



AVVISO DI CHIARIMENTI

Oggetto: Procedura aperta per la fornitura in noleggio quinquennale, di n. 2 sistemi per la registrazione multimodale intraoperatoria di segnali neurofisiologici con manutenzione ed assistenza full risk comprensivi di fornitura in somministrazione di materiale di consumo per n. 500 procedure per le necessità delle UU.OO.CC. Ortopedia e Traumatologia e Neurochirurgia – Importo complessivo a base di gara € 660.000,00 oltre Iva - Esecuzione immediata.

Con riferimento alla procedura di gara in oggetto si ripotano di seguito le richieste di chiarimento pervenute con i relativi riscontri.

QUESITO n. 1

Nel capitolato di gara viene richiesto: "in grado di registrare parametri vitali quali Pressione, Saturazione, Temperatura, Frequenza Cardiaca." La richiesta individua una sola azienda presente sul mercato con questa caratteristica e la registrazione diretta su apparecchiatura IOM non è rilevante, dal punto di vista scientifico/clinico, per la corretta esecuzione del monitoraggio intraoperatorio. I dati sopracitati richiesti sono tranquillamente rilevabili dal monitor dell'anestesista, sempre presente durante gli interventi chirurgici.

Si chiede di chiarire se è mandatoria la richiesta in capitolato tenuto conto che, in assenza di giustificativo tecnico/clinico della richiesta stessa, anche la possibilità di equivalenza falserebbe il corretto giudizio nella valutazione tecnica dell'apparecchiatura offerta e non consentirebbe un giusto confronto dei punteggi tecnici.

➤ **Riscontro:**

Trattasi di refuso.

QUESITO n. 2

Nel capitolato tecnico viene riportato che le apparecchiature devono essere fornite su un supporto carrellato e compatto, ma nelle righe successive viene invece richiesto che i sistemi debbano avere Elevata portabilità: o sistema in grado di essere agevolmente smontato dal carrello per essere trasportato ed utilizzato con un PC portatile o completo di PC portatile (un solo PC a dotazione di tutte le macchine) o completo di supporto per il trasporto (ad es: valigetta, borsa etc. in questo caso le due voci sono in contrasto dal momento che un sistema carrellato, deve essere montato su un carrello elettrificato e dotato di trasformatore di isolamento come previsto dalla normativa vigente. Non è possibile quindi separare il pc del sistema carrellato per utilizzarli in maniera autonoma.

Si chiede di chiarire se il sistema che ne deriverebbe (amplificatori/stimolatori + Pc Portatile da trasportare in valigetta) deve essere certificato secondo le normative in vigore - MDR

➤ **Riscontro:**

Il sistema richiesto è da prevedersi in utilizzo solo con il proprio carrello per utilizzo in sala operatoria (quindi dove già è presente un sistema IT-M). Come già specificato in capitolato il sistema proposto dovrà essere dotato di certificazione di sistema EM.

QUESITO n. 3

Tra i materiali di consumo previsti, viene chiesto: "Elettrodo spinale per monitoraggio intraoperatorio di potenziali evocati a 3 contatti completo di ago per inserimento." Questa richiesta individua uno specifico prodotto presente sul catalogo di una sola azienda. L'elettrodo spinale per il monitoraggio dei potenziali evocati, viene sempre inserito a cielo aperto e non necessita dell'ago introduttore.

Si chiede di chiarire se è un refuso.

➤ **Riscontro:**

Si confermano le specifiche di capitolato. Resta ferma la possibilità di proporre soluzioni tecniche che saranno dichiarate equivalenti dall'operatore economico e che saranno valutate dalla commissione di gara.

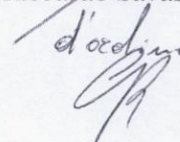
Il Supporto giuridico al RUP

Giuseppe Ravo



Il RUP

Riccardo Savastano



**Il Direttore U.O.C.
Acquisizione Beni e Servizi**

Erica Ferri

