

**(ID 16APB009) GARA A PROCEDURA APERTA PER LA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI APPARECCHI PER EMODIALISI**

**RISPOSTE AI QUESITI**

Quesito 1	Risposta 1
<p><b>1:</b> Nel Vs. documento denominato “Fac-simile Allegato A – Dichiarazione sostitutiva di certificazione e di atto di Notorietà ex D.P.R. 445/200” viene richiesto ai punti bb) cc) dd) il possesso rispettivamente dei requisiti di capacità economico-finanziaria, tecnico-professionale e di idoneità professionale con l’indicazione per tutti “ove previsto da bando”. Il bando di gara non riporta nessuna indicazione in merito. <u>Preghiamo pertanto confermare che i punti sopra indicati NON devono essere compilati dalla ditta partecipante.</u> Inoltre, sempre al riguardo, all’art. 6 pag. 7 del Disciplinare di Gara viene citato che la comprova dei requisiti di carattere generale, tecnico professionale ed economico finanziari dichiarati in sede di gara avverrà tramite il sistema AVCPASS. <u>Ricollegandoci al quesito precedente preghiamo chiarire se e cosa dovrà essere comprovato.</u></p> <p><b>2:</b> All’art. 9 dello schema di convenzione allegato ai documenti di gara viene riportato: “.....Durante il periodo di garanzia e dopo la conclusione dello stesso, nel caso in cui non siano rispettate le condizioni descritte negli allegati “Contratto di manutenzione full risk”, “Contratto di manutenzione di secondo livello” e “Assistenza tecnica su chiamata”, potranno essere applicate le seguenti penalità...” Tra i documenti di gara non è presente nessun allegato denominato “Contratto di manutenzione di secondo livello”. <u>Preghiamo confermare se trattasi di un refuso oppure di fornire il documento mancante.</u></p> <p><b>3:</b> Nell’allegato denominato “Dichiarazione impegni per il fornitore” all’ultimo paragrafo viene richiesto l’impegno all’applicazione dello sconto sugli eventuali materiali consumabili, indicato in offerta economica per</p>	<p>1) per la presente gara non sono previsti i requisiti 2) Si conferma che si tratta di un refuso. 3) si conferma che per i materiali consumabili sono richiesti i prezzi fissi per l’intero periodo contrattuale, come indicato al punto 3 del facsimile “Allegato E – Offerta economica”. Quanto riportato in merito nell’allegato denominato “Dichiarazione impegni per il fornitore” all’ultimo paragrafo si tratta pertanto di refuso. 4) Le caratteristiche citate sono già presenti nel questionario tecnico al punto 2, precisamente voce 2.11 e 2.16. Non si ritiene necessario duplicarle al punto 3. 5) La delega consente la partecipazione alle sedute di gara, tuttavia, per impegnare la ditta rappresentata viene richiesta una procura (ad esempio per effettuare una miglioria dell’offerta economica in seduta pubblica. 6) Entrambe le opzioni sono accettabili. 7) Tutte le metodiche dialitiche comprese l’emodialisi standard. 8) Indipendentemente dal metodo sia in maniera diretta che deducibile attraverso la lettura di altri parametri (kT/V e portata FAV). Se ne terrà conto secondo quanto riportato nel capitolato stesso. 9) No, non deve essere garantita necessariamente per tutte; dettagliare eventualmente quali 10) Entrambe le opzioni sono accettabili 11) Si conferma</p>

almeno 8 anni a partire dalla data di accettazione delle apparecchiature.  
Al punto 3 del facsimile "Allegato E - Offerta economica" viene richiesta "l'indicazione in dettaglio dei singoli prezzi di tutti i materiali di consumo diversi dal dializzatore ..... necessari all'uso ordinario delle apparecchiature" senza l'indicazione di alcuna percentuale di sconto.

Preghiamo chiarire tale discordanza ed indicare quali informazioni sono richieste.

