

ID 16APB001  
 GARA A PROCEDURA APERTA PER LA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI ARCO A C MOBILE AD USO  
 GENERALE IN SALA OPERATORIA.  
 RISPOSTE AI QUESITI

QUESITO N.1	RISPOSTA N.1
<p>1) Con riferimento al Vs. bando di gara ID16APB001 per l’acquisto di quanto in oggetto, con la presente si richiede a codesta Spettabile Amministrazione di voler cortesemente concedere, per permettere l’elaborazione di un progetto-offerta che possa rispondere al meglio alle Vostre esigenze, una proroga dei termini per la presentazione dell’offerta di almeno 20 giorni.</p> <p>2) Con riferimento alle giustificazioni relative all’importo complessivo del prezzo offerto richieste all’art. 4 “Caratteristiche offerta economica” delle norme di partecipazione e nell’allegato E “offerta economica”, corre l’obbligo di segnalare che il comma 5 dell’art.86 del D.Lgs. 163/2006 concernente tale obbligo, è stato abrogato dall’art. 4 quater c.1 lettera b) del DL 1 luglio 2009 n. 78 convertito, con modificazioni, in legge 3 agosto 2009 n. 102.</p> <p>Alla luce di quanto precede, si chiede di confermare la possibilità di produrre le suddette giustificazioni solo in caso di accertata anomalia dell’offerta, ferma restando l’applicazione dei criteri e della procedura di verifica delle offerte anormalmente basse prevista dall’art. 87 c1 del D.Lgs. 163/2006 nonché l’indicazione in offerta dei costi relativi alla sicurezza per rischi propri.</p>	<p>1) sono stati riaperti i termini di presentazione delle offerte.</p> <p>scadenza chiarimenti 12/04/2016 ore 12.00          scadenza offerte 21/04/2016 ore 12:00          apertura gara 22/04/2016</p> <p>2) Si conferma che le informazioni relative alla “Struttura economica dell’offerta” potranno essere presentate anche successivamente qualora l’offerta venga considerata anormalmente bassa. Si chiarisce quindi che la mancata presentazione in offerta economica delle giustificazioni ex art. 87 del D.Lgs. 163/2006, <b>non</b> comporterà l’esclusione dell’offerta del concorrente e che le giustificazioni quindi potranno essere prodotte a seguito della richiesta della SA, nel caso in cui venga accertata l’anomalia</p>
QUESITO N.2	RISPOSTA N.,2
<p><b>CHIARIMENTO N1:</b>          ALLEGATO 3 – QUESTIONARIO TECNICO: PARAMETRO GENERATORE E SORGENTE RADIOGENA <b>Lettera B.11 (a e b)</b>POTENZA IN INGRESSO NEL COMPLESSO TUBO GUAINA (kW) FUOCO PICCOLO E FUOCO GRANDE:          per potenza in ingresso si intende la potenza elettrica?</p> <p><b>CHIARIMENTO 2:</b>          ALLEGATO 3 – QUESTIONARIO TECNICO: PARAMETRO ARCO A C <b>lettera G.6</b> ESCURSIONE TUBO RADIOGENO-INTENSIFICATORE DI BRILLANZA ( in cm e tipologia motorizzata o manule): poiché l’arco a C è una struttura</p>	<p>RISPOSTA 1: I parametri richiesti sono da intendersi come potenza elettrica.</p> <p>RISPOSTA 2: Non sempre la struttura di un Arco a C è di tipo fisso. Esistono apparecchi che possono variare la distanza dell’Intensificatore di Immagine o del pannello digitale rispetto alla posizione del tubo radiogeno. Se l’apparecchio offerto è privo di questa caratteristica la risposta potrebbe essere: non applicabile.</p> <p>RISPOSTA 3: La valutazione dei parametri QUALITA’, ERGONOMICITA’ e INTERFACCIA UTENTE non prevede protocolli standard ne l’utilizzo di</p>

fissa, perciò tubo radiogeno ed amplificatore di brillantezza sono posti ad una distanza fissa non modificabile, cosa si intende con il termine  
ESCURSIONE TUBO RADIOGENO-INTENSIFICATORE DI BRILLANZA  
motorizzata o manuale?

**CHIARIMENTO 3:**

Riferimento: PROVA PRATICA prevista dal capitolato speciale tra i criteri di valutazione per le modalità di attribuzione del punteggio qualità.  
Poiché alla prova pratica sono attribuiti 23 punti dei 40 punti previsti per la QUALITA', siamo a chiedere se è previsto un protocollo standard di prova pratica su phantom antropomorfo o su paziente per la valutazione della qualità dell'immagine, dell'ergonomia e semplicità d'uso, dell'interfaccia utente?

fantocci antropomorfi.

La valutazione, come previsto dal Capitolato, si baserà su quanto percepito dagli utilizzatori finali nel corso del normale utilizzo clinico.