

Dirigente Responsabile: Dott. Luigi Moreno COSTA tel. 0105488561  
E-mail: luigimoreno.costa@regione.liguria.it

Funzionario referente: Sig.a Loredana Lotti tel. 010.5488546  
E-mail: loredana.lotti@regione.liguria.it

Sig. Roberto Boretti tel. 010.5488535  
E-mail: roberto.boretti@regione.liguria.it

Genova, 13//07/2015

Prot. n. 5930 RU

Oggetto: Procedura aperta, ai sensi dell'art. 55 del D.Lgs n. 163/2006, per l'affidamento della fornitura di "Dispositivi di Protezione Individuale (D.P.I.) occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e I.R.C.C.S. della Regione Liguria per un periodo di 24 mesi (con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi)" Lotti 19-N. gara 6061581.

**Risposte ai quesiti**

In risposta ai sottoelencati quesiti formulati a questa Centrale in ordine alla gara in oggetto **fino al 06 luglio 2015**, si rappresenta quanto segue:

**QUESITO N. 1**

**DOMANDA**

Lotto 9.

Si chiede conferma se il prezzo di base d'asta dei guanti del sub lotto 9a e sub lotto 9b è inteso per singolo guanto

**RISPOSTA**

Si conferma che sia il prezzo a base d'asta che il fabbisogno è riferito al singolo guanto

**QUESITO N. 2**

**DOMANDA**

Sub Lotto 9b

Si chiede conferma che la richiesta della conformità alla EN 421 (radiazioni ionizzanti e contaminazione) sia un refuso come riportato nella risposta 11 del verbale del dialogo tecnico (Vostro prot. 1453 del 18/02/2015) e che la richiesta esatta sia la conformità alla EN420.

**RISPOSTA**

Come correttamente evidenziato trattasi di refuso; la richiesta esatta è la conformità alla EN420.

**QUESITO N. 3**

**DOMANDA**

Sub Lotto 9b

Essendo i guanti richiesti non sterili si chiede se possono essere di forma ambidestra e non di forma anatomica.

**RISPOSTA**

I guanti richiesti non sterili possono essere offerti in forma ambidestra.

**QUESITO N. 4**

**DOMANDA**

LOTTO 7 - Sub lotto 7b) FACCIALE FILTRANTE FFP3 / MASCHERA CHIRURGICA CON DOPPIA CERTIFICAZIONE DPI - DISPOSITIVO MEDICO

Viene richiesto un facciale filtrante di classe di protezione FFP3 NR D con valvola coperta e nel contempo viene richiesto "Il facciale filtrante deve presentare una struttura a "V" in modo da essere ripiegabile e di mantenere la forma una volta aperto, in doppia taglia per adattarsi perfettamente a volti diversi." Tale specifica prescrizione è identica a quella riportata nel sub lotto 8a.

Si ravvisa che, a nostra conoscenza, non esiste alcun prodotto dotato di doppia certificazione (Dispositivo Medico e Dispositivo di Protezione Individuale) che presenti una "struttura a V" e in "doppia taglia". E' ipotizzabile una ripetizione di quanto previsto (correttamente) per il sub lotto a) ma ciò non è applicabile per il sub lotto b).

Si segnala che il prodotto attualmente in uso in Regione Liguria, presidio utilizzato anche nel recente caso dell'emergenza Ebola, dotato di doppia certificazione e valvola coperta è il codice xxxxx. Tale Dispositivo di Protezione ha un posizionamento prezzo sensibilmente diverso da quanto espresso come base d'asta nella presente gara di appalto (rif. 1,73 €). Come riferimento Le posso indicare l'esempio dell'Ospedale YYYYYY a 6,30 €.

Gli elementi sopra espressi portano, a nostro avviso, a ritenere che vi possa essere stato uno scambio/sovrapposizione nella costruzione del lotto e chiediamo che esso venga sottoposto a verifica per una pronta rettifica.

**RISPOSTA**

**Si tratta di refuso. Si provvederà a pubblicare la documentazione di gara corretta.**

**A fronte della segnalazione si provvederà a modificare la base d'asta.**

**QUESITO N. 5****DOMANDA**

Lotto 4 – Sub lotto 4d) APPARECCHI DI PROTEZIONE DELLE VIE RESPIRATORIE FACCIALE FILTRANTE FFP3 CON VALVOLA

Il prezzo fissato a base d'asta fissato per 1,70 € è distante dal prezzo medio per un presidio avente le caratteristiche tecniche da Voi richieste. Il riferimento medio è sopra i 2,50 €.

