

Classificazione documento: Consip Confidential

Oggetto: Gara a procedura aperta, suddivisa in cinque Lotti, per la conclusione, in relazione a ciascun Lotto, di un Accordo Quadro con più operatori economici ai sensi dell'art. 54, comma 4, lett. a), del D.Lgs. n. 50/2016 per la fornitura di Stent coronarici e dei servizi connessi. ID 1767

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. 74, comma 4, del D.Lgs. n. 50/2016. 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.

1) Domanda

In merito la letteratura scientifica relativa ai dispositivi offerti si chiede di poter allegare gli articoli in versione integrale nella lingua originale e solo gli abstract tradotti in italiano. Data la copiosità della letteratura scientifica si richiede di non aggravare troppo i soggetti partecipanti alla gara anche in termini economici (costi traduzioni e costi giuramenti)

Risposta

Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara. In particolare, si rimanda al paragrafo 6.1 del Capitolato d'Oneri secondo cui: *“Tale letteratura scientifica deve avere le seguenti caratteristiche: (i) solo articoli in versione integrale (no abstract); (ii) pubblicazione su rivista peer-reviewed. Si precisa, inoltre, che nel caso in cui tale documentazione sia redatta in lingua diversa dall'italiano, il documento dovrà essere corredato da una traduzione giurata....”*

2) Domanda

Si richiede di confermare che andrà presentato un DGUE per ogni lotto di partecipazione.

Risposta

Non si conferma. Così come previsto al paragrafo 5.4 del Capitolato d'Oneri, il concorrente, in caso di partecipazione a più Lotti, dovrà produrre un solo DGUE ed un solo documento di partecipazione.

3) Domanda

Si chiede di chiarire cosa si intende per Documentazione tecnica ufficiale del produttore. Essendo la scrivente società la filiale italiana del gruppo facente capo alla nostra casa madre, multinazionale americana, e che la produzione dei prodotti offerti afferisce al suddetto gruppo, si chiede di confermare che sarà sufficiente la documentazione tecnica prodotta dalla scrivente.

Risposta

Per “Documentazione tecnica ufficiale del produttore” si intende un documento tecnico (ad es., schede tecniche ufficiali del dispositivo offerto, IFU, ecc.) predisposto dal produttore o dalla filiale produttrice italiana, atto a dimostrare il possesso dei requisiti tecnici minimi e delle caratteristiche migliorative del dispositivo offerto, contenente i dati di fabbrica relativi al prodotto offerto in gara.

Non è invece considerata documentazione tecnica ufficiale idonea le brochure, i dépliant, il materiale commerciale/pubblicitario o la documentazione meramente illustrativa prodotta *ad hoc* per l'iniziativa in oggetto.

4) Domanda

Per quanto riguarda la letteratura scientifica si prega di confermare che ogni singolo articolo non deve superare i 13 MB ma che possono essere allegati più articoli la cui somma possa superare i 13 MB (si tenga presente che va aggiunta anche la traduzione)

Risposta

Così come previsto al paragrafo 3 del Capitolato d'Oneri, la dimensione massima di 13 MB si riferisce al singolo file; ovviamente possono essere inseriti più file, ma ciascuno non può superare il limite di 13 MB.

Classificazione documento: Consip Confidential

5) Domanda

Vi preghiamo di chiarire se per letteratura scientifica si intende il numero degli studi clinici o il numero di pubblicazione.

Risposta

La domanda non è chiara. In ogni caso, per letteratura scientifica si intendono gli studi clinici pubblicati.

6) Domanda

Si prega di chiarire:-Parte II: Informazioni sull'operatore economico- lett B: Andranno indicati i riferimenti di tutti i soggetti sottoposti alla verifica antimafia ai sensi dell'Art 85 D.l.g. 159/2011:- Parte IV: Criteri di selezione In merito ai criteri di selezione si prega di confermare che il requisito richiesto per la partecipazione alla gara è il 1) Il fatturato annuo ("generale") ed 2)Il fatturato annuo ("specifico") e che dunque non andrà compilato il punto 4.Si prega di confermare che relativamente alla parte IV non dovranno essere compilati: C: CAPACITÀ TECNICHE E PROFESSIONALI D: SISTEMI DI GARANZIA DELLA QUALITÀ E NORME DI GESTIONE AMBIENTALE

Risposta

La domanda non è chiara.

