

PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UNA CONVENZIONE PER LA FORNITURA DI MEDICAZIONI GENERALI E SPECIALISTICHE
occorrenti alle AA.SS.LL./AA.OO./AA.OO.UU./IRCSS della Regione Campania

FAQ 2 del 04.05.2016

16. Domanda

L'Allegato "A1 bis – Dichiarazione ex art. 38 comma 1 lett. B), m-ter e c) resa dal Rappresentante/Procuratore e L'allegato A2 ter – Dichiarazione x art. 38 comma 1 lett. C) resa dal Rappresentante/Procuratore, sono uguali in quanto fanno riferimento solo all'art. 38 comma 1 lett.C;

Risposta

I due allegati riguardano fattispecie differenti: l'allegato A2bis deve essere reso da titolari di poteri di rappresentanza dal socio di maggioranza, per società con meno di quattro soci; L'allegato A2ter deve essere reso dai soggetti cessati, se esistenti. Per tale motivo anche il contenuto delle dichiarazioni da rendere è differente.

17. Domanda

Con riferimento agli Allegati A2 bis-Dichiarazione ex art. 38 c.1 lett. B),m-ter) e c) e A2 ter Dichiarazione ex art. 38 c. 1 lett. C) , se per entrambi gli allegati la seconda dichiarazione resa personalmente dai titolari di poteri di rappresentanza /procuratore dell'impresa concorrente per l'All. A2 bis, e resa dal rappresentante/procuratore dell'impresa concorrente per l'All A2ter , sono alternative alle prime dichiarazioni;

Risposta

Si conferma.

18. Domanda

Relativamente all'allegato B/1 al capitolato tecnico ed in riferimento ai lotti 2, 3 e 4, chiediamo che la presenza del dispenser come confezionamento secondario sia richiesto a pena di esclusione;

Risposta

Si precisa che per i suddetti lotti è richiesto quale confezionamento secondario il dispenser o altro confezionamento similare idoneo alla funzione.

19. Domanda

Relativamente ai lotti 2, 3 e 4 non ci è chiaro se la doppia etichetta rimovibile debba essere posizionata sulla busta interna o su quella esterna visto che è richiesto un confezionamento in doppia busta;

Risposta

La doppia etichetta rimovibile deve essere posizionata sulla busta interna.

20. Domanda

Relativamente all'allegato A/3 Requisiti speciali, si fa riferimento all'ultimo triennio. Chiediamo conferma che per ultimo triennio si intenda il periodo dal 01/01/2013 al 31/12/2015;

Risposta

Il triennio di riferimento è quello per il quale ad oggi è disponibile la relativa documentazione.

21. Domanda

L'Allegato "A2 bis - Dichiarazione ex art. 38 comma 1 lett. B), m-ter e c) resa dal Rappresentante/Procuratore seconda parte fa riferimento alla lett. C) resa dal Rappresentante/Procuratore cessato dalla carica;

Risposta

Si precisa che per mero errore di trascrizione nel modello A2bis nella parte da compilare ad opera del Legale rappresentate/Procuratore speciale non sono riportate, oltre la lettera c), le lettere b) e m-ter) dell'art. 38, c.1, in ordine alle quali effettuare la dichiarazione. In ogni caso potrà essere resa la dichiarazione da parte dell'operatore economico o aggiungendo la fattispecie di cui alle lettere b) ed m-ter) sullo stesso format, oppure con propria autonoma dichiarazione.

22. Domanda

Per la campionatura - Viene chiesto di presentare 2 confezione di vendita. Per "confezione di vendita" intendete la confezione primaria a diretto contatto con il prodotto?

Risposta

Si conferma.

23. Domanda

Lotto 116 voce C:

Si richiedono tamponi nasali da cm. 10x1,2-1,5 con spessore da cm. 2,5 a cm. 3,5. Avendo a disposizione le due misure richieste, è possibile offrire entrambi (cm. 2,5 e cm. 3,5) o solamente quella con spessore di cm. 2,5?

Risposta

Alla voce C: se hanno il medesimo prezzo è possibile offrire entrambe le misure, altrimenti offrirne una delle due.

