



FONDAZIONE
IRCCS POLICLINICO "SAN MATTEO"
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico
C.F. 00303490189 - P. IVA 00580590180
V.le Golgi, 19 - 27100 PAVIA
Tel. 0382 5011

***PROCEDURA APERTA IN FORMA AGGREGATA PER LA
FORNITURA IN FULL SERVICE DI SENSORI PER OSSIMETRIA
CEREBRALE OCCORRENTI ALLA FONDAZIONE IRCCS
POLICLINICO SAN MATTEO (CAPOFILA) E LE ASST SANTI
PAOLO E CARLO, SPEDALI CIVILI DI BRESCIA, RHODENSE, PAPA
GIOVANNI XXIII BERGAMO E GRANDE OSPEDALE
METROPOLITANO NIGUARDA (MANDANTI) –
PER 36 MESI***

Chiarimenti

P – 20150037861 CODICE GARA:6519400 COD. CIG 6804995B83

1 DOMANDA: Fra la documentazione di gara citata nel disciplinare di gara manca l'Allegato A – modello di formulario per il documento di gara unico europeo in formato word.

1 RISPOSTA: E' stato aggiunto alla documentazione di gara sul Portale Sintel

2 DOMANDA: La schermata di riepilogo Sintel riporta la dicitura "Procedura al ribasso della base d'asta" mentre nei documenti di gara viene solo indicato "l'importo presunto triennale puramente indicativo ai fini del calcolo della cauzione provvisoria è di € 852.000,00"; chiediamo se tale importo sia da considerarsi come importo a base d'asta non superabile;

2 RISPOSTA: No, puramente indicativo

RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO:

REFERENTE DELL'ISTRUTTORIA:

1



3 DOMANDA: Al punto R) della documentazione amministrativa viene richiesta la presentazione della copia della bolla di consegna della campionatura, però nei documenti di gara non vengono dati dettagli sulla consegna della campionatura richiesta (della campionatura si parla solo genericamente all'art. 5 del capitolato);

3 RISPOSTA: La data della campionatura dei prodotti verrà comunicata dalla Fondazione, nell'ambito della valutazione effettuata della Commissione di Valutazione nominata. Si specificheranno i reparti coinvolti nelle prove, la durata, e il numero di sensori/strumenti da fornire.

Il materiale dovrà essere spedito alla SC. di Ingegneria Clinica. Alle prove dovrà essere presente un vostro incaricato/specialista.

4 DOMANDA: Al punto D) della documentazione amministrativa viene richiesta la presentazione dell'elenco delle principali forniture analoghe a quelle oggetto di gara attraverso la compilazione della parte IV, sec. C, par. 1b) del DGUE. A causa di una carenza di spazio, Vi chiediamo se è possibile la presentazione di tale elenco attraverso un documento allegato al DGUE e non tramite la sua compilazione;

4 RISPOSTA: Si è possibile

5 DOMANDA: Al punto H) della documentazione amministrativa viene richiesta la dichiarazione di aver fornito negli ultimi cinque anni, dalla data di scadenza dell'appalto, una fornitura analoga a quella oggetto di gara attraverso la compilazione della parte IV, sec. C, par. 13) del DGUE. Il paragrafo 13 da Voi citato esiste, Vi preghiamo di indicare il paragrafo corretto da compilare.

5 RISPOSTA: Si conferma il paragrafo 13

6 DOMANDA: Avendo accorpato 15 punti per specifiche diverse nella definizione di precisione di misura a quale Gold standard o certificazioni rilasciate da enti riconosciuti fate riferimento?



6 RISPOSTA: Si veda risposta n. 17

7 DOMANDA: Con flessibilità nell'utilizzo di varie tipologie di sensori intendete la possibilità di avere sensori specifici per pazienti Adulti, Neonatali e Pediatrici e/o sito applicativo cerebrale e somatico?

7 RISPOSTA: Si

8 DOMANDA: Non avendo richiesto alcuna documentazione di evidenza clinica a supporto delle varie tecnologie, vi richiediamo su che base avverrà la valutazione al punto "Valutazione clinica e funzionale" dei criteri di valutazione del punto previsto alla pagina 17.

