

Oggetto: Gara per la fornitura di apparecchiature di radiologia, dispositivi accessori e dei servizi connessi ed opzionali per le Pubbliche Amministrazioni - Mammografi digitali diretti - ID1228.

Si comunica che la Consip S.p.A. con il presente documento ha provveduto a fornire chiarimenti alle sole richieste di informazioni complementari sulla documentazione di gara, ai sensi dell'art. 71 comma 2, D.Lgs. n.163/2006. Ne consegue che non è stato riprodotto - e, pertanto, non sarà oggetto di riscontro - tutto ciò che non rientra nell'ambito di applicazione della predetta previsione normativa.

I chiarimenti della gara sono visibili anche sul sito www.mef.gov.it sotto la dicitura Concorsi e Bandi - Gare in Corso, sul sito www.consip.it e sul sito www.acquistinretepa.it

ERRATA CORRIGE

Relativamente alle prove “D - Dose ghiandolare media D45” e “E - Dose ghiandolare media D50”, riportate al paragrafo 5.1 del Disciplinare di gara (pagina 41 di 62), che seguono:

PROVA D - Dose ghiandolare media D45

Per $0 \leq IOD_{45} < 2,5$

$$P_D = (2,5 - IOD_{45}) / 2,5 * P_{DMax}$$

Per $IOD_{45} \geq 2,5$

$$P_D = 0$$

PROVA E - Dose ghiandolare media D50

Per $0 \leq IOD_{50} < 3$

$$P_E = (3 - IOD_{50}) / 3 * P_{EMax}$$

Per $IOD_{50} \geq 3$

$$P_E = 0$$

Devono intendersi così sostituite:

PROVA D - Dose ghiandolare media D45

Per $0 < IOD_{45} \leq 1$

$$P_D = IOD_{45} * P_{DMax}$$

Per $IOD_{45} \leq 0$

$$P_D = 0$$

PROVA E - Dose ghiandolare media D50

Per $0 < IOD_{50} \leq 1$

$$P_E = IOD_{50} * P_{E_{Max}}$$

Per $IOD_{50} \leq 0$

$$P_E = 0$$

CHIARIMENTI

1)Domanda

con la presente si richiede in riferimento al punto 4.4.6 del Disciplinare di gara se vi è la possibilità di avere un documento in PDF da poter compilare per l'Offerta Tecnica e l'Offerta Economica. Si richiede, altresì in riferimento all'Allegato 5A, se i documenti denominati 7A e 7B a cui si rimanda esistono (in quanto non presenti nella varia documentazione pubblicata sul portale) oppure sono un refuso.

Risposta

Relativamente al primo punto del quesito posto, non è previsto un allegato al disciplinare da far compilare alle Ditte concorrenti per l'Offerta Tecnica e l'Offerta Economica. Si evidenzia, tuttavia, che, come riportato nei paragrafi 4.4.6 (per l'Offerta tecnica) e 4.4.7 (per l'Offerta economica) del Disciplinare di gara, dopo l'inserimento nell'apposita sezione del Sistema dei valori richiesti, questi ultimi verranno automaticamente riportati su una dichiarazione generata dal Sistema in formato PDF, che il concorrente dovrà, dopo averla scaricata, salvata sul proprio PC e sottoscritta digitalmente, inviare e fare pervenire a Consip attraverso il Sistema.

In merito al secondo quesito, invece, si conferma che il riferimento contenuto a pag. 2 dell'allegato "5A - Condizioni generali di assicurazione" agli allegati 7A e 7B rappresenta un mero refuso. Infatti, come risulta evidente dalla lettura della documentazione, gli allegati al disciplinare, contenenti le clausole che dovranno essere riportate nelle polizze assicurative a carico dell'aggiudicatario, sono il "5A - Condizioni generali di assicurazione" ed il "5B - Condizioni particolari di assicurazione".

