

CHIARIMENTO N.2 DEL 09/11/2011

**OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO QUINQUENNALE – CON OPZIONE DI RINNOVO DI SEI MESI - DELLA FORNITURA DI GAS MEDICINALI, PURI E MISCELE E DEL SERVIZIO DI GESTIONE, COMPRESIVO DI MANUTENZIONE FULL RISK, DEGLI IMPIANTI DI STOCCAGGIO E DELLA RETE DI DISTRIBUZIONE GAS MEDICINALI PRESSO I PP.OO. AZIENDALI.
CIG N. 33678272C2**

In relazione alla procedura in oggetto, in seguito a richieste informali pervenute da potenziali offerenti, si forniscono i seguenti chiarimenti:

1) Nel Disciplinare di Gara, all’art.5 *Documentazione*, sono inserite le seguenti lettere:

f) copia delle certificazioni attestanti i due avvenuti sopralluoghi presso:

- le sedi aziendali oggetto dell’esecuzione dell’appalto; [Il sopralluogo (obbligatorio) per quanto riguarda le sedi dove è presente l’impianto centralizzato (ed eventualmente – a discrezione - le altre sedi) potrà essere effettuato contattando il Servizio Tecnico della Asl n.2 all’indirizzo e-mail servizio.tecnico@aslolbia.it.]

- i locali cablati e il CED; [il sopralluogo potrà essere effettuato contattando i Sig.ri Taffelli e Varrucchi ai n. 366.6620445/331.6486617].

A tal fine è stato messo a disposizione l’allegato n. 4 “Attestato di sopralluogo” e l’Allegato n. 9 “Attestato di sopralluogo CED”

Si specifica che entrambe le certificazioni, debitamente compilate, devono essere:

I) firmate dal soggetto Rappresentante Legale (o Procuratore Speciale, o Delegato dall’offerente); in caso di soggetti compositi (RTI, GEIE) dovranno firmare tanti soggetti quanti sono le imprese componenti il soggetto plurimo. II) controfirmate da un soggetto delegato della Stazione Appaltante.

La mancanza di dette certificazioni costituisce **causa di esclusione**.

g)

sub a) copia del certificato con il numero di AIC comprovante l’ottenimento dell’autorizzazione all’immissione in commercio per ciascun gas medicinale, puro e miscela, in misura obbligatoria per i seguenti:

a) medicinali composti da solo ossigeno;

b) medicinali composti da solo azoto protossido;

c) medicinali composti da sola aria medica.

sub b) Poiché l’art.2 del D.M. n.46 del 29/02/2008 (G.U. 18/03/2008 n.66) consente la prosecuzione della commercializzazione fino al 31/12/2011, se si tratta di medicinali composti da altri gas non associati o da miscele di gas, anche se non è stata ancora rilasciata AIC, le imprese offerenti dovranno presentare in ottemperanza alle disposizioni del D.Lgs. 219/2006, se non già in possesso del certificato con il numero AIC sub a), almeno copia dell’istanza per l’ottenimento dell’A.I.C. relativamente a tutti quei gas medicinali per i quali sono già decorsi i termini stabiliti dal Decreto attuativo del 29/02/2008. In caso di aggiudicazione posteriore allo scadere del termine di legge per l’ottenimento del certificato, e comunque da quel momento, dovrà necessariamente essere presentato il relativo certificato con il numero di AIC di cui al n.4 sub a); nel caso non venga presentato entro 10 giorni dalla data di richiesta si provvederà alla revoca dell’aggiudicazione e si aggiudicherà a chi segue in graduatoria.

Tale documentazione, che il disciplinare prevedeva dovesse essere inclusa nell'offerta tecnica (Art.5 Documentazione / Busta B – Documentazione Tecnica, n 4) di cui alla pag. 18) dev'essere invece allegata alla documentazione amministrativa (Busta A) trattandosi di requisito di partecipazione, la cui mancanza è sanzionata con l'esclusione.

2) Alla procedura possono partecipare sia RTI costituiti sia RTI da costituirsi, ex art. 37 del D. Lgs. 163/06, espressamente richiamato in disciplinare; si veda al riguardo l'allegato Amministrativo 2.

3) Nel Disciplinare di gara, all'art. 2 *Soggetti Ammessi*, Requisiti e Obblighi della ditta partecipante / Requisiti di idoneità commerciale, di capacità economico- finanziaria e tecnico organizzativa / lettera c) è richiesto il possesso della qualificazione SOA o ARA categoria OG11 classifiche rispettivamente III e IV; è considerato equivalente il possesso dell'attestazione SOA o ARA categoria OS3 classifica rispettivamente III e IV.