Il DGUE dovrà essere compilato nelle parti pertinenti al Bando di gara. In ogni caso, si precisa che dovranno essere indicati tutti i nominativi dei soggetti rappresentanti dell'operatore economico (Parte II, lettera B); il requisito richiesto è il fatturato specifico; non dovrà essere compilato il punto 4 della Parte IV; non dovrà essere compilata la lettera C della Parte IV.

7) Domanda

A pag 28 del Capitolato d'oneri, punto 2, si richiede la traduzione giurata della letteratura scientifica. Si fa notare come, ancorché questo onere sia previsto dal nuovo codice appalti appaia anacronistico nello specifico ambito applicativo, vista la comune dimestichezza di qualsiasi membro possa venire designato a far parte della commissione di esperti con la lingua inglese e specialmente quella medico-scientifica con cui tali studi sono invariabilmente redatti. Cionondimeno qualora tale traduzione risultasse assolutamente indispensabile, si chiede che perlomeno possa essere prodotta semplice e non giurata.

Risposta

Si veda la risposta alla domanda n.1.

8) Domanda

In riferimento a quanto riportato nel capitolato d'oneri - ART 9.3. Controllo sul possesso dei requisiti di accesso alla gara, ed in particolare alla comprova del requisito di cui al punto III.1.2 del Bando di gara, laddove viene indicato la possibilità di comprovare il requisito mediante "copia dei bilanci consuntivi" ci confermate sia possibile presentare bilanci relativi ai soli anni 2014/2015, i quali soddisfano il requisito minimo richiesto? In caso contrario, al fine di comprovare anche il fatturato per l'anno 2013, si richiede la possibilità di comprovare il solo fatturato realizzato presso le amministrazioni pubbliche che ci hanno rilasciato i certificati visti dalle stesse.

Risposta

Si conferma.

9) Domanda

In riferimento all'upload alla documentazione tecnico-scientifica, considerando che nell'apposito campo della piattaforma MEPA è indicato che sono ammessi più documenti per la specifica voce richiesta, si chiede conferma in merito alla possibilità di upload di un numero illimitati di documenti

Risposta

Si evidenzia, preliminarmente, che la presente procedura di gara non si svolge attraverso lo strumento del Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione (MePA).

La presente procedura di gara è finalizzata alla stipula di un Accordo quadro e si svolgerà attraverso l'utilizzazione di un Sistema telematico conforme all'art. 40 del D.Lgs. n. 50/2016 e nel rispetto delle Disposizioni di cui al D.Lgs. n. 82/2005 (Codice dell'Amministrazione digitale).

Classificazione documento: Consip Confidential

Per quanto riguarda l'upload della documentazione, si veda la risposta alla domanda n. 4.

10) Domanda

In riferimento all'art 9. del capitolato d'oneri - procedura di gara e a quanto indicato a pagina 57 "...successivamente la Commissione procederà, in seduta aperta al pubblico, la cui data sarà preventivamente comunicata ai concorrenti ammessi, ... alla apertura delle Offerte economiche" si chiede di specificare la modalità di apertura dell'offerta economica, in particolare specificare se in seduta pubblica c/o la Vs sede o operando attraverso il sistema in remoto.

Risposta

Si ricorda che tutte le attività della Commissione si svolgeranno attraverso l'utilizzo della piattaforma www.acquistinretepa.it. Si precisa, inoltre, che alle sedute pubbliche della Commissione potrà assistere ogni concorrente collegandosi da remoto al Sistema tramite propria infrastruttura informatica.

11) Domanda

In riferimento al capitolato d'oneri, paragrafo 8.3. Criterio di valutazione tecnica ed al fine di consentire una corretta e completa valutazione della qualità dei device offerti, si chiede la possibilità di inserire documentazione scientifica con impact factor inferiore a quello richiesto per ciascun requisito specifico.

