

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA PER TRE ANNI + SEI MESI DI PROROGA TECNICA DI “DISPOSITIVI MEDICI PER TRATTAMENTI DIALITICI” DELL'AZIENDA OSPEDALIERA “G. RUMMO”.**

**CHIARIMENTI dal n.11 al n. 15.**

**CHIARIMENTO N. 11**

**DOMANDA:**

Lotto 10 e 11: si chiede “se è possibile rispondere con un kit catetere con le caratteristiche da voi richieste ma con un lume interno a doppia d e non coassiale che secondo il principio dell’equivalenza è in grado di garantire le stesse pressione e gli stessi flussi come da allegata scheda tecnica?

Documentazione tecnica: si chiede “ la possibilità di presentare in lingua originale le certificazioni Ce e Iso e le dichiarazioni di conformità per i prodotti offerti?

**RISPOSTA:**

**In merito ai lotti n°10 e 11, si ribadisce che i cateteri dovranno avere le caratteristiche già descritte in gara ed in particolare la geometria del lume dei cateteri deve essere coassiale. Per quanto concerne le certificazioni CE ed Iso le stesse potranno essere presentate in lingua originale.**

**CHIARIMENTO N. 12**

**DOMANDA:**

In riferimento al lotto14,dove si richiedono “aghi fistola sterili, atossici, apirogeni con cannula di lunghezza circa 25mm, di calibro sia 15G che 16G,provvisi di foro posteriore (Back-eye) e con alette rotanti di colore differenziato per la linea arteriosa e per quella venosa”, si chiede:” se si può offrire il prodotto richiesto come da capitolato, con alette colorate come da norme internazionali e con l’unica variante della clamp bianca:Neutra, utilizzabile così per entrambi gli accessi, venoso oppure arterioso”?

**RISPOSTA:**

**In merito al lotto n°14, si ribadisce che gli aghi fistola dovranno avere le caratteristiche già descritte in gara ed in particolare con alette rotanti di colore differenziato per la linea arteriosa e per quella venosa.**

**CHIARIMENTO N. 13**

**DOMANDA:**

Nel Capitolato tecnico alla voce campionatura scrivete “ I campioni dovranno essere consegnati in confezione ed etichetta originale”. Si chiede se “ per confezione originale intendete la box esterna di vendita, “L’imballaggio” o è sufficiente la singola confezione primaria, il blister che protegge il singolo prodotto”?

**RISPOSTA:**

**Per quanto concerne la campionatura da presentarsi, è sufficiente la singola confezione primaria.**

**CHIARIMENTO N. 14**

**DOMANDA:**

Si chiede se “La documentazione tecnica va inserita esclusivamente all’interno della campionatura ed inviata in Farmacia o anche all’interno del plico di gara indirizzandola all’ufficio protocollo”?

Si chiede “conferma che la documentazione tecnica va inviata esclusivamente in formato digitale con le istruzioni riportate nel capitolato, o bisogna produrre copia cartacea”?

**RISPOSTA:**

La documentazione tecnica va inviata unitamente alla campionatura presso la UOC Farmacia Ospedaliera.

Tutta la documentazione tecnica dovrà essere riprodotta in formato elettronico su CD-ROM, stampabile, editabile, ma non modificabile, con allegata un'autocertificazione firmata dal legale rappresentante della Ditta concorrente, rilasciata ai sensi degli art.46 e 47 del D.P.R. 28/12/2000 n.445, attestante la sua conformità all'originale prodotto in formato cartaceo. (pag.8 del disciplinare di gara).

**CHIARIMENTO N. 15**

**DOMANDA:**

“Non abbiamo trovato l’allegato “B” da compilare ed inserire nella documentazione tecnica”

**RISPOSTA:**

L’allegato “B” fa parte del capitolato. Si rinvia.