**4:**

Da un confronto tra le caratteristiche tecnico funzionali delle apparecchiature indicate a pag. 50 del Capitolato Speciale e quelle riportate al punto 3 del documento denominato "Questionario Tecnico - Apparecchi per emodialisi" abbiamo riscontrato che in quest'ultimo documento mancano n. 2 caratteristiche, nella precisione:

- Sistema incorporato (programmabile per tipo e diametro della siringa) per l'infusione in bolo o in continuo di anticoagulanti con velocità di infusione modificabile e programmabile, dotato di un allarme che segnali l'interruzione della infusione
- Possibilità di programmare le varie fasi per la disinfezione e disincrostazione dell'apparecchio con indicazione dei tempi d'ogni passaggio

Preghiamo confermare se tali caratteristiche possono essere integrate nel questionario dell'offerente stesso oppure se provvederete alla pubblicazione di un nuovo Questionario Tecnico completo di tutte le caratteristiche.

**5:**

Preghiamo confermare se alle sedute pubbliche di gara potrà presenziare un incaricato della ditta offerente munito di specifica delega rilasciata dal legale rappresentante.

**6:**

Nel paragrafo 2 del Capitolato Speciale, "Configurazione e caratteristiche tecnico/funzionali delle apparecchiature o dei sistemi", alla lettera d) viene richiesta la capacità di dializzare in modalità monoago e biago con possibilità di commutazione in corso di seduta dialitica.

Si richiede di specificare se la modalità monoago debba essere garantita nella configurazione standard a doppia pompa sangue o in quella di emergenza con singola pompa sangue.

**7:**

Nelle caratteristiche tecnico funzionali del Capitolato Speciale, viene richiesta la "possibilità di utilizzare la soluzione dialitica ultrapura per la

<p>preparazione del circuito, per infusioni intradialitiche e per lo stacco del paziente”.</p> <p>Si richiede di specificare se tale possibilità debba essere garantita per tutte le metodiche dialitiche previste, come da lettera c, paragrafo 2 del Capitolato Speciale, ivi compresa quindi la emodialisi standard.</p> <p><b>8:</b> Nelle caratteristiche tecnico funzionali del Capitolato Speciale, viene richiesta la “misura non invasiva del ricircolo dell'accesso vascolare”.</p> <p>Si chiede di confermare che il sistema offerto, indipendentemente dal metodo utilizzato, debba effettuare una misura quantitativa del ricircolo, con possibilità da parte dell'operatore di visualizzare il valore in percentuale, rispetto al flusso del sangue trattato, del ricircolo misurato.</p> <p><b>9:</b> Nelle caratteristiche tecnico funzionali del Capitolato Speciale, viene richiesta la “possibilità di modulare in corso di trattamento le concentrazioni di potassio nel dialisato”.</p> <p>Si richiede di specificare se tale possibilità debba essere garantita per le metodiche dialitiche previste, come da lettera c, paragrafo 2 del Capitolato Speciale.</p> <p><b>10:</b> Nelle caratteristiche tecnico funzionali del Capitolato Speciale, viene richiesta la “Possibilità di eseguire emodiafiltrazione online in pre- o postdiluizione in modalità monoago”.</p> <p>Si richiede di specificare se la modalità monoago nel trattamento di emodiafiltrazione debba essere garantita nella configurazione standard a doppia pompa sangue o in quella di emergenza con singola pompa sangue.</p> <p><b>11:</b> Nelle caratteristiche tecnico funzionali del Capitolato Speciale, viene richiesta la “Possibilità di eseguire emodiafiltrazione online mista (in pre- e postdiluizione)”.</p> <p>Si chiede di confermare che per “emodiafiltrazione online mista” si intende un metodica dialitica che prevede l'infusione contemporanea del liquido di sostituzione in pre e post diluizione (non alternata), con sistema automatico e in biofeedback per la regolazione contemporanea dei flussi in pre e post diluizione.</p>	
<p>Quesito 2</p> <p>Con riferimento al criterio di valutazione “Possibilità di integrare più unità in una rete informatica con un unico sistema di controllo gestibile a distanza, compatibile con la cartella elettronica in</p>	<p>Risposta 2</p> <p>Si precisa che il parametro viene corretto ai fini dell'attribuzione del punteggio è il seguente: Possibilità di integrare più unità in una rete informatica con un sistema di</p>