2)Domanda

In relazione alla caratteristica tecnica migliorativa "V10 - Possibilità di acquisire tramite detettore anche il formato 18 x 24", si richiede la possibilità di acquisire tramite detettore con un formato 19 x 23 in quanto l'area attiva risulta identica

Risposta

La dicitura "18*24" espressa in cm, prevista nella caratteristica tecnica migliorativa " V10 - Possibilità di acquisire tramite detettore anche il formato 18*24", identifica come noto uno standard di formato tradizionalmente definito per le pellicole e successivamente recepito in ambito tecnico-scientifico anche nei detettori digitali.

Tale standard di formato identifica il campo di acquisizione "piccolo" rispetto al 24*30, considerato "grande".

Pertanto, considerato che un detettore di dimensioni 19*23 è sicuramente riconducibile al cosiddetto formato "piccolo", la caratteristica tecnica migliorativa "V10 - Possibilità di acquisire tramite detettore anche il formato 18*24" è da ritenersi soddisfatta.

3)Domanda

Con il presente fax Vi segnaliamo quanto riscontrato a pag. 27 del Disciplinare di gara paragrafo 4.4.3:

"Qualora le dichiarazioni e/o attestazioni e/o offerta tecnica e/o offerta economica siano sottoscritte da un soggetto diverso dal legale rappresentante dell'impresa, come risultante dalla dichiarazione sostitutiva del certificato di iscrizione al Registro delle imprese (contenuta nella dichiarazione di cui al precedente punto 4.4.1. 1), quindi da un procuratore (generale o speciale) la cui procura (riferimenti dell'atto notarile), nonché l'oggetto della procura medesima, non siano attestati nel certificato di iscrizione al Registro delle imprese, il concorrente dovrà produrre, a pena di esclusione dalla procedura, copia della procura (generale o speciale) che attesti i poteri del sottoscrittore e gli estremi dell'atto notarile. Tale copia dovrà essere inviata e fatta pervenire a Consip con le modalità e nei termini perentori previsti, attraverso il Sistema. Detta procura dovrà essere inviata e fatta pervenire a Consip attraverso l'apposita sezione del Sistema denominata "Eventuali procure".

Quanto sopra non è fattibile attraverso la piattaforma ACQUITINRETEPA accedendo con le credenziali del nostro procuratore XXXXXXXXXX in quanto il sistema non permette di proseguire con la generazione dell'offerta (step 3) in quanto necessita delle credenziali del nostro legale Rappresentante XXXXX.

Nel caso la scrivente avesse necessità di fare sottoscrivere tutta la documentazione di gara da un procuratore abilitato come deve procedere con l'inserimento della documentazione sulla piattaforma.

Risposta

Nella fattispecie da Voi rappresentata, il procuratore (generale o speciale) deve sottoscrivere e inviare i documenti di offerta identificandosi al passo 3 (gestione utenti) della procedura come legale rappresentante dell'impresa per l'iniziativa specifica.

4)Domanda

Il nostro prodotto è un mammografo digitale FULL FIELD a scansione (tecnologia da tempo presente sul mercato) che ha caratteristiche del tutto equivalenti a quanto richiesto in ambito di gara. In allegato una breve descrizione del prodotto.

Con riferimento all'allegato 3 paragrafo 2.1 Tabella - "Caratteristiche tecniche minime" del mammografo digitale diretto vorremmo chiedere i seguenti chiarimenti:

1) Un detettore con dimensione attiva del campo di acquisizione di 22 cm x 30 cm soddisfa il requisito: "Dimensione area attiva del campo di acquisizione non inferiore a 23x29 cm²"?

2) Un sistema mammografico full field digital a scansione soddisfa il requisito: "Detettore digitale tipo Full Field"?

3) Nel sistema a scansione gruppo di elementi viene eccitata al di sotto della mammella da un fascio a ventaglio di raggi-x che scansiona progressivamente la mammella. Questo modello ha il vantaggio di eliminare la necessità della griglia antidiffusione: la radiazione diffusa è eliminata dalle ridotte dimensioni del detettore riducendo così la quantità di radiazione rilasciata alla mammella per ottenere lo stesso rapporto segnale/rumore. E' possibile per un sistema basato sulla tecnologia a scansione partecipare al bando di gara anche se sprovvisto di "Griglia Antidiffusione"?