Risposta

Ai fini dell'attribuzione del punteggio tecnico, l'Impact Factor dovrà essere quello richiesto al paragrafo 8.3. "Criterio di valutazione tecnica" del Capitolato d'Oneri.

12) Domanda

In riferimento al servizio di CUSTOMER CARE si chiede di meglio specificare quali servizi siano ricompresi con tale terminologia.

Risposta

Così come specificato nel paragrafo 3.3 del Capitolato Tecnico, il Customer Care funzionerà da centro di ricezione e gestione delle richieste di informazioni, da parte delle Amministrazioni Contraenti nonché di ricezione delle segnalazioni per qualunque tipo di problematica riferita all'utilizzo dell'Accordo Quadro/Appalto Specifico.

13) Domanda

Occorre presentare l'AVCPass/Passoe per questa gara?

Risposta

No

14) Domanda

E' accettabile la firma elettronica europea dalla CertEurope? CertEurope detiene molti accreditamenti (LSTI/COFRAC) che attestano il rigoroso rispetto dei requisiti tecnici elaborati dall'Agenzia Nazionale per la Sicurezza dei Sistemi Informativi (ANSSI): - Accredimento "fornitore qualificato di servizi di certificazione elettronica" rilasciato da LSTI, organismo di certificazione riconosciuto dalla COFRAC. Questo marchio di qualità garantisce la conformità della CertEurope alla specificazione europea ETSI / TS 101.456 (AFNOR Z 74-400) - Conformità al RGS (Repertorio Generale di sicurezza) approvato con il decreto del primo ministro del 6 Maggio 2010 e relativo agli scambi elettronici tra utenti e autorità amministrative e alla specificazione ETSI / TS 102042 Vi lasciamo anche il link in inglese se volete avere più informazioni al riguardo <https://uk.certeurope.fr/>

Risposta

Come prescritto dal Capitolato d'oneri, tutti i documenti relativi alla presente procedura fino all'aggiudicazione dovranno essere inviati a Consip S.p.A. esclusivamente per via telematica attraverso il Sistema in formato elettronico ed essere sottoscritti, ove richiesto a pena di esclusione, con firma digitale di cui all'art. 1, comma 1, lett. s) del D.Lgs. n. 82/2005. E' cura ed onere del concorrente verificare preventivamente se lo strumento utilizzato è conforme o meno alla suddetta normativa.

Classificazione documento: Consip Confidential

15) Domanda

Bisogna inviare delle campionature entro il termine per il ricevimento delle offerte o delle domande di partecipazione?

Risposta

Per la presente procedura di gara non è previsto l'invio di campionature.

16) Domanda

E possibile l'abbattimento al 50% della cauzione se si è in possesso della certificazione ISO13485:2012?

Risposta

Sì, in quanto la certificazione ISO 13485:2012 include anche la 9001.

17) Domanda

Si richiede conferma che all'interno della documentazione tecnica non sia necessario inserire certificazioni CE ed ISO. Diversamente si richiede la possibilità di fornire tali certificazioni in lingua originale inglese o corredate da traduzione non giurata.

Risposta

Si conferma che non è necessario inserire certificazioni CE ed ISO, relativamente alla documentazione tecnica.

18) Domanda

Art. 6.1 del Capitolato d'Oneri – Documentazione Tecnica: viene richiesto che tutta la documentazione ufficiale relativa al dispositivo, compresi CE Mark e Dichiarazioni di Conformità, se prodotti in lingua diversa dall'italiano, dovranno essere corredate da traduzione giurata. Considerato che, da un lato tali certificazioni sono documenti prodotti da Enti internazionali e, in quanto tali, redatti in lingua inglese, dall'altro che contengono informazioni di carattere meramente tecnico (contenenti per lo più codici, cifre e numeri), chiediamo conferma della possibilità di presentare gli stessi in lingua inglese (o al più accompagnati da una traduzione ai sensi del DPR 445/2000).

Risposta

Non si conferma. In caso di documentazione relativa all'offerta prodotta in lingua diversa dall'italiano, in aggiunta alla documentazione tecnica in lingua originale, dovrà essere presentata anche la traduzione giurata.

