



**A.S.L. VC**

Azienda Sanitaria Locale  
di Vercelli

Corso M. Abbiate, 21 – 13100 VERCELLI

Tel. +39 0161 593111 fax +39 0161 210284

www.aslvc.piemonte.it

Posta certificata: aslvercelli@pec.aslvc.piemonte.it

---

P.I. / Cod. Fisc. 01811110020

## PROCEDURA APERTA

**AI SENSI DELL'ART. 55 D.LGS. N. 163/06, PER LA FORNITURA DI SONDE E CATETERI OCCORRENTI ALL'A.O.U. MAGGIORE DELLA CARITA' DI NOVARA E ALLE AA.SS.LL. VC – BI – VCO – NO AFFERENTI ALL'AREA INTERAZIENDALE DI COORDINAMENTO N. 3, PER UN PERIODO DI 24 MESI**

## CHIARIMENTI

**1)** *Con la presente sono a chiedere il seguente chiarimento per i lotti nr. 9 - 10 - 12 - 14.*

*Dato che è richiesto che il prodotto sia "sterile e risterilizzabile" volevo chiedere:*

- △ è confermato che il dispositivo debba essere in PVC?*
- △ che metodo di risterilizzazione utilizza la Vs azienda ospedaliera?*

**R) Si conferma che il materiale di composizione dei lotti deve essere PVC;**

**Il metodo di sterilizzazione usato dalle nostre Aziende è in Sterrad a gas plasma (ASL NO), in autoclave (ASL VC e ASL VCO).**

**2)** *Facendo riferimento alla gara in oggetto, vorremo ricevere un chiarimento relativamente ai lotti n. 16 e n. 17 cateteri autolubrificante e più precisamente se la connessione deve essere per forza LUER LOCK.*

*I nostri attacchi sono tipo LUER per sacchi da urina, non capiamo la richiesta della connessione LUER LOCK nei cateteri ad intermittenza autolubrificanti.*

**R) La connessione Luer Lock è indispensabile per motivi di sicurezza nella instillazione di particolari farmaci.**

**3)** *Con la presente si chiede di specificare cosa si intende con la dicitura "la campionatura dovrà essere in confezione originale".*

**R) La Ditta dovrà inviare la confezione con cui viene regolarmente commercializzato il dispositivo medico (confezionamento secondario), anche se non contenente la quantità complessiva di prodotti.**



**4)** *Con la presente si chiede di confermare che non ci sono documenti obbligatori da associare al PASSOE sul sito AVCP.*

**R) In questa fase, i requisiti di partecipazione sono da autocertificare.**

**5)** *In riferimento alla gara di sonde e cateteri occorrenti alle aziende afferenti all'area interaziendale di coordinamento 3, in particolare per quanto riguarda la campionatura, Vi chiediamo conferma se il quantitativo di 20 pezzi da voi richiesto è da intendersi numero di pezzi totale per singolo lotto di partecipazione e non da intendersi, in caso di partecipazione al lotto con dispositivi di varie misure. in numero di 20 pezzi per ogni misura all'interno del range.*

*Pag.46 – Capitolato Tecnico -5.4 "Campionatura" Relativamente alla campionatura il Capitolato Tecnico cita:"La Ditta concorrente dovrà inviare, entro lo stesso termine previsto per la presentazione dell'offerta tecnico/economica, la campionatura dei prodotti offerti, nel quantitativo di:N. 20 Pz. per tipologia di materiale monouso per ogni lotto offerto".*

*Domanda:*

*Per tipologia di materiale monouso che cosa si intende?  
Presentare n. 20 Pz. per singolo articolo o n. 20 Pz. per singola misura?*

**R) Il quantitativo è da intendersi di 20 pezzi totali per singolo lotto e non per singola misura.**

**6)** *E' possibile rispondere nel lotto 18 e 19 con catetere in poliuretano e non in PVC come richiesto da capitolato?*

*- Nel capitolato speciale di gara a pag. 6 i lotti 18 e 19 hanno entrambi lunghezza 20 cm mentre solo il 18 avrebbe quella misura (donna) e il 19 lunghezza 40 cm (uomo). Nel capitolato tecnico a pag. 41 la lunghezza indicata è per il lotto 18 pari a 20 cm, per il lotto 19 pari a 40 cm. Potete indicare per il lotto 18 e per il lotto 19 l'effettiva lunghezza?*

