

Elenco Richieste d'Informazione

Relative alla Trattativa avente per oggetto:

"Procedura aperta telematica per l'affidamento del servizio di ossigenoterapia domiciliare per i pazienti dell'ASL n. 5 di Oristano, per un periodo di 48 mesi"

N.B. L'elenco non riporta le richieste di informazione a cui l'ente non ha ancora risposto nè quelle a cui è stata data risposta privata (quindi con visibilità limitata al solo fornitore che ha inoltrato la domanda).

2

Data richiesta	18/09/2012
Richiesta	Spettabile ASL, con riferimento alla gara in oggetto e al fine di poter formulare un'offerta idonea e che soddisfi le esigenze della Vostra Spettabile ASL, si chiede di fornire i seguenti chiarimenti: 1) Capitolato Tecnico - art. 5 Viene richiesto che il contenitore criogenico di O2 Liquido Unità Base e Unità Portatile possieda un dispositivo di erogazione in grado di assicurare un flusso in uscita di ossigeno da 0,2. In merito si fa presente che le UB in commercio hanno dispositivi di erogazione regolabili da 0,25, 0,50, 0,75, ecc. (al netto della tolleranza). Tenuto conto che detta richiesta potrebbe costituire un limite alla concorrenza si chiede alla Vostra spettabile ASL di poter offrire anche UB con un flusso standard regolabile da 0,25 a 6 lt. In caso contrario si chiede un chiarimento in merito all'interesse pubblico (del paziente) sotteso alla richiesta di UB con una regolabilità da 0,20 lt. 2) Capitolato Tecnico - art. 8 Relativamente ai controlli sulle forniture? viene richiesto che venga effettuato il controllo trimestrale della purezza dell'O2. Si chiede conferma in merito al fatto che detto controllo riguardi la sola percentuale di purezza dell'ossigeno o diversamente quali siano i parametri che la Vostra spettabile ASL intenda controllare. 3) Capitolato Tecnico - art. 7 Relativamente all'assistenza tecnica e manutenzione viene richiesta la verifica periodica di sicurezza elettrica. Si evidenzia che i devices che verranno consegnati non sono apparecchiature elettromedicali pertanto non dovrebbero prevedere alcuna verifica in merito. Si chiede pertanto di verificare se detta richiesta non sia scaturita da un mero refuso. Si resta in attesa di un Vostro cortese riscontro e con l'occasione si porgono cordiali saluti
Data risposta	21/09/2012
Risposta	In riferimento ai chiarimenti richiesti si precisa quanto segue: 1)Capitolato Tecnico art. 5: il dispositivo di erogazione deve poter regolare il flusso in uscita da 0,25 a 6 l/m; 2)Capitolato Tecnico art. 8: Si conferma che i controlli trimestrali che l'operatore aggiudicatario, qualora non sia produttore, dovrà effettuare riguardano la purezza dell'ossigeno; 3)Capitolato Tecnico art. 7: Trattasi di mero refuso in quanto riferito ad apparecchiature non inserite in questo Capitolato.
Tipo risposta	PUBBLICA

1

Data richiesta	14/09/2012
Richiesta	RICHIESTA DI CHIARIMENTO: In riferimento all'art 14-Documentazione tecnica-pag. 14-15 del Capitolato Speciale, si richiedono chiarimenti in merito alla seguente richiesta di attestazione: ?processo di sterilizzazione adottato e dati di sicurezza (es. residui sterilizzazione ad ossido di etilene)?; si fa presente che i contenitori utilizzati nell'erogazione del servizio di ossigenoterapia, non essendo prodotti sterili, non sono soggetti a processi di sterilizzazione bensì di Pulizia e Disinfezione, come indicato dai Fabbricanti. Cordiali saluti
Data risposta	21/09/2012
Risposta	Come riportato espressamente nell'art. 14-Documentazione tecnica ?le schede tecniche delle apparecchiature e del materiale di consumo dovranno riportare tutte le informazioni richieste per esse nel Capitolato Tecnico ed indicare se del caso, ai sensi della normativa vigente: ?.. dichiarazione attestante che i prodotti offerti sono sterili, ove richiesto?. La successiva prescrizione oggetto della richiesta di chiarimento è legata alla esistenza, nell'ambito della fornitura (apparecchiature e materiale di consumo), di prodotti sterili. Pertanto se, ai sensi della normativa vigente, i contenitori utilizzati per il servizio di ossigenoterapia non devono essere prodotti sterili, per essi non sussisterà l'obbligo di dichiarazione di sterilità e la successiva indicazione del processo di sterilizzazione utilizzato e dati di sicurezza. Resta inteso che se, nell'ambito della fornitura (ad es. materiale di consumo), vi sono invece prodotti che ai sensi della normativa vigente devono essere sterili, per essi dovrà essere prodotta la dichiarazione e l'indicazione del processo di sterilizzazione adottato e dati di sicurezza.
Tipo risposta	PUBBLICA