19) Domanda

Tenuto conto delle modalità dell'affidamento dell'appalto – riportate nei punti 13.4 e 13.5 del capitolato d'oneri – derivate da una declinazione dell'art. 54 comma 4 lett.a) del D.Lgs 50/2016, con la presente siamo a chiedere conferma di quanto segue: Vista la possibilità che le Amministrazioni Contraenti potranno affidare l'appalto e ordinare a fornitori diversi dal primo in graduatoria ove ricorrano situazioni di particolare "patologia del paziente" e "anatomia coronarica", tenuto conto delle specifiche tecniche dettagliate dai medici - atte a favorire l'appropriatezza dei dispositivi così come le esigenze cliniche dei pazienti - al fine di meglio tutelare la salute pubblica relativa al bacino di utenza della singola Amministrazione, siamo a chiedere conferma che tali situazioni siano definite e stabilite (sia per gli importi che per i quantitativi) esclusivamente al momento della stipula del contratto e/o del primo ordinativo (principale) oggetto del ciascun Appalto Specifico per ogni Ente Contraente, così come riportato nel punto 13.5 del capitolato d'oneri.

Risposta

Si conferma.

20) Domanda

In riferimento a quanto indicato nel Capitolato d'Oneri, al punto 4 Presentazione dell'Offerta, viene richiesta la documentazione tecnica in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredate da traduzione giurata in lingua italiana. Si chiede a tal proposito di voler chiarire se la Letteratura scientifica, i Depliant, Certificazioni CE, Dichiarazioni di conformità possano essere prodotti in lingua originale (inglese) o, se del caso, è ammessa la traduzione ai sensi del DPR n. 445/2000.

Classificazione documento: Consip Confidential

Risposta

Si vedano le risposte alle domande n.1, 3 e 18.

21) Domanda

In riferimento al punto 6.1 "Documentazione tecnica a comprova", si chiede di precisare cosa si intenda per tale documentazione e in particolare cosa si intenda per "Documentazione tecnica ufficiale del produttore del dispositivo contenente i dati di fabbrica"; si richiede anche, in tale direzione, se sia sufficiente la presentazione della Scheda tecnica o eventuali dichiarazioni specifiche rilasciate dal produttore.

Risposta

Si veda la risposta alla domanda n. 3. Si precisa, inoltre, che non si considera documento idoneo una mera dichiarazione (anche ai sensi del DPR n. 445/2000) della Casa madre realizzata ad hoc per la presente iniziativa, che attesta il possesso dei requisiti posseduti.

22) Domanda

In merito ai punteggi di qualità, nel caso in cui la migliore offerta individuata risulti avere un punteggio di qualità inferiore a quello massimo previsto da Capitolato d'Oneri (60-PT) si procederà ad una riparametrizzazione degli stessi punteggi?

Risposta

La domanda non appare chiara. In ogni caso, come previsto al paragrafo 8.3 del Capitolato d'oneri "Il *Punteggio tecnico* di ciascuna offerta in esame sarà attribuito e determinato dalla sommatoria dei punteggi attribuiti alle singole caratteristiche tecniche migliorative, tabellari e discrezionali, in base a quanto di seguito stabilito. (...)". La Commissione procederà alla "revisione" dei punteggi tecnici attribuiti alle diverse offerte rimaste in gara, effettuando una nuova "riparametrizzazione" dei punteggi tecnici senza prendere in considerazione l'Offerta del Concorrente escluso così come previsto al paragrafo 9.3 del Capitolato d'oneri.

23) Domanda

Essendo la Scrivente Società di nuova costituzione e avendo da poco superato il controllo per la verifica condotta dall'ente notificato BSI, la stessa è in attesa del rilascio della certificazione di conformità all'ISO 13485, pertanto si chiede la possibilità di presentare una dichiarazione che attesti tale superamento al fine di ottenere la riduzione dell'importo della garanzia provvisoria.

