

Oggetto: Procedura telematica aperta, ai sensi dell'articolo 71 del D. Lgs. n. 36/2023, per l'affidamento di un accordo quadro multi lotto con un solo operatore economico ai sensi dell'art. 59 comma 3 e con più operatori economici ai sensi dell'art. 59 comma 4, lett. a) del D.Lgs. 36/2023, senza riapertura del confronto competitivo per la fornitura in somministrazione di materiale specialistico per chirurgia interventistica per la U.O.C. di Cardiologia del Grande Ospedale Metropolitano "Bianchi – Melacrino – Morelli" di Reggio Calabria.

QUESITO N.1 : Spett.le Ente, in merito alla Vs indicazione di presentare tutta la documentazione in lingua italiana, si chiede al riguardo se si possono escludere le certificazioni marchio CE/ISO e gli Studi Clinici. Si precisa che le certificazioni fornite in lingua inglese dalla casa madre riportano dati e codici i quali non richiedono traduzioni.

Con riferimento al Lotto 54, relativo ai cateteri a palloncino per angioplastica coronarica semicompliant, si chiede che la caratteristica OTW (Over The Wire) non venga considerata requisito minimo a pena di esclusione, trattandosi di tipologia oggi scarsamente utilizzata nella pratica clinica corrente. Ciò al fine di favorire la più ampia partecipazione alla procedura di gara.

In riferimento al lotto 56 in cui sono richiesti cateteri a palloncino per angioplastica non compliant con diametri a partire da 1,5mm, chiediamo che la misura richiesta non venga considerata requisito minimo in quanto limitante la partecipazione a più operatori economici, senza una reale motivazione clinica. Si tratta infatti di misure di piccolo calibro usate poco frequentemente in procedure specifiche come le occlusioni croniche totali e per le quali è già previsto nel capitolato di gara un lotto specifico (lotto 57 – catetere a palloncino per occlusioni croniche).

Spett.le Ente, si richiede di valutare l'introduzione di una tolleranza sulle dimensioni minime richieste, in linea con quanto previsto in numerosi capitolati tecnici relativi a gare analoghe. Tali misure, infatti, risultano spesso peculiari di specifici produttori e non costituiscono un requisito clinico strettamente vincolante. A supporto di quanto sopra, si riportano, a titolo esemplificativo, alcuni estratti da procedure di gara analoghe: "GARA REGIONALE CENTRALIZZATA PER LA STIPULA DI ACCORDI QUADRO AI SENSI DELL'ART. 59 DEL D.LGS. N. 36/2023 E S.M.I. PER LA FORNITURA DI STENT CORONARICI E VASCOLARI E SERVIZI CONNESSI PER LE AZIENDE DEL SERVIZIO SANITARIO DELLA REGIONE PIEMONTE (GARA 003-2025)" - Capitolato Tecnico, pag. 7: Qualora siano richieste delle misure es: da 20 mm fino a 60 mm (tolleranza

$\pm 10\text{mm}$) (necessariamente i due estremi) i due estremi saranno: 20 mm o 10 mm o 30 mm e 60 mm o 50 mm o 70 mm "Gara europea a procedura aperta per la fornitura di dispositivi e di procedure in service occorrenti alle S.S.C.C. di cardiologia nell'ambito delle attività di emodinamica ed elettrofisiologia delle AA.SS.LL. Città di Torino e TO4 per un periodo di 48 mesi" – Capitolato Tecnico, pag. 4: "L'indicazione 'circa' riferita alle misure dei prodotti rende ammissibile una tolleranza pari a $\pm 10\%$ delle misure indicate." "Fornitura di dispositivi medici per emodinamica (esclusi stent) – 2^a edizione, 1a tranche, ai sensi dell'art. 21 della Legge Regionale Emilia-Romagna 24 maggio 2004, n. 11, mediante la stipula di accordo quadro" – Capitolato Tecnico, pag. 4: "Si precisa che, laddove sia presente il termine 'circa' nelle misure indicate tra le caratteristiche minime richieste, si ritiene accettabile una variazione in aumento o diminuzione pari al 10% del valore espresso quale limite indispensabile."

RISPOSTA AL QUESITO N.1:

Tutta la documentazione deve essere presentata in lingua italiana. Le certificazioni e gli studi clinici possono essere presentate in lingua inglese.

Con riferimento al Lotto 54 la caratteristica OTW non verrà considerata.