E' necessario fornire altra documentazione tecnica per spiegare l'assenza della griglia in ambito di gara?

Risposta

La presente gara prevede esclusivamente la fornitura di mammografi digitali FULL FIELD, pertanto non ricomprende i mammografi digitali FULL FIELD a scansione. Ne discende che l'offerta di tale tipologia di mammografi non è ammissibile.

5)Domanda

A) riferimento Prova D e la Prova E dell'ALLEGATO 3 C - PROTOCOLLO PER L'ESECUZIONE DELLE PROVE FUNZIONALI DI RADIOLOGIA - MAMMOGRAFI DIGITALI DIRETTI.

Nello specifico, utilizzando la formula per la determinazione dell'

"Indice di ottimizzazione della dose ghiandolare media D45" [IOD45], illustrata nel paragrafo 5.1.5 del documento in questione, si ottiene un valore da utilizzare per l'attribuzione del punteggio in questa prova, dipendente dalla dose ghiandolare media stimata. Utilizzando tale IOD45 nella formula illustrata nel paragrafo 5.1 - Caratteristiche funzionali

- PROVA D - Dose ghiandolare media D45 della DISCIPLINARE DI GARA A PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI APPARECCHIATURE DI RADIOLOGIA, DISPOSITIVI ACCESSORI E DEI SERVIZI CONNESSI ED OPZIONALI PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI - MAMMOGRAFI DIGITALI DIRETTI AI SENSI DELL'ART. 26 LEGGE N. 488/1999 E S.M.I. E DELL'ART. 58 LEGGE N. 388/2000 [pag. 41] si ottiene un punteggio che mostra un andamento lineare crescente all'aumentare della dose. Mentre se si moltiplica IOD45 per il punteggio massimo, si ottiene un punteggio che ha un andamento lineare decrescente all'aumentare della dose.

Lo stesso accade anche per l' "Indice di ottimizzazione della dose ghiandolare media D50" [IOD50]. Quale delle due interpretazioni è quella corretta?

B) Pag. 7 di 26 dell'Allegato 3 Capitolato Tecnico, nella descrizione delle caratteristiche minime c'è indicata la Stazione di refertazione e sw applicativi e lo stesso viene ripetuto anche negli accessori sotto la voce workstation di refertazione. E' un errore o la configurazione base prevedere la stazione di refertazione?

Risposta

Con riferimento al primo quesito posto, si rinvia alla sezione "ERRATA CORRIGE" del presente documento. In merito al secondo, invece, si premette che la workstation di refertazione è un dispositivo opzionale che non fa parte della configurazione base e che pertanto l'amministrazione ha facoltà di acquistare. Tale dispositivo dovrà possedere le caratteristiche tecniche minime riportate a pagina 8 dell'allegato 3 - capitolato tecnico.

Viceversa i software applicativi indicati fra le caratteristiche tecniche minime (riportati a pagina 7 dell'allegato 3 - capitolato tecnico), appartenenti alla macrocategoria "Formato immagine e connettività" della "*Stazione di refertazione*", sono dotazioni che l'aggiudicatario è tenuto a fornire all'amministrazione ordinante sia nel caso in cui quest'ultima ordini la workstation di refertazione sia nel caso in cui quest'ultima sia già in possesso dell'amministrazione.

6) Domanda

Con la presente si richiede quanto segue: Con riferimento ai profili IHE si intende quello standard generale o specifico mammografia.

Risposta

I profili IHE richiesti tra le caratteristiche tecniche minime che le apparecchiature devono possedere sia nella stazione di refertazione che nella stazione di acquisizione, a pena di esclusione dalla gara, sono da intendersi specifici per mammografia, essendo riferiti all'oggetto della gara e, pertanto, corrispondenti al "Mammography Image Profile".

Dott. Domenico Casalino
(L'Amministratore Delegato)