Risposta

Si veda la risposta alla domanda n. 16. Tuttavia, si evidenzia che ai sensi dell'art. 93 comma 7 D. Lgs. n.50/2016 la riduzione dell'importo della garanzia provvisoria è consentito unicamente in caso di avvenuto rilascio della certificazione ISO. Pertanto, non è sufficiente presentare la dichiarazione prospettata nella domanda.

24) Domanda

Si prega di confermare che le certificazioni CE ed ISO possono essere fornite in lingua originale in quanto trattasi di documenti provenienti da enti certificatori internazionali

Risposta

Si veda la risposta alla domanda n. 18.

25) Domanda

6.1 Documentazione tecnica a comprova art.3. (eventuale) si detta "Nel caso in cui il dispositivo offerto sia sprovvisto della letteratura scientifica richiesta, il Concorrente potrà, nelle stesse modalità di cui sopra, produrre articoli di letteratura scientifica relativi a studi clinici riguardanti un dispositivo diverso da quello offerto in gara ma avente la stessa piattaforma tecnologica." Chiarimento: Si chiede di chiarire se gli studi clinici inerenti ai prodotti analoghi precedenti al prodotto offerto sono da intendersi con stessa piattaforma stesso polimero e stesso farmaco o solo stessa lega ma con polimero e/o farmaco diversi?

Risposta

Classificazione documento: Consip Confidential

Si precisa che gli studi clinici relativi a “un dispositivo diverso da quello offerto in gara” devono riferirsi ad un prodotto avente la stessa piattaforma, lo stesso materiale, lo stesso polimero e lo stesso farmaco.

26) Domanda

Relativamente al punto 6.1- Documentazione tecnica a comprova, con la presente siamo cortesemente a porvi il seguente quesito : - Siccome gli stent da noi commercializzati, sono di recente introduzione sul mercato, possiamo disporre di studi clinici su riviste con un Impact factor <7 e non possiamo produrre ulteriori studi clinici riguardanti dispositivi diversi da quelli offerti in gara ma aventi stessa piattaforma tecnologica. Ciò sarà motivo di esclusione alla gara?

Risposta

No, la mancata presentazione di studi clinici non rappresenta motivo di esclusione dalla gara.

Si veda la risposta alla domanda n. 11.

27) Domanda

L'amministrazione della mia azienda riscontra difficoltà nel registrare il nostro prodotto sulla piattaforma dunque volevo chiederLe se è necessario farlo per poter partecipare ed eventualmente come. Inoltre vorrei chiederLe per l'eventuale presentazione di avvalimento dall'azienda produttrice, se basta una dichiarazione su carta intestata o se è necessario altro.

Risposta

Si evidenzia, preliminarmente, che la presente procedura di gara non si svolge attraverso lo strumento del Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione (MePA) per cui non è prevista la registrazione del prodotto sulla piattaforma.

Relativamente alla documentazione richiesta ai fini dell'avvalimento si rimanda al paragrafo 5.5. del Capitolato d'Oneri.

28) Domanda

In merito alla documentazione "letteratura" si prega di confermare che è possibile presentare tale documentazione in lingua originale trattandosi di documentazione bibliografica presentata su riviste internazionali.

Risposta

Si veda la risposta alla domanda n. 1.

29) Domanda

In merito alla documentazione "letteratura scientifica" si prega di confermare che sia possibile presentare tale documentazione in lingua originale, trattandosi di documentazione presentata su riviste internazionali, per le quali l'unica lingua riconosciuta è l'inglese.

Risposta

Si veda la risposta alla domanda n. 1.

30) Domanda

Si prega di confermare che le certificazioni CE, ISO e DOC possono essere fornite in lingua originale in quanto trattasi di documenti provenienti da enti certificatori internazionali. In caso negativo di voler valutare comunque la possibilità di allegare traduzione accompagnata da dichiarazione di copia conforme, resa ai sensi del DPR 445/00 dal firmatario della gara, per evitare un inutile aggravio del procedimento.

Risposta

Si veda la risposta alla domanda n. 18.