**RISPOSTA**

**A fronte della segnalazione si provvederà a modificare la base d'asta.**

**QUESITO N. 6****DOMANDA**

Segnaliamo un disallineamento tra la numerazione dei lotti nel Capitolato Tecnico e quella presente nell'Allegato A2

**RISPOSTA**

La documentazione cui si deve fare riferimento ai fini della predisposizione dell'offerta è unicamente quella contenuta nel sito di questa Centrale, nella sezione riferita alla procedura di gara di che trattasi, alla voce "documentazione indizione gara" (cartella zippata).

Il disallineamento evidenziato è con ogni probabilità dovuto al fatto che è stata erroneamente consultata la sezione corrispondente al "dialogo tecnico".

**QUESITO N. 7****DOMANDA**

Vorremmo segnalare l'incongruenza tra l'indice dei lotti, il bando di gara e l'allegato A2, il problema parte dal lotto 4, chiedo di verificare.

**RISPOSTA**

Vedi risposta al quesito n. 6

**QUESITO N. 8****DOMANDA**

All'art. 4 Campionatura del Disciplinare di gara, vengono richiesti per il lotto 13 e 14 tre confezioni originali di vendita, si intendono n. tre pezzi oppure n. tre confezioni che, nel ns. caso, sono da 25 pezzi cadauna.

Nel caso si intendessero tre confezioni risulta impossibile inserirle nel plico contenente le buste offerta/economica/documentazione amministrativa/documentazione tecnica e dovranno quindi essere necessariamente spediti separatamente.

**RISPOSTA**

**Si confermano tre confezioni (nel caso citato pari a n. 75 pezzi totali). Il plico (ovvero i plichi) contenente la campionatura può essere oggetto di invio separato purché pervenga entro il termine perentorio di scadenza previsto al citato art. 4 del Disciplinare di gara.**

**QUESITO N. 9****DOMANDA**

Lotto 9 – Sub lotto 9 a) Guanti monouso per farmaci antitumorali sterili.  
Nello schema di offerta allegato F2 viene precisata l'unità di misura "pezzi". Chiediamo pertanto conferma che il fabbisogno presunto annuale sia di 89.960 pezzi e non di 89.960 paia.

**RISPOSTA**

Si confermano 89.960 pezzi.

**QUESITO N. 10****DOMANDA**

Per quale tipologia di rischio viene utilizzato il prodotto richiesto al Lotto 7 – SUB 7A e SUB 7B.

**RISPOSTA**

La tipologia di rischio è il "Rischio biologico".

**QUESITO N. 11****DOMANDA**

ISTANZA DI PARTECIPAZIONE – ALLEGATO F1

In merito ai disabili (rif. Pag. 5 di 10) facciamo presente che la nostra società è in regola con la legge 68/99 ed ha già provveduto all'assunzione di disabili. Ciò premesso chiediamo se nello spazio "avendo presentato in data ..... All'ufficio competente la richiesta di avviamento" sia corretto inserire la data di comunicazione all'ufficio disabili dell'assunzione di detto disabile.

**RISPOSTA**

Deve essere indicata la data di richiesta di avviamento agli Uffici competenti.

**QUESITO N. 12****DOMANDA**

File Sez. C "Convenzione fornitura beni" punto 15.4

Dal punto di cui sopra che rimanda al D. Lgs. n. 231/2002 non si evince chiaramente il termine di pagamento: come ARS paga il fornitore che si aggiudica questa gara?

**RISPOSTA**

Si rimanda a quanto disposto dal D.Lgs. n. 231/2002, così come aggiornato dal D.Lgs. n. 192 del 9/11/2012 e precisamente all' art. 4

**QUESITO N. 13****DOMANDA**

Capitolato Speciale Sezione B - Art.3 Prezzi di aggiudicazione, prezzi Consip

Tale articolo significa che, una volta aggiudicata la gara, la ARS può recedere il contratto in corso se un concorrente quota un prezzo minore tramite Consip? Si potrebbe dettagliare maggiormente tale articolo?

**RISPOSTA**

Si conferma che qualora, in corso di contratto, Consip stipuli convenzioni a condizioni economiche migliorative rispetto a quelle offerte dalla ditta aggiudicataria e quest'ultima non acconsenta ad un adeguamento delle proprie quotazioni, la Centrale, sentite le aziende sanitarie, esercita il diritto di recesso dal contratto stipulato.

**QUESITO N. 14****DOMANDA**

In merito alla campionatura da presentare cosa intendete per confezione originale di vendita, il singolo pezzo confezionato singolarmente, oppure il cartone di vendita completo per esempio di n. 30 pezzi?

