



CHIARIMENTI

PROCEDURA APERTA – MEDIANTE PIATTAFORMA INFORMATICA “SINTEL” – PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, SUDDIVISA IN LOTTI, DI SISTEMI DI CONNESSIONE E RACCORDI OCCORRENTI PER MESI VENTIQUATTRO ALLE AA.SS.LL. CN1 – CN2 E ALL’AZIENDA OSPEDALIERA S. CROCE E CARLE DI CUNEO AFFERENTI ALL’AREA INTERAZIENDALE DI COORDINAMENTO 4 – GARA N. 7549503 – CIG VARI.

Quesito

CAMPIONATURA: Per garantire il rispetto delle linee guida del 7 Marzo 2013 sulle buone pratiche di distribuzione dei medicinali per uso umano (2013/C 68/01, basate sulla direttiva del Parlamento Europeo 2001/83/CE), e per evitare rischi per la sicurezza di pazienti ed operatori dovuti all’impossibilità di verificare il rispetto delle medesime linee guida da parte dei corrieri espressi incaricati della consegna dei documenti e della campionatura di gara, si richiede di confermare la possibilità di inserire in gara una campionatura destinata solo a prove “in vitro” e non utilizzabile su paziente. Si conferma altresì fin da ora la disponibilità, da parte della scrivente, a partecipare ad una prova pratica “in vivo”, che sarà espletata garantendo la presenza di personale Fresenius Kabi appositamente addestrato ed in grado sia di eseguire un’adeguata formazione sul prodotto, sia di trasportare e consegnare un’ulteriore campionatura nel rispetto delle linee guida 2013/C 68/0, e che quindi sarà utilizzabile in reparto garantendo gli standard di sicurezza necessari a pazienti ed operatori.

Risposta

Si conferma quanto richiesto dalla Disciplina di Gara, confermando altresì che le Ditte dovranno fornire campionatura di prodotti sterili (in confezione originale di vendita) corrispondenti a quelli offerti indispensabili per effettuare le prove presso le Strutture Sanitarie interessate.

Quesito

Relativamente alla dichiarazione richiesta al punto 2 dell’Offerta Tecnica:

“dichiarazione sui dispositivi a circuito chiuso montati sui dispositivi che attestino che possono essere utilizzati nella misurazione della pressione venosa centrale (P.V.C.); il flusso in ml/min; lo spazio morto in ml; il volume residuo in ml; la resistenza alla pressione (se si può utilizzare sia nelle connessioni venose che sulle connessioni arteriose); la durata dei dispositivi in ore e il numero di attivazioni”, si chiede di elencare per quali lotti essa debba essere presentata.

Risposta

La dichiarazione deve essere presentata per tutti i lotti che prevedono un sistema a circuito chiuso e sicuramente per i lotti n. 5, n. 11 e n. 28.

Cuneo, 15 novembre 2019

*S.C.I. ACQUISTI BENI E SERVIZI
IL RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO
Dott. Claudio CALVANO
(Firmato in originale)*