire una attenta valutazione di tutti gli aspetti del servizio/fornitura richiesto.	Vedere risposta quesito 105
107.	tutti	Relativamente ai REQUISITI E INTERFACCIAMENTI INFORMATICI e in particolare al paragrafo 3.1.1. "Implementare l'interfacciamento informatico con tutti i Sistemi Informativi indicati per il Lotto oggetto dell'Offerta, con oneri da quotare in offerta economica. (Le Aziende sanitarie valuteranno se richiedere o meno l'interfacciamento)" chiediamo di confermare che l'onere di interfacciamento, essendo facoltativo l'acquisto da parte delle Aziende Sanitarie, venga scomputato dal calcolo di attribuzione dei punteggi e pertanto non contribuisca al valore della base d'asta.	Il valore economico dell'interfacciamento informatico, se precisato e inserito nel mod. M6 excel – Dettaglio prezzi unitari fa parte della base d'asta. Le singole aziende hanno la facoltà di richiederlo o meno.
108.	tutti	In relazione ai REQUISITI E INTERFACCIAMENTI INFORMATICI e in particolare al paragrafo 3.1.3. "Laddove non è stato possibile fornire queste informazioni in fase di gara, le integrazioni saranno oggetto di successiva trattativa tra l'Aggiudicatario (che dovrà farsi carico delle spese di interfacciamento, lato sistema infusione fornito) e le Aziende interessate (che dovranno farsi carico delle spese di interfacciamento, lato sistema informativo aziendale)" si richiede di confermare che tale principio (in particolare la circostanza che l'Aggiudicatario dovrà farsi carico delle spese di interfacciamento, solo lato sistema infusione fornito) si applichi a tutte le richieste di interfacciamento presenti nei singoli lotti (es. Lotto 5 "1.9.3. interfacciamento con sistemi informativi aziendali; i sistemi offerti dovranno essere	Si conferma il punto 3.1.3 del cap. tecnico per quanto riguarda le aziende che non hanno fornito alcun dato sui propri sistemi informatici dove viene richiesto . Per le aziende che hanno fornito i dati , l'interfacciamento va quotato in offerta economica e concorre alla base d'asta



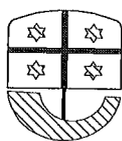
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		interfacciati, con oneri a carico del fornitore, con i seguenti sistemi in uso presso le Aziende Sanitarie”).	
109.	tutti	Visti i punti 3.3.2, 3.3.3, 3.3.4 di pagina 29 del Capitolato Tecnico e Prestazionale, relativi ai “Requisiti e Interfacciamenti Informatici” di tutti i lotti, si chiede di confermare che le soluzioni software richieste nella presente procedura, qualora richieste dalle singole Aziende, saranno installate su Infrastruttura Hardware e Software messa a disposizione dalle singole Aziende Sanitarie (Sistemi Operativi, Database, Server, ecc.), in modo da garantire che tutta l’infrastruttura rispetti pienamente i requisiti aziendali	Ogni Azienda metterà a disposizione i server virtuali necessari all’installazione delle applicazioni offerte
110.	tutti	Si richiede di ridurre la durata della fornitura (72 mesi + 12 mesi) perché al giorno d'oggi, viste le condizioni di mercato e i problemi legati al post pandemia e guerra con ripercussioni in tutti i settori, non è possibile fare offerte economiche che possano essere mantenute tali per un periodo così lungo.	Si conferma la durata della gara
111.	tutti	Vista la complessità della procedura e la richiesta di modifiche al Capitolato e per consentire una maggiore partecipazione con una accurata preparazione della documentazione richiesta, si chiede di prorogare i termini di scadenza per la presentazione delle offerte.	Vedere risposta al quesito 105
112.	tutti	Il modulo offerta M6 alla fine della tabella cita "PREZZO OFFERTO SETTENNALE LOTTO DA INSERIRE SUL SISTEMA SINTEL". A pag. 41 del Disciplinare rif. 15.2.5 punto 1 è riportata la seguente frase: "indicare a sistema il valore complessivo settennale compresa proroga annuale". Se deve essere compresa la proroga il periodo diventa di 8 anni perciò l'importo non corrisponde a quello indicato nel modulo M6. Quale importo deve essere inserito a sistema?	LA durata della gara è 72 mesi + 12 di rinnovo/proroga. La base d'asta è per 7 anni (6 + 1) .
113.	tutti	All'interno del Capitolato Tecnico sono presenti le sezioni A2 e A3 che chiedono data e firma per accettazione. Devono essere presentate firmate? Se sì, in quale campo della documentazione tecnica devono essere inserite?	Vedere risposta quesito 101
114.	tutti	Al punto 3 della sezione A2 del Capitolato Tecnico sono richiesti i nominativi dei tecnici ed altri dati. Questi devono essere forniti già in fase di presentazione offerta o solo dalla ditta aggiudicataria?	I dati devono essere forniti in fase di presentazione dell’offerta
115.	tutti	Bisogna presentare una propria relazione per il servizio di assistenza tecnica, o non è necessario visto che le condizioni sono dettate nel Capitolato Tecnico?	Deve essere allegata una relazione tecnica nella documentazione dell’offerta con quanto richiesto al punto 3 dell’allegato A2. Inserire quanto richiesto insieme al modello M5
116.	tutti	Se un'azienda partecipa come impresa singola, le parti non compilate della domanda di partecipazione possono essere eliminate?	Si conferma



REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

117.	tutti	Nel questionario tecnico M5bis le parti per i lotti per cui non si partecipa possono essere eliminate?	Si conferma
118.	tutti	Nel questionario tecnico M5bis devono essere compilate dall'impresa partecipante anche le caratteristiche valutabili a punteggio?	Si conferma
119.	tutti	Se tutti i dati dichiarati nell'offerta tecnica M5 sono presenti nelle schede tecniche allegate al punto 4 della documentazione tecnica, si può far riferimento a quel file o devono essere allegate anche all'offerta tecnica M5?	Si deve fare riferimento ai file già inseriti precisando nome file, pagina, ecc ecc
120.	tutti	in caso di firma da parte di un procuratore munito di poteri, si chiede di poter allegare dichiarazione con copia conforme all'originale della visura camerale con riportati i poteri di firma dello stesso	Si conferma
121.	tutti	Si chiede il riferimento del codice tributo e iban per poter procedere al pagamento del modello F24 relativo al versamento dell'imposta di bollo	Il codice tributo è 2501. In alternativa il concorrente può acquistare la marca da bollo da € 16,00 ed inserire il suo numero seriale all'interno di una apposita dichiarazione di avvenuto assolvimento dell'imposta di bollo sull'istanza di partecipazione resa ai sensi degli artt. 47 e 76 del DPR 445/2000 ss.mm.ii ed allegare altresì, obbligatoriamente, copia del contrassegno in formato .pdf. Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.
122.	tutti	In considerazione della complessità del Progetto Tecnico richiesto e della documentazione da presentare, siamo con la presente a richiedere Vs. cortese disponibilità a posticipare la scadenza per la presentazione delle offerte di almeno 30gg.	Vedere risposta al quesito 105
123.	tutti	Con riferimento alla voce 3.3.3. "in caso di piattaforma Windows: dotazione di sistema antivirus Symantec Endpoint Protection (licenza client fornita dall'Azienda) e aggiornamento attraverso il sistema di distribuzione delle definizioni esistente in azienda" previsti per tutti i lotti nel capitolato tecnico prestazionale, si chiede di eliminare tale dicitura, in quanto è possibile installare la piattaforma software direttamente su macchina virtuale e quindi all'interno del sistema informatico	Vedere modifiche al cap. tecnico



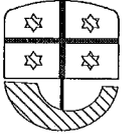
REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

		ospedaliero, al fine di semplificare l'installazione e garantire al contempo gli standard di sicurezza informatici previsti dalla struttura ospedaliera	
124.	tutti	Con riferimento alla voce 3.3.4 "Tutto il necessario hardware e software (attività, servizi, materiali, ecc.) a completare l'interfacciamento informatico dovrà essere fornito a carico del fornitore", previsto per tutti i lotti nel capitolato tecnico prestazionale, si chiede di confermare che i PC con relativi sistemi operativi e software antivirus, saranno messi a disposizione dalla stazione appaltante, e quindi non dovranno essere inclusi in offerta. Si chiede inoltre di specificare il numero totale per ogni lotto, di PC sui quali andranno installati i software di controllo remoto. Tale richiesta deriva dalla possibilità dell'installazione della piattaforma software direttamente su macchina virtuale e quindi all'interno del sistema informatico ospedaliero, al fine di semplificare l'installazione e garantire al contempo gli standard di sicurezza informatici previsti dalla struttura ospedaliera	<p>Nel capitolato tecnico non sono richiesti PC. Qualora siano necessari all'aggiudicatario, dovranno essere messi a disposizione a carico dello stesso con i requisiti necessari.</p> <p>La richiesta non può essere esaudita al momento: sarà oggetto di confronto tra le parti; comunque l'installazione sul server supera il problema</p>
125.	tutti	Si richiede il posticipo dei termini di presentazione dell'offerta, data la complessità tecnica del capitolato.	Vedere risposta al quesito 105
126.	tutti	Si chiede conferma che il quantitativo indicato come fabbisogno annuale, riportato sul modello M6-Offerta Economica relativo ai sistemi (sistema modulare, pompe volumetriche e pompe a siringa) corrisponda al totale del fabbisogno settennale.	Si conferma
127.	tutti	Si chiede conferma che sia già presente all'interno di tutte le strutture la rete WIFI.	L'installazione capillare del WIFI non è, al momento, garantito ovunque
128.	tutti	Si chiede conferma che la quotazione relativa all'interfaccia informatica da fornire su richiesta di ogni singola struttura (in riferimento al documento tabella interfacciamenti informatici) sia considerata come quotazione opzionale, ovvero non compresa nella base d'asta.	L'interfacciamento informatico, dove previsto nel modello M6 excel e nella Tabella sistemi operativi, è compreso nella base d'asta
129.	tutti	PUNTO 4 - CAMPIONATURA E PROVA PRATICA: si chiede di indicare il quantitativo necessario per la campionatura/prova pratica (sia dei sistemi infusionali che del materiale di consumo dedicato) da dover presentare in sede di prova pratica.	Il dato verrà comunicato con congruo anticipo rispetto alla data di convocazione
130.	tutti	Si chiede conferma che i sistemi infusionali offerti debbano essere nuovi ovvero che non sia possibile offrire dispositivi ricondizionati.	Vengono richiesti sistemi nuovi
131.	tutti	PUNTO 9 MODALITA' E TERMINI DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA CAPITOLATO TECNICO, si chiede di specificare i tempi di consegna relativi ai sistemi di infusione.	Vedere modifiche al cap. tecnico



REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

132.	tutti	10) 8.2 DISCIPLINARE DI GARA - REQUISITI DI CAPACITA' ECONOMICA E FINANZIARIA: Si chiede conferma che per settore oggetto di gara si intenda il settore dispositivi medici e se a comprova del requisito del fatturato ai sensi dell'art. 86 comma 4 sia necessario allegare i bilanci in sede di offerta	Il settore oggetto di gara è l'intero settore dei dispositivi medici. I bilanci vanno allegati solo se necessario e nei casi previsti dal disciplinare di gara.
133.	tutti	8.3 DISCIPLINARE DI GARA - REQUISITI DI CAPACITA' TECNICA E PROFESSIONALE: Si chiede conferma che per settore oggetto di gara si intenda il settore dispositivi medici e se a comprova delle principali forniture eseguite sia necessario allegare i certificati rilasciati dagli Enti in sede di offerta.	I certificati possono essere richiesti da SUAR in sede di comprova dei requisiti e non vanno allegati in questa fase alla istanza di partecipazione
134.	tutti	TABELLA INTERFACCIAMENTI INFORMATICI: si chiedono i riferimenti delle diverse Aziende indicate in tabella al fine di poterle contattare per calcolare i costi relativi all'interfacciamento.	Si possono contattare i referenti informatici delle varie Aziende ospedaliere. I recapiti sono recuperabili dai siti istituzionali degli Enti
135.	tutti	Si richiede di adeguare le basi d'asta per consentire la piu' ampia partecipazione considerata la profonda variazione del quadro economico generale che ha comportato diverse criticità tra cui: Un forte incremento dei costi di produzione dei dispositivi medici come conseguenza dell'aumento dei prezzi delle materie prime; Un forte incremento dei costi di gestione, logistica e spedizione dei dispositivi medici come conseguenza dell'aumento dei prezzi di acquisto dell'energia; La difficoltà nel reperimento di materie prime e di prodotti finiti, come conseguenza (anche) della grave situazione legata al conflitto militare in Ucraina, che ha spinto le aziende del settore a cercare nuovi canali di approvvigionamento per garantire; maggiori costi legati all'applicabilità del Regolamento UE 2017/746 MDR.	Vedi risposta ai precedenti quesiti 11, 29, 36, 86
136.	tutti	Si richiede se, da parte delle strutture, vi è la possibilità di fornire degli ambienti virtuali dove installare i software o se occorre fornire l'hardware.	Si conferma
137.	tutti	Siamo a richiedere quali siano i reparti interessati alle stazioni di centralizzazione/remotizzazione allarmi e ai dispositivi per scansioni codice a barre per quantificarne il numero.	Dato non fornibile
138.	tutti	Con la presente siamo a chiedere la concessione da parte del Vostro Spettabile Ente di una proroga dei termini di presentazione dell'offerta già fissata per il giorno 08/02/23, di almeno 15 giorni. Detta richiesta è motivata dalla complessità della documentazione da predisporre. Siamo certi che detta proroga ci consentirebbe di effettuare la presentazione di	Vedere risposta al quesito 105



REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE
SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

	un'offerta perfettamente rispondente alle caratteristiche di gara.	
--	--	--

IL DIRIGENTE RUP
(Dott. Riccardo Zanella)