4) A pag. 14 del Disciplinare di gara, all'Art. 5 *Documentazione / Busta A - Documentazione Amministrativa / per quanto riguarda*
la richiesta di una *dichiarazione inerente l'impegno all'utilizzo di mezzi di trasporto idonei per il mantenimento costante delle temperature per i prodotti previsti al fine di non interrompere la catena del freddo*
e la richiesta di una
relazione in cui dovranno essere specificate le modalità che garantiranno la catena del freddo, la tipologia dei mezzi di trasporto, se sono forniti o meno di certificazioni di qualità per detto tipo di trasporto
si chiarisce che detta dichiarazione e detta relazione riguardano i prodotti previsti in offerta; ciò riguarda sicuramente l'ossigeno liquido, ma potrebbe riguardare anche altri elementi dell'offerta, che a priori la Stazione Appaltante non conosce.

5) Le confezioni (bombole) indicate nel quadro offerta possono essere con/ senza valvola riduttrice. Poiché il numero di AIC varia a seconda che la bombola sia dotata o meno di valvola riduttrice, l'Impresa offerente dovrà allegare due "Quadri offerta. Scheda prodotti gas medicinali", uno contenente confezioni con valvola riduttrice, l'altro senza valvola riduttrice. NECESSARIAMENTE L'IMPORTO TOTALE DI CIASCUNO DEI DUE QUADRI DOVRA' ESSERE UGUALE; L'IMPORTO TOTALE DI CIASCUNO DEI DUE QUADRI DOVRA' COINCIDERE CON QUANTO RIPORTATO NELL'ALLEGATO ECONOMICO, AL PUNTO B1.

6) Nel Disciplinare di gara, all'Art. 6 "Modalità di aggiudicazione":
- nella voce "*Mezzi, modalità e procedure per espletare l'automonitoraggio del gas in termini di qualità....*" si fa riferimento all'Art. 5.4 del CSA; in realtà l'Art. corretto è 5.5;
- nella voce "*Modalità di gestione degli approvvigionamenti....*" si fa riferimento all'Art. 6.5 del CSA; in realtà l'Art. corretto è 6.4.

7) Al punto 1.1 pag.7 del CSA, a causa di un refuso di stampa è stato indicato un importo annuo a base d'asta errato (€ 545.996,20); **l'importo annuo a base d'asta corretto è € 545.571,20** [come da tabella riportata a pag. 6 del CSA e come da Allegato Economico lett. A)].

8) Nel CSA all'Art. 4.5 "Controlli quali – quantitativi" si stabilisce che
- il **controllo della qualità** sarà effettuato da terzi operatori certificati, scelti a discrezione dall'Azienda. Il costo di tali operazioni sarà a carico del fornitore.
- L'Azienda, anche avvalendosi di un Soggetto terzo, effettuerà il **controllo quantitativo** del carico del gas effettuato e il controllo degli apparati di misurazione dell'appaltatore. I costi di tali operazioni saranno a carico del fornitore, e le eventuali differenze saranno compensate alla prima fattura successiva.
Con il presente chiarimento si stabilisce che il **numero minimo** di controlli annui sia: **nr. 3** per quanto concerne la qualità; **nr.3** per quanto concerne la quantità. E' lasciata a ciascun offerente, nella redazione dell'offerta tecnica, la possibilità di variare in aumento tale nr. minimo di controlli.

9) Nel CSA all'Art. 5.7 "Fornitura di materiale di consumo e articoli accessori ai punti di utilizzo" per un refuso di stampa è rimasta la richiesta di campionatura; pertanto **nel presente appalto non viene richiesto alcun campione. Inoltre il listino prezzi ufficiale di tali articoli (o più listini prezzi ufficiali) – come richiesto nell'ultimo periodo – dovrà essere fornito solo se il loro utilizzo è previsto nell'esecuzione delle prestazioni previste nell'opzione d'estensione.**

10) Nell'art. 6 del CSA a pag.26 per un refuso di stampa si è fatto riferimento al **miscelatore**, non presente nei PP.OO. della Asl n.2; pertanto tale riferimento errato non dovrà essere preso in considerazione dalle imprese offerenti.

11) Si ribadisce che nel CSA, all'Art. 6.2 "Tipologia di intervento e procedure" a pag. 27 viene riportato un elenco esemplificativo della tipologia degli interventi richiesti, in cui si indica anche la periodicità (anch'essa – ovviamente – a titolo esemplificativo).
A pag. 28 dello stesso Art. 6.2, invece, si riportano in tabella le **frequenze minime** delle operazioni di manutenzione.

12) Si specifica che l'allegato amministrativo 1 Concorrente singolo e l'allegato amministrativo 2 RTI, a causa delle modifiche apportate dal presente chiarimento di cui ai punti n. 1 lettera g) e n. 3, sono stati rimossi dal sito nella versione d'origine, e pubblicati nella versione modificata.

Il presente avviso è stato pubblicato nel sito aziendale in data 09.11.2011

IL RUP
Dott.ssa Annamaria Porcu