*- Nelle descrizioni del catetere è presente la caratteristica "radiopaco". Tale caratteristica non ci risulta appartenere a nessun catetere di questo tipo. Confermate che i prodotti che andremo ad offrire devono essere radiopachi?*



**R) Si conferma quanto previsto in capitolato. Sono ammesse caratteristiche migliorative.**

**- Per il lotto 18 la lunghezza è pari a cm. 20 circa. Per il lotto 19 la lunghezza è cm. 40 circa;**

**- La caratteristica "radiopaco" è preferenziale, non caratteristica minima di idoneità.**

**7) Lotti 1,2,5,6,8 :**

*- Nel Capitolato è indicata la dicitura "valvola di gonfiaggio morbida". Generalmente viene richiesta una valvola di gonfiaggio universale, poichè è quella che garantisce la perfetta tenuta del cono alla siringa. Infatti con una valvola di gonfiaggio morbida è possibile gonfiare il palloncino soltanto con una siringa Luer (sul capitolato è chiesta sia la Luer che la Luer Lock, mentre con quella universale si possono utilizzare entrambi i coni). Inoltre quando si utilizza la Luer Lock su una valvola universale, il cono è avvitato alla valvola ed è possibile effettuare il procedimento di sgonfiaggio anche con una sola mano, questo non è possibile invece se si utilizza una valvola morbida agganciata ad un cono Luer perchè non sussiste una perfetta tenuta (il cono non puo' essere avvitato). Si chiede se la richiesta di valvola morbida sia un refuso da sostituire con la dicitura "valvola universale".*

**Lotti 5,6 :**

*- Nel Capitolato è indicata la dicitura "e' necessario che il trattamento in silicone sia presente internamente ed esternamente". In questi lotti il prodotto richiesto è un catetere Foley in lattice siliconato a due vie, che presenta un trattamento in silicone soltanto sulla superficie esterna, mentre nella descrizione delle caratteristiche tale trattamento è richiesto sia internamente che esternamente. Il Foley che ha un trattamento in silicone sia interno che esterno è quello in elastomero di silicone. Si chiede se tale richiesta sia un refuso oppure se debba essere sostituita evidenziando la dicitura "elastomero di silicone". Si chiede di chiarire se il Foley dei Lotti interessati debba essere in lattice siliconato (trattamento in silicone soltanto sulla superficie esterna) oppure in elastomero di silicone (trattamento in silicone sia sulla superficie interna che esterna).*



**Lotti 9,12,13 :**

- Per questi Lotti la tipologia di prodotto richiesta è un catetere intermittente sterile, monouso e monopaziente. Si chiede di eliminare la dicitura "riutilizzabile" dalla descrizione dei Lotti, in quanto il prodotto in oggetto generalmente non è risterilizzabile/ riutilizzabile.

**R) – E' importante che sia una valvola a tenuta. Va bene una valvola universale;**

- **E' indispensabile il trattamento in silicone soltanto sulla superficie esterna.**
- **Non è necessario che siano risterilizzabili i cateteri dei lotti 12 e 13, è sufficiente che siano sterili. Deve essere risterilizzabile il catetere del lotto 9.**

**8) Lotti 16,17,18 e 19.** Trattandosi degli stessi prodotti (autolubrificante luer lock) non è chiaro quale sia la differenza sostanziale tra il 16 e 17 ed il 18 e 19.

Quali destinazione d'uso avrebbero quelli dei lotti 16 e 17 e quali quelli dei lotti 18 e 19, dato che essendo autolubrificanti in pvc e attacco luerlock, sarebbero tutti per cateterismo intermittente.

**R) – I lotti 16 e 17 vengono utilizzati in Ospedale per eseguire instillazioni vescicali di farmaci e quindi devono essere dotati di dispositivi Luer-Lock; i lotti 18 e 19 vengono utilizzati dal paziente per autocateterismo intermittente, devono essere dotati di dispositivi Luer.**

**9)Pag.12 – Capitolato Speciale – Punto14**

In calce al Punto 14 è indicato che la garanzia relativa al deposito cauzionale provvisorio dovrà prevedere la copertura delle somme da versare in caso di irregolarità della documentazione di gara, ai sensi dell'Art. 39 della Legge 114 del 11/08/2014. Tale importo è fissato dal Vostro Spett.le Ente in € 355,00.