31) Domanda

Si prega di confermare che sarà correttamente resa la Cauzione provvisoria qualora si provvedesse ad allegare a sistema copia scannerizzata della cauazione con firma in originale del solo soggetto che può impegnare il garante, accompagnata da copia scannerizzata della dichiarazione resa ai sensi del DPR 445/00 con cui il soggetto garante dichiara di avere i poteri d'impegnare l'impresa, il tutto autenticato dal notaio e sottoscritto dalla solo firma digitale

Classificazione documento: Consip Confidential

del notaio? In caso negativo di voler meglio specificare quale sia la forma corretta per rendere la cauzione sotto forma di copia informatica di documento cartaceo.

Risposta

Si conferma. Così come previsto al paragrafo 5.7 "Garanzia provvisoria ed impegno del fideiussore" del Capitolato d'Oneri, la cauzione provvisoria potrà essere prodotta sotto forma di copia informatica di documento cartaceo secondo le modalità previste dall'art. 22, commi 1 e 2, del D. Lgs. n. 82/2005. Il documento cartaceo dovrà esser costituito: i) dalla garanzia sottoscritta dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante; ii) da autodichiarazione resa, ai sensi degli artt. 46 e 76 del d.P.R. n. 445/2000 con la quale il sottoscrittore dichiara di essere in possesso dei poteri per impegnare il garante; iii) ovvero, in luogo dell'autodichiarazione, da autentica notarile. La conformità del documento all'originale dovrà esser attestata dal pubblico ufficiale mediante apposizione di firma digitale, nell'ipotesi di cui all'art. 22, comma 1, del D. Lgs. n. 82/2005, ovvero da apposita dichiarazione di autenticità sottoscritta con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale, ai sensi dell'art. 22, comma 2 del D. Lgs.n. 82/2005.

32) Domanda

Relativamente alla gara in oggetto, siamo a richiedere i seguenti quesiti di ordine amministrativo: si chiede conferma che, in caso di partecipazione come impresa singola, si debba presentare n.1 DGUE compilato e sottoscritto, anche in caso di offerta per più lotti.

Risposta

Si veda la risposta alla domanda n. 2

33) Domanda

In relazione alla compilazione del sopracitato DGUE si chiede conferma che:- la Parte IV - sezione C , sezione D - e la Parte V, non dovranno essere compilate;- PARTE IV – Sezione B) – Punti 4 e 5 , anche in questo caso tali punti non vanno compilati?

Risposta

Si conferma.

34) Domanda

In relazione alla documentazione amministrativa, non è richiesto il documento PASSOE – Confermate quindi che non deve essere presentato?

Risposta

Si conferma.

35) Domanda

In riferimento all'art.6 del Capitolato d'Oneri riguardante la presentazione dell'offerta tecnica ed in particolare alla Vs. richiesta di allegare i documenti redatti in lingua diversa dall'italiano corredati da traduzioni giurate, si chiede la conferma che per le certificazioni CE ed ISO non è richiesta la traduzione giurata come da Voi predisposto per la precedente gara di pacemakers.

Risposta

Si veda la risposta alla domanda n. 18.

36) Domanda

Poiché è di nuova acquisizione la linea "Stent" non abbiamo un fatturato specifico di dispositivi medici per "rivascolarizzazione coronarica", come possiamo ovviare? Cosa intendete per traduzione giurata? Possiamo fare una traduzione fedele e letterale con dichiarazione che la attestati ai sensi di legge? E' prevista la campionatura? Se si quanti pezzi e con quali modalità?

Risposta

In merito alla prima domanda si rimanda al paragrafo 5.5 del Capitolato d'Oneri.

La traduzione giurata rappresenta l'unica modalità idonea a fornire garanzia ufficiale di corrispondenza tra la documentazione prodotta in lingua originale ed il suo significato, nel caso di partecipazione ad una gara – qual è quella

Classificazione documento: Consip Confidential

di specie – che al punto IV.2.4) del Bando di gara prevede quale “Lingue utilizzabili per la presentazione delle offerte” unicamente l’Italiano.

In merito alla “traduzione fedele e letterale” si veda la risposta alla domanda n. 1.

Per la presente procedura di gara non è previsto l’invio di campionature. In merito si veda anche la risposta alla domanda n. 15.

