

PROT. N° 18032/18

L'AQUILA 17/09/2018

Con riferimento all'avviso pubblico prot. n. 0122201/18 del 18/06/2018 per la procedura negoziata su piattaforma M.E.P.A. indetta ai sensi dell'art. 36 comma 2 lett. b) del D.Lgs 50/2016 e ss.mm.ii., in applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa di cui all'art. 95 medesimo D.Lgs 50/16 e ss.mm.ii., per la fornitura di "materiale per Anestesia e Rianimazione" occorrente al fabbisogno annuale della ASL1 Avezzano – Sulmona – L'Aquila, si pubblicano i chiarimenti e richieste pervenute, con le relative risposte e modifiche. Vengono riaperti i termini per una durata di dieci giorni dalla pubblicazione della presente comunicazione.

### CHIARIMENTI - RICHIESTE

#### Quesito n. 1:

- La formulazione del capitolato in lotti con accorpamenti così ingenti di prodotti porta normalmente ad una partecipazione più esigua da parte degli operatori economici in special modo quella dei produttori che sono generalmente coloro che offrono la migliore riduzione sui costi,
- Seppure con CND afferenti alle medesime categorie merceologiche è comunque inusuale che un capitolato preveda occhiali per ossigeno, cannule di guedel e maschere per anestesia nel medesimo lotto;
- La composizione del lotto favorisce la partecipazione degli operatori economici che operano in rivendita escludendo di fatto i produttori contravvenendo quindi al principio della massima partecipazione e concorrenzialità con conseguente mancata diminuzione di spesa per il vostro Spett.le Ente;
- Alla luce di quanto sopra esposto vi preghiamo di rivedere la composizione dei lotti prevedendo l'aggiudicazione per singola voce;

#### Quesito n. 2:

- I lotti descritti nel capitolato dal n. 1 al n. 5 sono unici ed indivisibili;

#### Quesito n. 3:

- Relativamente al lotto n. 4, alla voce "naso artificiale" (quantità 10.000), vi è nella descrizione la richiesta di sterilità del prodotto. Dato l'uso di tale dispositivo, la sua sterilità non è richiesta da alcun protocollo;
- Si prega di volerne eliminare tale caratteristica all'interno della descrizione poiché essa limita sensibilmente la concorrenza e ne aumenta il prezzo relativo;
- In merito alla voce "Filtri da Spirometria" (quantità 8000), si chiede di specificare le macchine su cui andranno;

#### Quesito n. 4:

- Si porta a conoscenza codesto Ente che così come è stato impostato il Capitolato Tecnico viene preclusa la partecipazione, alla futura procedura di gara, alla scrivente Azienda nonché ad altri concorrenti, per il seguente motivo:
  1. i singoli lotti sono costituiti da più voci e ciò impedisce al singolo concorrente di soddisfare, integralmente, la richiesta di fabbisogno dell'Ente, ma solo parzialmente;Si chiede, dunque, la modifica del capitolato tecnico mediante l'istituzione di lotti per singolo prodotto o rendendo i lotti stessi più accessibili, raggruppandoli "per tipo prodotto";  
Si invita, inoltre codesto Ente a prendere atto dei seguenti rilievi, relativamente alle varie voci:
- **Lotto 1:**
  - Maschera facciale per anestesia e rianimazione ad: non viene specificato il materiale, se PVC o silicone;
  - Cannule di guedel: si chiede di confermare che la misura di partenza di 30 mm non sia un refuso e che quella corretta sia di 40mm;
- **Lotto 2:**
  - Unità respiratoria manuale ped: con pallone di capacità di 2 litri, si chiede di permettere la fornitura di palloni in PVC da 0.5 lt o in silicone con capacità 500ml;
  - Unità respiratoria manuale neonatale: con pallone di capacità di litri 0.5, si chiede di permettere la fornitura di palloni in PVC da 0.28 lt o in silicone con capacità 0.3l;
  - Unità respiratoria manuale ad: con pallone di capacità di litri 2, chiede di permettere la fornitura di palloni in PVC da 1.7 lt o in silicone con capacità 1.7lt;
  - Circuiti standard per anestesia base (1500 pz): si chiede di permettere la fornitura di prodotti che hanno come caratteristica quella di essere flessibili con rinforzo a spirale all'esterno e non come da voi richiesto "non deformabili";
  - Catetere Mount (10000 pz): viene richiesto secondo capitolato una connessione lato circuito di 15M, si chiede di permettere lato circuito di 22F. Si richiede di confermare che il raccordo di Cobb sia non girevole;
  - Catetere Mount (5000 pz): viene richiesto secondo capitolato una connessione lato circuito di 15M, si chiede di permettere lato circuito di 22F;
- **Lotto 3:**
  - Catetere di aspirazione: si chiede la possibilità di fornire prodotti con 2 piccoli fori laterali circolari al posto di quelli con foro distale e 4 fori laterali;
  - Sistema di aspirazione a circuito chiuso: si chiede di permettere prodotti con via di somministrazione di farmaci tramite porta collegata a sacca di infusione (flebo) al posto della somministrazione farmaci via aerosol;
  - Si chiede inoltre la possibilità di fornire prodotti tramite raccordi per la connessione del paziente al tubo orotracheale e ventilatore e non tramite catetere di mount girevole;

- **Lotto 5:**

- Tubo endotracheale: si domanda il significato della sigla ORX;
- Tubo orotracheale - tubo naso tracheale preformato: si chiede la possibilità di offrire prodotti provvisti di cuffia cilindrica e non conica.