**RISPOSTA**

Per confezione originale di vendita si intende il cartone di vendita completo (nel caso descritto contenente n. 30 pezzi).

**QUESITO N. 15****DOMANDA**

Dal momento che il camice richiesto nel lotto 13b) ha come destinazione d'uso protezione per antiblastici è strettamente necessario che preveda la piegatura rovesciata tipica dei camici chirurgici per sala operatoria?

**RISPOSTA**

Si conferma il requisito richiesto.

**QUESITO N. 16****DOMANDA**

In riferimento ai lotti 13 a), b) e 14 per polsino con elastici, intendete polsino di cotone elasticizzato oppure che il polsino sia dotato solo di elastico, perché nel caso del lotto 13 b) se l'utilizzo è previsto nei blocchi operatori si dovrebbe uniformare camici chirurgici che sono dotati di polsino di cotone elasticizzato.

**RISPOSTA**

Per polsino con elastici si intende "Polsino di cotone elasticizzato".

**QUESITO N. 17****DOMANDA**

In riferimento ai lotti 13 a), b) e 14 siamo a segnalare che nelle caratteristiche, pena esclusione, viene citata la "resistenza alla lacerazione" eseguita secondo lo standard di prova ASTM D5587. Siamo a richiedere che il capitolato tecnico riporti anche la prova di resistenza alla trazione eseguita secondo gli standard europei presenti nella Direttiva 89/686/CEE (es. norma armonizzata EN 14605 e relativa norma di prodotto 9073-4).

**RISPOSTA**

Si accoglie la richiesta.

**QUESITO N. 18****DOMANDA**

In riferimento ai lotti 13 a) e 14 viene richiesta la conformità alla normativa EN 13982-1 Tipo 5, norma armonizzata riconducibile esclusivamente agli indumenti di protezione che offrono una protezione totale del corpo, come la "TUTA" e di conseguenza non applicabile per i lotti in oggetto in quanto i camici garantiscono una protezione parziale del corpo, potete confermare?

**RISPOSTA**

La richiesta di conformità alla normativa EN 13982-1 Tipo 5 è errata. Si accoglie l'osservazione e si provvede alla modifica del Capitolato tecnico.

**QUESITO N. 19****DOMANDA**

In riferimento al lotto 14 siamo a richiedere se confermate che il camice richiesto deve avere la conformità alla norma 1073-2 indumenti di protezione contro la contaminazione radioattiva.

**RISPOSTA**

Si conferma.

**QUESITO N. 20****DOMANDA**

Siamo a segnalare che nel capitolato tecnico le norme indicate ai fini dei test di permeazione non si riferiscono alle attuali norme armonizzate specifiche per gli indumenti di protezione ma fanno riferimento allo standard americano ASTM F739, alla norma EN369 obsoleta o alla norma EN374-3 relativa ai guanti. E' possibile presentare prodotti che hanno norme di riferimento aggiornate?

**RISPOSTA**

Si tratta di un errore. La norma di riferimento è la EN 340.

**QUESITO N. 21****DOMANDA**

Riguardo la permeazione ai farmaci citostatici elencati, chiediamo se tutte le sostanze indicate sono richieste a pena esclusione, o se potete accettare la presentazione di guanti testati su 2 o 3 sostanze con indice pari almeno a 3.

**RISPOSTA**

Tutte le sostanze indicate sono richieste a pena esclusione.

**QUESITO N. 22****DOMANDA**

Campionatura: a pag. 8 del Disciplinare di gara indicate come quantità da campionare 3 confezioni originali di vendita. Chiediamo di specificare se intendete 3 confezioni (dispenser da 50 paia per i guanti sterili e dispenser da 100 pz per i guanti non sterili) per ognuna delle taglie richieste, o se intendete 3 confezioni complessive di taglie diverse a ns. scelta.

**RISPOSTA**

Si intende 3 confezioni (dispenser da 50 paia per i guanti sterili e dispenser da 100 pz per i guanti non sterili) per ognuna delle taglie richieste.

**QUESITO N. 23****DOMANDA**

Nel lotto 3 e sub lotto 3 c), Occhiale Galileiano:

- Noi formiamo ingranditori galileiani su misura, come distanza intrapupillare ecc., per cui forniremo un occhiale non su misura, con il quale nessun membro della Commissione tecnica riuscirà a vedere bene, perché non personalizzato, come da prassi.
- E' materiale estremamente delicato, per cui, sia la consegna, che generalmente facciamo sempre personalmente per evitare inconvenienti durante il trasporto, che la conservazione, visto che l'aggiudicazione avverrà tra qualche mese, possono rappresentare un problema ai fini della valutazione.
- Infine il costo: è materiale che costa molto, per cui la campionatura a titolo gratuito ci sembra un po' eccessiva ed inutile, per tutti.