37) Domanda

In relazione alla procedura in oggetto, volevamo chiedere alcuni chiarimenti, e più specificatamente volevamo sapere: nel Punto 2 Paragrafo 6 del Capitolato D’Oneri pag.28 “OFFERTA TECNICA”, viene chiesto che tutta la Letteratura scientifica redatta in lingua diversa dall’italiano dovrà essere corredata da una traduzione giurata, considerato che la lingua ufficiale per la letteratura scientifica è l’inglese, chiedevamo se fosse possibile presentare studi e letteratura in tale lingua. Inoltre volevamo sapere se la documentazione amministrativa/Tecnica/Economica (dichiarazioni ecc.) deve essere prima firmata con firma autografa, scansionata e infine firmata digitalmente o basta la sola firma digitale?

Risposta

Si veda la risposta alla domanda n. 1

La Documentazione prodotta dovrà essere firmata digitalmente nel rispetto di quanto previsto dalla Documentazione di gara.

38) Domanda

Relativamente al punto 1) del Capitolato d’Oneri pag. 28 siamo a richiederVi maggiori informazioni relativamente ai documenti da presentare in quanto i dati da Voi richiesti sono già presenti nella documentazione CE ed ISO

Risposta

Si veda la risposta alla domanda n. 21.

39) Domanda

rif. 5.5 AvvalimentoLa nostra società per comprovare il possesso del requisito economico-finanziario intende avvalersi di altro soggetto. L’impresa ausiliaria non fa parte di uno Stato dell’UE. Pertanto si richiede:- qualora non fosse disponibile la firma digitale se è ammessa la sottoscrizione autografa con eventuale autentica notarile- essendo il DGUE un documento Europeo, come e quali punti devono essere compilati dall’impresa ausiliaria ovvero se non previsto.

Risposta

Come prescritto nel Capitolato d’oneri, l’offerta per la presente procedura deve essere presentata esclusivamente attraverso il Sistema, e quindi per via telematica mediante l’invio di documenti elettronici **sottoscritti con firma digitale, ove espressamente previsto.**

In caso di ricorso all’avvalimento, il DGUE redatto dall’ausiliaria dovrà contenere le informazioni di cui alle sezioni A e B della parte II, alla parte III, alla parte IV ove pertinente e alla parte VI e deve essere firmato digitalmente.

40) Domanda

In riferimento alla capacità economico-finanziaria: si chiede conferma che con fatturato specifico, così come indicato sul bando di gara e sul disciplinare, si intende il fatturato maturato per prestazioni di forniture di tutti i dispositivi atti alla rivascolarizzazione coronarica. Si chiede inoltre di specificare come dovrà essere comprovato il fatturato dichiarato dall’Azienda concorrente e, in caso di avvalimento, dall’ausiliaria.

Risposta

Si conferma che il fatturato specifico richiesto dovrà essere relativo alla fornitura di tutti i dispositivi medici per rivascolarizzazione coronarica. Tale fatturato specifico dovrà essere comprovato attraverso le modalità previste nel paragrafo 9.3 del Capitolato d’Oneri “Controllo sul possesso dei requisiti di accesso alla gara”.

41) Domanda

In merito ai lotti 1 e 3, ed in particolare alla caratteristica tecnica V3 - Spessore delle maglie, si richiede se la stessa è da considerarsi come il massimo spessore per l’intera gamma di misure ovvero se, similmente ai parametri tecnici V1 e V2, sia da misurarsi sullo stent con diametro da 3 mm”.

Classificazione documento: Consip Confidential

Risposta

Per lo spessore delle maglie relativo alla caratteristica V3 non viene preso come riferimento lo stent con diametro da 3 mm.

42) Domanda

Potreste confermarmi l'esenzione del bollo in questa gara visto che tutta la documentazione è su supporto elettronico con firma digitale?

Risposta

Non si conferma. Relativamente all'offerta economica si veda il d.p.r. n.642/1972 e, in particolare, l'articolo 2 della Tariffa, Parte Prima, allegata al predetto Decreto.

Sante Dotto

(Il Direttore Sourcing Servizi ed Utility *a.i.*)