24. Domanda

Lotto 116 voce F:

Si richiedono tamponi nasali anatomici senza cannula con filo di repere da cm. 8 ma non vengono specificate le altre misure. Essendo di cm. 8x1,5x3,0 o 8x1,0x3,0 le misure standard dei tamponi nasali anatomici senza cannula con filo di repere, si chiede di precisarne le dimensioni;

Risposta

Alla voce F: non essendo specificato in capitolato è possibile offrire una delle due dimensioni a scelta.

Si richiama l'attenzione su quanto previsto negli atti di gara in merito alla possibilità di acquisto, da parte delle aziende contraenti, anche di ulteriori misure rispetto a quelle offerte utilizzando lo sconto medio ponderato.

25. Domanda

Specificare il significato delle “modalità di attribuzione del punteggio” (D; T DIRETTO; T INVERSO) all'interno del file A9 Requisiti a punteggio;

Risposta

Il punteggio Discrezionale viene attribuito dalla commissione mediante un giudizio espresso sul parametro in oggetto e sintetizzato come espresso nella tabella riportata nel disciplinare pag. 33. I punteggi tabellari si attribuiscono in caso di parametri di qualità che sono espressi da un numero. Sono tabellari diretti quando al valore maggiore viene attribuito il max punteggio e agli altri punteggio inferiore tramite proporzionalità diretta; sono tabellati inversi quando il punteggio maggiore viene attribuito al valore minore.

26. Domanda

Per i Lotti nn. 50 e 51 all'interno dell'*All. B1 – Capitolato Tecnico* si richiede una “*Medicazione in fibra di cellulosa gelificante*” (Medicazione in fibra idroattiva). Con la presente chiediamo di confermare che tale medicazione debba esser costituita esclusivamente da fibra di cellulosa senza presenza di alginato, come peraltro richiesto e specificato nel lotto n. 92, all'interno del quale si richiede una medicazione della stessa composizione dei lotti nn. 50 e 51 ma con aggiunta di argento;

www.soresa.it

SO.RE.SA. S.p.a. con unico Socio
Sede legale: Centro Direzionale Isola C1 80143 Napoli
Tel. 081 21 28 174 - Fax 081 75 00 012

Inoltre si richiede di specificare la percentuale di cellulosa richiesta, così come è stato indicato per il lotto n. 88. Si sottolinea che nella precedente gara So.Re.Sa, attualmente in vigore, per il lotto di “*Medicazione in fibra idroattiva*” (Lotto n. 17) la percentuale richiesta di carbossimetil cellulosa era non inferiore al 90%. Riportiamo di seguito le caratteristiche richieste all'interno dell'All. B1 della precedente gara: “*Medicazione sterile costituita da fibre idrocolloidali di carbossimetilcellulosa non inferiore al 90%, in compresse piane e in tamponi. Elastica e permeabile al vapore. Altamente assorbente e in grado di trattenere gli essudati, facile da applicare e da rimuovere*”;

Risposta

**Per i lotti nn. 50 e 51 si conferma quanto indicato nel Capitolato tecnico.
La gara in corso è una nuova gara e non valgono le descrizioni della precedente.**

27. Domanda

Le principali riviste di settore sono internazionali e richiedono articoli in lingua originale (inglese), si chiede di confermare la possibilità di inviare gli studi clinici o articoli di riferimento in lingua originale (inglese) o in traduzione.

Risposta

E' possibile per la restante documentazione fornire un abstract in italiano con traduzione giurata, oppure una autodichiarazione ai sensi del DPR 445/00 attestante la corrispondenza della traduzione in italiano.

28. Domanda

Con riferimento alla documentazione tecnica da presentare, a pag. 28 del Disciplinare di Gara viene specificato che tutta la documentazione prodotta dovrà essere redatta in lingua italiana, si chiede conferma che tale disposizione non è riferita a quei documenti che spesso sono redatti in lingua originale (inglese) quali certificazioni (CE, ISO...), attestazione di classe di appartenenza, dichiarazioni che i prodotti offerti sono latex free e sterili.

Risposta

La documentazione tecnica dovrà essere in lingua italiana o accompagnata da idonea traduzione, mentre è possibile fornire certificato di conformità CE in lingua originale.