A fronte di quanto esposto sopra, chiediamo se è possibile consegnare l'occhiale quando la Commissione farà la valutazione tecnica e ritirarlo nella stessa giornata o al massimo, qualche giorno dopo.

**RISPOSTA**

Non si accoglie. Si confermano le modalità previste nel Disciplinare di gara.

**QUESITO N. 24****DOMANDA**

**Capitolato speciale, articolo 5.**

Al fine di proporre un adeguato progetto formativo e di poterlo correttamente valorizzare nella offerta economica, siamo a chiedere di specificare per ogni lotto e per ogni Azienda Sanitaria, Ente Ospedaliero e IRCCS, il numero di persone utilizzatrici di ciascun DPI che dovranno essere addestrate e formate all'impiego degli stessi.

**RISPOSTA**

La variabilità del numero degli operatori che dovranno utilizzare ciascun DPI non ne consente l'esatta individuazione per ogni lotto e per singola Azienda. Il numero di eventi formativi dovrà essere correlato ai quantitativi che verranno richiesti da ciascuna Azienda Committente dopo l'aggiudicazione della gara.

**QUESITO N. 25****DOMANDA**

**Capitolato speciale articolo 6.**

Siamo a chiedere se ogni Dispositivo deve essere corredato della relativa "Nota Informativa" o se per dispositivi imballati in numeri superiori ad un pezzo per confezione (es i guanti o le mascherine) è sufficiente una "Nota Informativa" per ciascuna confezione.

**RISPOSTA**

E' sufficiente la nota informativa in lingua italiana per ogni confezione.



**QUESITO N. 26****DOMANDA**

In merito al lotto n. 9 l'unità di misura relativa ai fabbisogni ed ai prezzi è al PAIO o al PEZZO

**RISPOSTA**

L'unità di misura relativa ai fabbisogni ed ai prezzi è al pezzo.

**QUESITO N. 27****DOMANDA**

Lotto 5 Sub 5c) - FILTRI PER POLVERI

Nella sezione 6 si parla di filtri per gas vapori nocivi e polveri, con possibilità di raccordo, ma la norma citata EN 405 si riferisce alle semimaschere senza manutenzione e quindi senza filtri intercambiabili. Si prega di chiarire.

**RISPOSTA**

Trattasi di errore; la norma di riferimento corretta è EN 140.

**QUESITO N. 28****DOMANDA**

Al punto 2) REQUISITI DI ORDINE GENERALE dell'istanza di partecipazione ALLEGATO F1, se ai fini dell'insussistenza delle cause di cui all' art. 38, nel qual caso la dichiarazione fosse firmata da Procuratore Speciale è sufficiente presentare l'allegato F1 oppure è necessario presentare anche dichiarazione per i singoli soggetti previsti dall'art. 38 comma 1 lettere b) e c)?

**RISPOSTA**

Ai fini dell'insussistenza delle cause di cui all' art. 38, nel qual caso la dichiarazione fosse firmata da Procuratore Speciale (purché abilitato producendo in allegato copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive, autenticata ai sensi dell'art. 18 D.P.R. n. 445/2000) è sufficiente presentare l'allegato F1.

**QUESITO N. 29****DOMANDA**

In merito al lotto 9, i guanti distribuiti presentano tutte le caratteristiche richieste fatta eccezione la certificazione EN 374-3. Tali guanti sono idonei per la manipolazione di farmaci antitumorali che, per quanto a nostra conoscenza, non hanno caratteristiche tali da richiedere certificazione EN 374-3. Chiediamo pertanto di non valutare come causa di esclusione la mancanza della certificazione EN 374-3.

**RISPOSTA**

Non si accoglie. Si conferma EN 374.

Per facilitare la consultazione dei vari documenti di gara, le rettifiche sono state evidenziate in color giallo/arancione nei documenti editabili e appariranno in grigio nei formati pdf.

Si invitano gli operatori economici a visionare costantemente tutta la documentazione relativa alla presente gara sul nostro [www.acquistiliguria.it](http://www.acquistiliguria.it).

Distinti saluti.

IL DIRIGENTE RESPONSABILE  
(Dott. Luigi Moreno COSTA)