

**ASL  
VITERBO**U.O.C. E-PROCUREMENT  
SETTORE PRODOTTI E DIAGNOSTICI  
TEL. 0761 237838  
FAX 0761 237837  
simona.stefanoni@asl.vt.it**REGIONE  
LAZIO**

PROT. N° 36316

VITERBO, 21/07/2015

A tutte le ditte interessate

**Oggetto:** Gara mediante procedura aperta ai sensi dell'art. 55 del D.L.vo n. 163/2006 e ss.mm.ii., avente ad oggetto la fornitura di Pacemaker e Defibrillatori impiantabili occorrenti all'Azienda USL di Viterbo per la durata di diciotto mesi.

**CHIARIMENTI DI GARA**

Con la presente si risponde ai quesiti inoltrati via fax ed e-mail che di seguito si riportano integralmente:

**Domanda:** In riferimento all'Art. 2.4 pag 12 del Capitolato Speciale, si richiede se l'eccezione per gli elettrocatereteri di pacemaker e defibrillatori circa la possibilità di offrire lo stesso codice in più lotti si può estendere anche agli accessori per l'elettrofisiologia (es. cavi e piastre), dal momento che tali accessori sono da Voi richiesti in più lotti.

**Risposta: si veda chiarimento del 10/07.**

**Domanda:** Nell'art. 2.4 – Busta n. 3 – OFFERTA ECONOMICA, a pag. 12 del Capitolato Speciale, ci è richiesta la presentazione dei listini ufficiali con l'indicazione della percentuale applicabile, che dovrà essere uguale a quella presentata per i prodotti offerti in gara. Confermate che tale richiesta deve essere intesa "...indicazione della percentuale applicabile, che dovrà essere uguale a quella presentata per i prodotti della stessa tipologia offerti in gara"?

**Risposta: si conferma la possibilità di presentare una percentuale uguale a quella presentata per i prodotti della stessa tipologia offerti in gara.**

**Domanda:** si chiede di chiarire se per punta in pellethano si intende il materiale distale prossimo alla punta

**Risposta: si conferma che per punta in pellethano si intende il materiale distale prossimo alla punta**

**Domanda:** Si chiede conferma che le caratteristiche indicate come indispensabili siano pena esclusione e che la mancanza anche di una sola di esse comporti l'esclusione.

**Risposta: Si ribadisce che, per quanto concerne la tipologia e le caratteristiche tecniche dei prodotti di ciascun lotto di gara, queste coincidono con i prodotti attualmente in uso e pertanto si specifica che sarà compito della Commissione esaminatrice valutare la riconducibilità, alla stessa**

**destinazione d'uso, dei prodotti offerti da ciascuna ditta, rispetto ai prodotti indicati negli allegati.**

**Tale valutazione verterà su considerazioni di carattere clinico in base alle quali verrà accertata dalla commissione la riconducibilità del prodotto offerto rispetto alle esigenze d'uso aziendali, in quanto ritenuto FUNZIONALMENTE EQUIVALENTE (anche se non coincidente con le descrizioni tecniche di cui all'allegato A).**

**Domanda:** Si chiede conferma che la “possibilità di monitoraggio remoto sia con linea fissa che con rete GSM” comprende l'utilizzo di un dispositivo domestico per il monitoraggio dello stato clinico del paziente e dello stato del device.

**Risposta:** Si conferma che che la “possibilità di monitoraggio remoto sia con linea fissa che con rete GSM” comprende l'utilizzo di un dispositivo domestico per il monitoraggio dello stato clinico del paziente e dello stato del device.

**Domanda:** nelle caratteristiche indispensabili del lotto 11 è richiesto “Ampiezza dell'impulso atriale e ventricolare maggiore di 8V. la maggior parte dei dispositivi in commercio ha come uscita massima programmabile 7,5V. Tale richiesta è da ritenersi un refuso?”

**Risposta:** Si conferma che tale richiesta è da ritenersi un refuso.

**Domanda:** nelle caratteristiche indispensabili del lotto 11 è richiesto “modalità di stimolazione durante cambio modo DDT/VDD”. Tale richiesta è da ritenersi un refuso?”

**Risposta:** Si conferma che tale richiesta è da ritenersi un refuso.

Il Responsabile Unico del Procedimento  
Dr. Giovanni Firmani