



<p>PROCEDURA APERTA DA ESPLETARSI MEDIANTE L'UTILIZZO DELLA PIATTAFORMA TELEMATICA SARDEGNACAT, AI SENSI DEGLI ARTICOLI 58 E 60 DEL D. LGS. N. 50/2016, PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA QUINQUENNALE, SUDDIVISA IN 260 LOTTI, DI DISPOSITIVI PER APPARATO UROGENITALE - CND U, A VALENZA REGIONALE, PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI SASSARI (AOUSS-Capofila Mandataria), DELL'AZIENDA TUTELA DELLA SALUTE DELLA REGIONE SARDEGNA (ATS-SARDEGNA), DELL'AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI CAGLIARI (AUOCA) E DELL'AZIENDA OSPEDALIERA BROTZU (AOB). Importo a base di gara soggetto a ribasso, euro € 63.075.852,50, inclusi canoni di locazione (oltre IVA nella misura di legge), oltre € 6.307.585,25 per proroga tecnica, per un importo complessivo di € 69.383.437,75. N° gara 7800037 - CIG vari. CUI F02268260904201900021.</p>		
CHIARIMENTI AI QUESITI AMMINISTRATIVI N. 2		
N.	QUESITO	CHIARIMENTO
1	Relativamente alla documentazione tecnica redatta in lingua straniera, si richiede la possibilità di derogare dall'obbligo della traduzione giurata e di poter presentare la documentazione corredata da traduzione mediante dichiarazione sostitutiva ai sensi del DPR 445/2000. Si richiede inoltre conferma che sia possibile allegare eventuali certificazioni di qualità rilasciate da Enti Notificati stranieri, studi/test clinici e pubblicazioni scientifiche in lingua inglese, trattandosi di documentazione a carattere internazionale, nel rispetto del Bando tipo n.1 ANAC, paragrafo 13 del Capitolato d'Oneri che prevede: "È consentito presentare direttamente in lingua inglese la seguente documentazione: eventuali certificazioni rilasciate da enti notificati accreditati quali ad esempio marchi CE/ISO; letteratura scientifica, pubblicata in riviste ufficiali.	Si rimanda alle risposte ai quesiti n. 2 e n. 7 dei chiarimenti amministrativi n. 1
2	Si chiede se possibile produrre la cauzione provvisoria ridotta del 30% in virtù del solo possesso del rating di legalità.	Si conferma.
3	Si chiede chiarimenti come segue: 1- Per il Modello 7.1: nei lotti indicati nel modello non è presente il lotto di nostro lotto interesse, in quanto non è una apparecchiatura. Dobbiamo inviarlo ugualmente? In caso affermativo, possiamo inviare nel campo previsto come obbligatorio in piattaforma una dichiarazione in cui affermiamo che i dati richiesti non sono pertinenti al lotto offerto? 2- per il Modello 7 PA: nella tabella/questionario è necessario compilare i campi "Calibri e misure" seppur non indicati nella tabella?	1- Così come specificato nel form di risposta della documentazione amministrativa all'item 1.1.14, qualora non vengano offerti i lotti n. 144, 153, 184, 189, 214, 240, 241, in luogo del Modello 7.1, essendo un documento richiesto come parametro di risposta obbligatorio, dovrà essere allegata, nel campo corrispondente, la medesima domanda di partecipazione. 2- Si conferma la necessità di compilare i campi "Calibri e misure" seppur non indicati nella tabella del Modello 7PA.
4	Si richiede se anche gli studi clinici è necessario che siano prodotti in lingua italiana? In caso affermativo è sufficiente una traduzione semplice corredata da Dichiarazione 445 del nostro Procuratore?	Si rimanda al chiarimento n. 1



5	Con riferimento ai requisiti di Capacità Tecnica e Professionale richiesti, Vi chiediamo se si possano presentare importi di fatturato relativi a Dispositivi Medici anche se non specificamente della CNDU. La ns. azienda, infatti, opera da oltre 30 anni nell'ambito delle forniture di Dispositivi Medici per importi anche molto importanti. Riteniamo quindi di avere la Capacità Tecnica e Professionale richiesta pur non avendo fatturati relativi alla CND U per coprire l'importo di alcuni lotti.	Si rimanda alla risposta n. 3 al quesito n. 7 dei chiarimenti amministrativi n. 1.
6	premesse che la certificazione ISO 13485 certifica la qualità della gestione dei processi nell'ambito dei Dispositivi Medici, si chiede conferma che tale certificazione è accettata al fine della riduzione del 50% del deposito cauzionale provvisorio e definitivo.	posto che la certificazione UNI EN ISO 13485 attiene ai requisiti specifici che la norma ISO impone agli operatori economici che operano nel mercato dei dispositivi medici, si conferma che la presentazione della suddetta certificazione consente la riduzione del 50% della cauzione provvisoria.
7	Con la presente chiediamo la conferma che questa procedura sia una gara Monoaggiudicataria di durata 5 anni.	Come specificato nel disciplinare di gara l'aggiudicazione avverrà, lotto per lotto, a favore del concorrente che avrà presentato la migliore offerta secondo i criteri stabiliti all'art. 18 e 18 bis dello stesso disciplinare. La fornitura avrà durata quinquennale.
8	Si richiede se il patto di integrità deve essere restituito firmato in sede di partecipazione non essendo previsto uno specifico campo.	Il patto di integrità non deve essere allegato tra la documentazione richiesta, essendo sufficiente la dichiarazione di accettazione dello stesso riportata al punto 5 del modello 2 "dichiarazioni integrative".
9	Si fa presente che, in riferimento alla procedura in oggetto, gli elevatissimi importi dei requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico professionale richiesti, non consentono alla scrivente di partecipare alla gara. Il CND U è molto specifico, pertanto in ambito regionale sono poche le società che possano partecipare senza il soccorso di un avvalimento. Per avere un avvalimento occorre comunque una società che abbia un fatturato relativo all'oggetto principale dell'appalto, di una certa rilevanza sicuramente non raggiungibile in un contesto regionale ma soltanto in ambito nazionale.	Gli importi, relativi alla capacità economico-finanziaria e tecnico-professionale, previsti nel disciplinare di gara, sono stati fissati in conformità al Codice degli Appalti, in quanto risultano essere di entità inferiore rispetto al doppio del valore stabilito dallo stesso Codice. Tale requisito, pertanto, è in linea con la tutela delle M.P.M.I. Tuttavia, si precisa che il fatturato globale medio riferito agli ultimi tre esercizi finanziari non deve essere riconducibile, unicamente, ai prodotti che rientrano nella categoria CND U, ambito evidentemente più limitante ai fini della dimostrazione del requisito, bensì a tutte le attività professionali svolte da codesta Società, attinenti al settore cui fa riferimento l'appalto in oggetto. Per quanto concerne la dimostrazione del requisito di capacità tecnica/professionale, coerentemente con quanto sopra precisato, si ritengono "analoghe" le forniture di dispositivi medici considerate nella loro totalità, e non specifiche per CND U. Si rimanda alla risposta n. 3 del quesito 7 dei chiarimenti amministrativi n. 1



AOU Sassari

Area Amministrativa

Struttura Complessa Acquisizione
Beni e Servizi



F.to IL Direttore della SC ABS
(Dott.ssa Teresa Ivana Falco)