

Pratica rif. n. 664/2019

Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di ausili monouso ad assorbenza per incontinenti occorrente alle strutture socio sanitarie amministrare dall'ASP IMMeS per la durata di 36 mesi, mediante ricorso a piattaforma telematica Sintel (Numero Gara 7570331– CIG 8069504D59)

Richiesta chiarimenti del 11.11.2019

1) Quesito:

Nell'allegato 1 al Capitolato di gara, per il pannolone sagomato e il pannolone a mutandina viene richiesta la presenza di un "Filtrante con dermoprotezione, con lozione arricchita, che previene l'irritazione e viene rilasciata nella zona sacro-coccigea". Si chiede conferma che siano accettati prodotti con un filtrante d'acquisizione privo di lozione, ma comunque in grado di garantire, unitamente ad altre caratteristiche, un elevato benessere cutaneo, il tutto comprovato da certificati e documentazione rilasciati da enti esterni.

Chiarimento:

No, non sono accettati. Si conferma la presenza di filtrante con dermoprotezione, con lozione arricchita, che previene l'irritazione e viene rilasciata nella zona sacro-coccigea.

2) Quesito:

Nell'allegato 1 al Capitolato di gara si richiede che i "pull on" siano in grado di soddisfare le soglie minime secondo le seguenti modifiche: 001NMC93, 002NMC93, 003NMC93, ISO 11948/1. Si chiede conferma che trattasi di refuso, in quanto tali test sono applicabili a questa categoria di prodotto, come confermato da una fonte specializzata nel settore nel quale il laboratorio Innovhub di Milano.

Chiarimento:

Si conferma.

3) Quesito:

Nell'allegato 1 al Capitolato di gara, con riferimento al pannolone sagomato, si richiedono "bande laterali di contenimento". Si chiede conferma che per prevenire le fuoriuscite siano accettati altri tipi di barriere non longitudinali, ma in grado di garantire la medesima protezione contro le perdite, preservando allo stesso tempo il comfort dell'utilizzatore.

Chiarimento:

Si conferma.

4) Quesito:

Nell'allegato 1 al Capitolato di gara, con riferimento ai pannoloni mutandina e i pull on, si richiedono "Indicatori di taglia": devono riportare diversi colori a seconda della misura riportati sul prodotto e sulla confezione". Si chiede conferma che trattasi di refuso, in quanto tale caratteristica è applicabile e necessaria solo per le mutandine di fissaggio.

Chiarimento:

Si precisa che il colore è riferito al grado di assorbenza.

5) Quesito:

Nell'allegato 1, con riferimento al rettangolare e al pannolone sagomato, si richiede il rispetto di valori minimi per le metodiche NMC 001NMC93, 002NMC93, 003NMC93. Considerando che la performance di laboratorio non è l'unico indicatore della qualità di un prodotto e che tali categorie pesano circa il 3% nel totale fornitura (pezzi) e circa l'1% in valore, si richiede la possibilità di accettare prodotti i cui valori di laboratorio non siano perfettamente in linea con le soglie indicate.

Chiarimento:

Si precisa necessitata rispondenza dei presidi ai valori di velocità di assorbimento, rilascio di umidità e assorbimento specifico individuati dalla Stazione Appaltante quali caratteristiche prestazionali minime essenziali e specifiche tecniche di prodotto

6) Quesito:

A pagina 6 del Capitolato Speciale si cita “le confezioni primarie dei Prodotti dovranno riportare l’indicazione del codice EAN (detto anche “Codice a barre”) o del codice PARAF (...) nonché la simbologia prevista per la corretta conservazione dei Prodotti stessi”. Si chiede conferma che le indicazioni per una corretta conservazione degli ausili possano essere espresse non tramite simboli, bensì tramite una specifica indicazione in forma scritta direttamente sulla confezione del prodotto.

Chiarimento:

Si conferma, ferma il necessitato rispetto della disciplina normativa applicabile in materia.

Il RUP

dott. Ugo Ammannati

Documento firmato digitalmente
ai sensi del D.P.R. n. 445/2000,
del D.Lgs. n. 82/2005 e norme collegate