**Domanda:** Il deposito cauzionale provvisorio, se costituito tramite fideiussione bancaria, dovrà quindi prevedere i due importi separati? Uno relativo all'1% del valore presunto dei lotti partecipati e l'altro relativo ai 355,00 €.? Oppure si dovranno presentare due fideiussioni bancarie distinte?

Qualora le ipotesi sopra indicate non siano corrette, è possibile avere ulteriori



*precisazioni su come adempiere alla copertura della sanzione pecuniaria?*

**Allegato n. 2 "Dichiarazione sostitutiva dell'Atto di Notorietà"**

*A pag. 2 dell'allegato sopra citato, viene richiesto di dichiarare di aver effettuato specifico sopralluogo in data: \_\_\_\_\_*

**Domanda:** *Vista la fornitura oggetto di gara, possiamo dichiarare, nel campo specifico che il sopralluogo non è da effettuarsi?*

**R) – Deve essere presentata un'unica fidejussione;**

**- Il sopralluogo non è da effettuarsi, trattandosi di una mera fornitura.**

**10)** *Con riferimento alla procedura di cui all'oggetto siamo a chiedere i seguenti chiarimenti:*

- 1) Si chiede conferma se gli importi a base d'asta siano da considerarsi biennali oppure annui, in considerazione del fatto che le quantità richieste dagli enti e riportate nel capitolato sono annue (allegato 6);*
- 2) In merito ai lotti 9, 12 e 13 si chiede di chiarire se i prodotti, come riportato nel capitolato, siano da intendersi sterili e risterilizzabili e di confermare i relativi prezzi a base d'asta;*
- 3) Relativamente al lotto 14 e 15, si fa richiesta di confermare la descrizione del capitolato, in quanto, per quanto noto alla scrivente società, non esistono in commercio cateteri in gomma morbida senza palloncino;*
- 4) Si chiede di confermare i quantitativi richiesti come campionatura (20 pz) per il lotto 23. Si evidenzia che a capitolato sono previsti consumi annui di 28 pezzi;*
- 5) Lotto 10: si richiede di rimuovere il CH 6 in quanto misura disponibile ad una sola ditta.*

**R) 1) Gli importi a base d'asta riportati a pagg. 5 e 6 del Capitolato sono da considerarsi biennali (per 24 mesi di fornitura);**

**2) Non è necessario che siano risterilizzabili i cateteri dei lotti 12 e 13, è sufficiente che siano sterili. Deve essere risterilizzabile il catetere del lotto 9. Si confermano i relativi prezzi a base d'asta.**

**3) La richiesta per i lotti 14 e 15 è gomma morbida o "altro materiale idoneo".**

**4) Per il lotto 23 (sonda di Blakemore) sono sufficienti tre pezzi.**



**5) La misura Ch 6 non è da offrire. Trattasi di refuso.**

**11) Lotti 5 – 6 – 8**

*Si chiede di confermare il punto relativo alla richiesta di cannula radiopaca in quanto si ritiene che non esistano sonde in lattice con cannula radiopaca.*

**Lotti 12 – 13**

- 1) Si chiede di confermare il punto relativo alla richiesta di cannula radiopaca in quanto si ritiene che non esistano sonde in lattice con cannula radiopaca*
- 2) Si chiede di confermare la richiesta di risterilizzazione in quanto non possibile su un dispositivo monouso*
- 3) Si chiede inoltre di confermare la richiesta di misure impresse in quanto normalmente le sonde Nelaton si distinguono per il codice colore del connettore*

**R) Per i lotti 5 – 6 – 8 “radiopaco” è caratteristica preferenziale, non caratteristica minima di idoneità;**

**I lotti 12 – 13 sono in PVC e non in lattice. “Radiopaco” è caratteristica preferenziale, non caratteristica minima di idoneità;**

**Non è necessario che siano risterilizzabili i cateteri dei lotti 12 e 13, è sufficiente che siano sterili.**

**“Le iscrizioni indicanti la misura” sono caratteristica preferenziale, non caratteristica minima di idoneità.**