

**ASL
VITERBO**U.O.C. E Procurement
Direttore D.ssa S. Di Giovanni
Settore Prodotti e Sistemi Diagnostici
TEL. 0761 237802/854 FAX 0761 236685
e-mail: tania.morano@asl.vt.it

14 MAR. 2017

PROT. N° 21159

VITERBO,

A TUTTE LE DITTE INTERESSATE

Publicato sul sito web

Oggetto: Gara avente ad oggetto fornitura la fornitura di dispositivi medici (D.M.) afferenti alla CND lettera "R" occorrenti alle Aziende Sanitarie Locali facenti parte dell'Area di Aggregazione Lazio "I", per la durata di anni due, con clausola rescissoria in caso di intervenuta aggiudicazione regionale e/o Convenzione Consip e contestuale prosecuzione delle attuali forniture fino ad aggiudicazione di gara aggregata. Importo totale presunto, posto a base d'asta, pari ad € 2.292.784,45 iva esclusa.

CHIARIMENTO DI GARA N. 8

Si rende noto che i Punti attribuiti al criterio 2) degli Aspetti di impatto aziendale (allegato "B" parametri qualitativi) sono 3 INVECE di 2.

Per quanto concerne la documentazione contenuta nella busta B per la quale si abbia disponibilità esclusivamente in lingua diversa da quella italiana le ditte concorrenti, per i soli certificati CE ed ISO e lavori clinici/bibliografia, possono presentare tali documenti in lingua originale, salvo facoltà della stazione appaltante di chiedere apposita traduzione in corso di commissione di gara.

DOMANDA: si chiede se per ottemperare al punto 19 "offerta tecnica" sia sufficiente presentare il certificato UNI EN ISO 14001:2015. **RISPOSTA:** Si conferma la necessità di presentare tutta la documentazione a supporto della comprova degli aspetti di impatto ambientale al fine di consentire la migliore valutazione della documentazione tecnica da parte della commissione di gara.

DOMANDA: in merito all'offerta economica si chiede la possibilità di apporre la marca da bollo ogni 4 fogli utilizzati indipendentemente dai singoli lotti offerti **RISPOSTA:** si specifica che OGNI offerta economica, presentata per ciascun lotto di gara, deve essere correlata di apposita marca da bollo.

DOMANDA: Facciamo presente che, così come stabilito all'art. 85 comma 1 del d.lgs 50/2016, ossia che *"al momento della presentazione delle domande di partecipazione o delle offerte, le stazioni appaltanti accettano il documento di gara unico europeo (DGUE), redatto in conformità al modello di formulario approvato con regolamento dalla Commissione europea..."*, quale documento attestante l'insussistenza dei motivi di esclusione, il possesso dei requisiti di gara e le condizioni minime di affidamento, presenteremo il DGUE, senza pertanto accludervi la dichiarazione sostitutiva secondo l'allegato sub 3. Unica integrazione al riguardo, sarà costituita da una dichiarazione nella quale attestare (in nome e per conto o singolarmente), relativamente ai soggetti elencati all'art. 80 comma 3 del D.lgs. n. 50/2016, inclusi i cessati dalla carica nell'anno antecedente, l'insussistenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 comma 1, lett. da a) a g) del citato D.lgs. n. 50/2016. **RISPOSTA:** si conferma la necessità di autocertificare quanto richiesto dall'art. 80 del D.L.vo 50/2016, mediante DGUE.

DOMANDA: Con riferimento a quanto richiesto al punto g) pag. 28 del Disciplinare, chiediamo se, contestualmente a quanto richiesto, debba essere presentata – controfirmata ma non compilata – anche la seguente documentazione:

all. 3 schema dich. sostitutiva concorrente; all. 4 schema dich. sostitutiva subappaltatore; all. 5 schema dichiarazione sost. impresa ausiliaria; allegati A, B, C, capitolato; GUCE di 198 pagine e non il GURI. **RISPOSTA:** si specifica che deve essere presentata solo la documentazione che necessita di essere compilata nonché tutta la documentazione, richiesta al punto g) pag 28 del Disciplinare, firmata per accettazione (copia del Bando GUCE, del presente Disciplinare, del Capitolato, dello Schema di Contratto, del Patto di Integrità (allegato *sub 7* al presente Disciplinare), del Regolamento di cui al DCA n°U00308/2015 (allegato *sub 8* al presente Disciplinare), nonché delle eventuali Informazioni complementari pubblicate sul sito dell'ASL (eventuali chiarimenti di gara), debitamente sottoscritti, da parte del legale rappresentante dell'Offerente o di soggetto giuridicamente abilitato a impegnare l'Offerente medesimo, in segno di accettazione delle condizioni e prescrizioni tutte risultanti dalla *lex specialis*;

DOMANDA: il disciplinare di gara dispone la presentazione, nella busta dell'offerta economica, anche della "percentuale di sconto applicata sul listino riferita a tutti i dispositivi medici che riportano la medesima CND fino all'ultimo livello". Vista la plurima articolazione del listino prezzi, facciamo presente che nell'ambito dello stesso lotto possono venire proposti – fermo un unico prezzo offerto – prodotti con diverse percentuali di sconto su listino. Per tale ragione, chiediamo conferma che la percentuale di sconto da indicare per i prodotti riferiti alla medesima CND ultimo livello, può essere diversa dalla percentuale di sconto su listino del prezzo offerto. **RISPOSTA:** la percentuale di sconto proposta sui listini non può essere diversa da quella dell'offerta e non può essere diversa a seconda delle CND di appartenenza. E' facoltà del concorrente comunque cancellare prodotti per i quali non è possibile praticare lo stesso sconto di gara.

DOMANDA: Con riferimento a quanto riportato all'art. 15, pag. 41 del Disciplinare di gara, si chiede conferma che, in caso di comprova requisiti, le verifiche a mezzo fatture e mediante richiesta certificati vistati dagli enti pubblici siano metodi di verifica tra di loro alternativi e non contestuali. **RISPOSTA:** Si conferma che, in caso di comprova dei requisiti, tali metodi di verifica sono alternativi e non contestuali alla presentazione dell'offerta. **Inoltre** si rimanda al chiarimento di gara n. 1 del 7/02/2017 con il quale si era già specificato che i certificati verranno richiesti dalla stazione appaltante direttamente alle amministrazioni e agli enti pubblici come da normativa vigente.

DOMANDA: che cosa si intende per controllo di qualità da riportare in scheda tecnica; **RISPOSTA:** si intende i controlli di qualità ai quali sono sottoposti i dispositivi di cui alla scheda tecnica che possono essere anche eventuali e non obbligatori.

DOMANDA: La documentazione a supporto della comprova degli aspetti di impatto aziendale, è riferita alla ditta offerente oppure al fabbricante; **RISPOSTA:** si specifica che trattasi di informazioni riferite al dispositivo medico offerto e quindi a chi produce il prodotto.

IL RUP
Dott. G. Firmani



TM