<p>uso”, considerato che vi possono essere differenti cartelle elettroniche di dialisi in uso presso gli Enti che hanno possibilità di aderire alla convenzione, si ritiene che le informazioni ad oggi disponibili non consentano di eseguire una valutazione univoca sulla compatibilità della rete informatica proposta con le diverse cartelle elettroniche in uso e si richiede quindi che venga stralciato tale riferimento.</p>	<p>controllo gestibile a distanza, compatibile con una cartella elettronica di dialisi: il punteggio massimo sarà attribuito alla proposta che presenterà la migliore soluzione di integrabilità e compatibilità con il maggior numero di cartelle elettroniche di dialisi presenti in commercio. Alle altre proposte sarà attribuito un punteggio inferiore, secondo i giudizi a fianco, in relazione alla qualità di tali caratteristiche.</p>
<p>Quesito 3</p>	<p>Risposta 3</p>
<p>Disciplinare di gara –pag.25 punto 3:i materiali diversi da linee, concentrati, dializzatori, necessari per il funzionamento ordinario delle apparecchiature, saranno oggetto di valutazione economica complessiva? Per esempio gli ultrafiltri per tutta la durata della fornitura come vanno considerati?</p> <p>Capitolato speciale pagina 50, caratteristiche tecnico funzionali:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Alla richiesta “Possibilità di utilizzare la soluzione dialitica ultrapura per priming...” questa funzione deve essere garantita per ogni trattamento, ago doppio, ago singolo, HDF?</li> <li>2. Il sistema di biofeedback descritto utilizza 3 variabili per la personalizzazione del trattamento (per esempio si citano UF, conducibilità del bagno e volume ematico); si chiede di confermare l’equivalenza di sistemi di biofeedback che prevedono sempre l’utilizzo di 2 variabili fisiologiche del paziente e un attuatore UF)?</li> <li>3. Misura non invasiva del ricircolo dell’accesso vascolare: si chiede di definire cosa si intende per non invasivo visto che per esempio l’utilizzo della temperatura del bagno o della conducibilità del bagno modificano in ogni caso i parametri del bagno di dialisi. Inoltre si chiede se il metodo di misura calcolato deve distinguere tra ricircolo puro dell’accesso vascolare da quello cardio polmonare.</li> <li>4. Presenza di un sistema di monitoraggio on line dell’efficienza dialitica, non invasivo e senza necessità di prelievi: si chiede se tale sistema deve misurare l’efficienza dialitica in tempo reale, senza interruzioni nel tempo e in tutti i trattamenti compreso l’ago singolo ad alta efficienza.</li> <li>5. Presenza di un sistema di monitoraggio on line dell’efficienza dialitica, non invasivo e senza necessità di prelievi:si chiede se il sistema deve funzionare in qualunque trattamento di HD, HDF, ago doppio e ago singolo</li> <li>6. Presenza di ulteriori dispositivi atti a ridurre il tempo dedicato</li> </ol>	<p><b>Disciplinare</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Dovranno essere riportati in questa voce.</li> <li>2. Potranno essere eventualmente oggetto di valutazione</li> </ol> <p><b>Capitolato speciale</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Si</li> <li>2. La richiesta mira ad un sistema di gestione dei volumi a feedback. Ogni proposta che risponda a questo sarà valutata. Il punteggio sarà assegnato secondo quanto definito nel capitolato</li> <li>3. Non invasivo si intende nei confronti del paziente (prelievi etc). La distinzione tra ricircolo puro dell’accesso vascolare e quello cardio-polmonare sarà parte di quanto oggetto di valutazione</li> <li>4. Non necessariamente real time e almeno nelle metodiche di più frequente utilizzo</li> <li>5. No, ma almeno nelle metodiche di più frequente utilizzo</li> <li>6. Si intende tutto il tempo tra l’impostazione della disinfezione e l’attacco del paziente successivo</li> </ol>

dall'operatore alla preparazione e disinfezione della apparecchiatura: si intende il tempo che intercorre tra la disinfezione della apparecchiatura: si intende il tempo che intercorre tra la disinfezione e l'attacco del paziente successivo?	
--	--