8 RISPOSTA: Si veda risposta n. 16

9 DOMANDA: Per la valutazione di precisione, intendete precisione di Trend o assoluta?

9 RISPOSTA: Per ogni tecnologia, la valutazione della precisione della misura verrà effettuata sia in trend che in valore assoluto tenendo conto delle evidenze scientifiche prodotte su riviste indicizzate (ISSN) a supporto dell'affermazione di precisione.

10 DOMANDA: Per possibilità di interfaccia paziente, per che tipo di monitor?

10 RISPOSTA: Si veda risposta n. 18

11 DOMANDA: Alla Pagina 8 art.5 "Campionatura" invio presso ogni reparto di destinazione della capofila, potreste dettagliare se le prove avverranno con il supporto e l'ausilio di un nostro incaricato?

RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO:

REFERENTE DELL'ISTRUTTORIA:

3



11 RISPOSTA: La data della campionatura dei prodotti verrà comunicata dalla Fondazione, nell'ambito della valutazione effettuata della Commissione di Valutazione nominata. Si specificheranno i reparti coinvolti nelle prove, la durata, e il numero di sensori/strumenti da fornire.

Il materiale dovrà essere spedito alla SC. di Ingegneria Clinica. Alle prove dovrà essere presente un incaricato/specialista.

12 DOMANDA: con riferimento all'art. 5 del disciplinare di gara - campionatura, vi preghiamo di dettagliare meglio come dovrà essere presentata. Verrà richiesta in un secondo momento oppure dobbiamo presentarla entro la scadenza di gara? in quest'ultimo caso vi preghiamo di dettagliare meglio modalità, quantità, indirizzi ecc...

12 RISPOSTA: Si veda risposta n. 3

13 DOMANDA: Non ci sono chiari i dettagli della consegna della campionatura, in particolare in termini di quantità specifiche e tempistiche, potreste specificare.

13 RISPOSTA: Si veda risposta n. 3

14 DOMANDA: Avendo accorpato 15 punti per specifiche diverse nella definizione di precisione di misura a quale Gold standard o certificazioni rilasciate da enti riconosciuti fate riferimento?

14 RISPOSTA: Si veda risposta n. 17

15 DOMANDA: Con flessibilità nell'utilizzo di varie tipologia di sensori intendete la possibilità di avere sensori specifici per pazienti Adulti, Neonatali e Pediatrici e/o sito applicativo cerebrale e somatico?

15 RISPOSTA: Si



16 DOMANDA: Non avendo richiesto alcuna documentazione di evidenza clinica a supporto delle varie tecnologie, vi richiediamo su che base avverrà la valutazione al punto "Valutazione clinica e funzionale" dei criteri di valutazione del punto previsto alla pagina 17.

16 RISPOSTA: La valutazione clinica e funzionale verrà effettuata sulla base delle risultanze cliniche prodotte dalle prove funzionali dei prodotti offerti effettuate dai clinici specialisti in confronto a misure invasive appropriate.

17 DOMANDA Per la valutazione di precisione, intendete precisione di Trend o assoluta?

17 RISPOSTA: Per ogni tecnologia, la valutazione della precisione della misura verrà effettuata sia in trend che in valore assoluto tenendo conto delle evidenze scientifiche prodotte su riviste indicizzate (ISSN) a supporto dell'affermazione di precisione.

18 DOMANDA Per possibilità di interfaccia paziente, per che tipo di monitor?

18 RISPOSTA: Si intende la possibilità di interfacciamento con i principali sistemi di monitoraggio presenti sul mercato e installati presso i vari Blocchi Operatori.

19 DOMANDA Alla Pagina 8 art.5 "Campionatura" invio presso ogni reparto di destinazione della capofila, potreste dettagliare se le prove avverranno con il supporto e l'ausilio di un nostro incaricato? inoltre, la campionatura è da presentare entro la data di scadenza della gara oppure verrà richiesta in un secondo momento? A quale indirizzo e con quale modalità andrà inviata?

19 RISPOSTA: Si veda risposta n. 3

**IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO E DELLA
S.S. ACQUISIZIONE E GESTIONE BENI E SERVIZI
(Dr.ssa Olivia Piccinini)**

RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO:

REFERENTE DELL'ISTRUTTORIA:

5