

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., per l'affidamento della fornitura di Dispositivi Medici necessari al Blocco Operatorio Oculistico dell'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata suddivisa in n. 13 lotti.– durata 24 mesi – importo annuale a base d'asta € 368.250,00 IVA esclusa – importo biennale a base d'asta € 736.500,00 IVA esclusa.

CHIARIMENTI N. 1

QUESITO 1:

Nei vari lotti fate riferimento a lenti idrofobe, per lente idrofoba si intende lente conservata in ambiente secco?

RISPOSTA 1:

Si conferma la descrizione indicata nel capitolato speciale che si ritiene esaustiva delle caratteristiche tecniche richieste.

QUESITO 2:

Nei lotti 1 e 2 per poter fornire le lenti dei poteri richiesti alla nostra azienda risulterebbe necessario offrire due codici, in questo caso sarebbe possibile offrire il codice principale e fornire listino dedicato con prodotto alternativo a pari prezzo?

RISPOSTA 2:

Si conferma.

QUESITO 3:

Per i lotti 4 e 5 dato l'esiguo numero di impianti è possibile offrire solo in acquisto e non in conto deposito?

RISPOSTA 3:

Si conferma quanto previsto nel Capitolato Speciale.

CHIARIMENTI N. 2

QUESITO 1:

In riferimento alla gara citata nell'oggetto, avremmo necessità del seguente chiarimento:
Relativamente al lotto n. 3, la lunghezza totale di 13 mm può essere superata per lenti di basso potere diottrico?

RISPOSTA 1:

Non è possibile, si conferma il Capitolato.

CHIARIMENTI N. 3

QUESITO 1:

Si richiede la quantità di campioni da inviare nello specifico per il lotti 2 e 3.

RISPOSTA 1:

Si conferma quanto specificato all'art. 10 "CAMPIONATURA" dell'allegato 3 del Capitolato Speciale di gara.

CHIARIMENTI N. 4

QUESITO 1:

La nostra azienda è in possesso di certificato ISO 13485, si chiede se possiamo avvalerci della riduzione del 50% della cauzione provvisoria. Si precisa che la certificazione ISO 13485 è una certificazione che attiene ai requisiti specifici che la norma ISO impone agli operatori economici che operano nel mercato dei dispositivi medici.

RISPOSTA 1:

Si conferma.

CHIARIMENTI N. 5

QUESITO 1:

In relazione alla procedura in oggetto, si conferma che in fase di partecipazione non è richiesta la campionatura?

RISPOSTA :

Si conferma.

CHIARIMENTI N. 6

QUESITO 1:

Dal momento che il prodotto offerto è già registrato presso il Ministero della Sanità Italiano, e pertanto il CE presentato è già depositato e riconosciuto dall'Autorità Pubblica competente, si può allegare alla traduzione in lingua italiana una autocertificazione di conformità di tale traduzione redatta ai sensi del D.P.R. 445/2000?

RISPOSTA :

Si conferma.

IL R.U.P.

F.to (Dott. Paolo Cavallari)