### RISPOSTE

- L'aggiudicazione della procedura di gara sarà a lotti unici ed indivisibili, in quanto i prodotti sono stati raggruppati in categorie merceologiche omogenee, ed il rispetto della concorrenza e partecipazione verrà assicurato, poiché le società che hanno manifestato interesse per tutti i lotti o per alcuni, sono superiori a cinque;
- Come si evince dal consumo storico della ASL1 Avezzano – Sulmona – L'Aquila, il naso artificiale è stato richiesto sterile, mentre i filtri per gli spirometri devono essere compatibili ed adattabili a tutti i tipi di spirometri presenti nei Presidi Ospedalieri così come di seguito specificati:

Spirometri	Costruttore	Modello
1	Carefusion Corp	/
2	Viasys Healthcare GMBH Jaeger	Masterscreen PFT
3	Viasys Healthcare GMBH Jaeger	Masterscreen Power Unit
4	Sensormedics Corp	V MAX 229
5	Zan Messgerate GMBH	Provair II
6	Sensormedics Corp	V Max Spectra 22 LV
7	Mir Srl Medical International	Minispir
8	Sensormedics Corp	Vmax
9	Mir Srl Medical International	Spirolab
10	Mir Srl Medical International	Spirolab
11	Cosmed Srl	Quark Spiro 2007
12	Sensormedics Corp	V Max 22 Serie Encore
13	Vitalograph LTD	Spirometer
14	Ferraris Respiratory Group LTD	Koko Legend

- Le maschere facciali richieste devono essere in PVC – per le cannule di Guedel si conferma che la misura di partenza è di 30 mm quindi dalla misura 000 – per le unità di respirazione manuale i palloni di riferimento sono 2 lt per gli adulti, 1 lt per i pediatrici e 0.5 lt per i neonatali con materiale in PVC – mentre per i circuiti, i cateteri Mount, cateteri di aspirazione e tubi endotracheali si conferma quanto richiesto nel capitolato di gara.
- Per il tubo endotracheale il significato della sigla ORX è (Linea Radiopatica), mentre per il tubo orotracheale - tubo naso tracheale preformato vi è la possibilità di offrire prodotti provvisti di cuffia cilindrica e non conica, ma sarà poi la Commissione Tecnica a valutarli rispetto alle caratteristiche e necessità aziendali;

## MODIFICHE

- Per quanto riguarda il lotto 2, le caratteristiche del "Circuito ped x Aerodyne 2000" sono così modificate:
  - Flacone periplo H 500 con flacone raccordo x aerodyne 2000 con raccordo respiflo x aerodyne e con custom pack circuito;
- Per quanto riguarda il lotto 4, le caratteristiche di:
  - Filtri antibatterici antivirali umidificatori a filtrazione elettrostatica;
  - Filtri antibatterici antivirali umidificatori a filtrazione elettrostatica;
  - Filtri antibatterici antivirali umidificatori a filtrazione elettrostatica;
  - Filtri antibatterici antivirali umidificatori a filtrazione meccanica adulti;

sono così modificate:

- Filtro antibatterico/antivirale, con ritenzione non inferiore a 99,999%; La offerente dovrà inviare documentazione che attesti l'attività nei confronti dei virus, dati certificati da Enti riconosciuti comprovata su Mycobacterium tuberculosis, HIV e Epatite virale C. Sterili per ANESTESIA, doppi raccordi, presa per capnometria, inserto umidificante con resa non inferiore a 28/31 mgH<sub>2</sub>O/lt "con spazio morto ridotto 8/10ml monouso neonatale;
- Filtro antibatterico/antivirale, con ritenzione non inferiore a 99,999%; La offerente dovrà inviare documentazione che attesti l'attività nei confronti dei virus, dati certificati da Enti riconosciuti compravata su Mycobacterium tuberculosis, HIV e Epatite virale C. Sterili per ANESTESIA, doppi raccordi, presa per capnometria, inserto umidificante con resa non inferiore a 28/31 mgH<sub>2</sub>O/lt a spazio morto ridotto 25/29 ml,i , sterili monouso – Pediatrici;
- Filtro antibatterico/antivirale, con ritenzione non inferiore a 99,999%; La offerente dovrà inviare documentazione che attesti l'attività nei confronti dei virus, dati certificati da Enti riconosciuti compravata su Mycobacterium tuberculosis, HIV e Epatite virale C. Sterili per ANESTESIA, doppi raccordi, presa per capnometria, inserto umidificante con resa non inferiore a 28/31 mgH<sub>2</sub>O/lt monouso adulti;
- Filtro antibatterico/antivirale a filtrazione meccanica combinato con HME monouso, provvisto di una membrana filtrante meccanica in microfibre di ceramica, nonché di un inserto scambiatore di umidità e calore in cellulosa che garantisca almeno 34 mg di H<sub>2</sub>O/lt. Efficienza di ritenzione batterico/virale ≥99,9999%; La offerente dovrà inviare documentazione che attesti l'attività nei confronti dei virus, dati certificati da Enti riconosciuti e comprovata su HIV, virus dell'epatite, batterio della tubercolosi. Filtrazione bidirezionale.

Il Responsabile del Procedimento  
(Dott.ssa Cristiana Sardellone)