In riferimento al lotto 56 la misura richiesta non verrà considerata.

E' ammessa una tolleranza del $\pm 10\%$.

QUESITO N.2: LOTTI N. 21 E 22: Gent.mo Ente, si chiedono chiarimenti in merito a:

- 1) lotto 21: composizione e relative dimensioni e caratteristiche dei dispositivi che lo compongono
- 2) lotto 22: composizione e relative dimensioni e caratteristiche dei dispositivi che lo compongono. In attesa di un cortese riscontro.

RISPOSTA AL QUESITO N.2:

- 1) lotto 21: si confermano la composizione, le dimensioni e le caratteristiche.
- 2) lotto 22: si confermano la composizione, le dimensioni e le caratteristiche.

QUESITO N.3: In merito al lotto 21, si richiede quanto segue: 1) Telo copripaziente con doppio accesso femorale e radiale Dx e Sx con film incision e banda trasparente lato destro. Per lato destro si intende il lato destro del paziente? 2) Linea di monitoraggio HP 150 cm con manico, che cosa si intende con manico.

RISPOSTA AL QUESITO N.3:

- 1) Si intende il lato destro del paziente
- 2) Trattasi di errore di battitura.

QUESITO N.4: In merito al lotto 21, si chiede se la misura del Telo Avvolgente cm 150x320, è corretta oppure c'è un errore di battitura?

RISPOSTA AL QUESITO N.4:

Lotto 21: si conferma quanto indicato.

QUESITO N.5 : Si chiede di confermare che sia possibile presentare DOC, CE e Letteratura in lingua inglese, ormai universalmente accettata nelle gare d'appalto e dai professionisti che compongono le giurie tecniche di gara, nel rispetto anche delle indicazioni ANAC in cui si prevede che: "È consentito presentare direttamente in lingua inglese la seguente documentazione: - eventuali certificazioni rilasciate da enti notificati accreditati quali ad esempio marchi CE/ISO; letteratura scientifica, pubblicata in riviste ufficiali." La richiesta di traduzioni dall'inglese sarebbe un enorme aggravio in termini economici e di tempi per le ditte partecipanti visto il già esiguo termine di scadenza di una procedura con un così elevato numero di lotti.

RISPOSTA AL QUESITO N.5: Tutta la documentazione deve essere presentata in lingua italiana. Le certificazioni e gli studi clinici possono essere presentate in lingua inglese.

QUESITO N.6 : si chiede gentilmente di indicare il valore dei lotti comprensivi di proroghe e opzioni.

RISPOSTA AL QUESITO N.6: Risposta: si rinvia alla Tabella 3 del paragrafo 4.3 del disciplinare di gara.

QUESITO N.7 : Con riferimento al lotto 51 "Sistema per IVUS con sonda meccanica", si rappresenta che il corretto utilizzo del sistema offerto richiede necessariamente l'impiego della "Permanent Sled Bag", copertura sterile monouso dedicata, indispensabile per l'esecuzione della procedura e per l'utilizzo dell'apparecchiatura correlata. Considerato che tale accessorio non risulta espressamente indicato tra i prodotti oggetto del lotto, si chiede di confermare che lo stesso possa essere incluso nella fornitura del lotto 51 e valorizzato nell'ambito dell'offerta economica del sistema proposto, senza necessità di autonoma quotazione.

RISPOSTA AL QUESITO N.7: Lotto n. 51, deve essere incluso nella fornitura e nel prezzo indicato.

QUESITO N.8 : Con riferimento al disciplinare di gara (pag 11) secondo cui: “primo in graduatoria: 70 % del valore di ciascun Lotto; secondo in graduatoria: 30 % del valore di ciascun Lotto. Agli operatori economici Aggiudicatari non sarà garantito alcun importo minimo dell’Accordo Quadro”.

Si chiede di chiarire se le percentuali 70%/30% costituiscano un criterio vincolante di ripartizione degli ordinativi che saranno emessi nell’ambito dell’accordo quadro, ovvero se le stesse debbano intendersi esclusivamente quali quote massime di capienza dell’accordo quadro stesso. Si chiede inoltre di precisare le modalità operative di assegnazione degli ordinativi tra gli operatori economici aggiudicatari.

RISPOSTA AL QUESITO N.8: Le percentuali 70% e 30% rappresentano le quote di ripartizione dell’accordo quadro per i lotti in cui è prevista l’aggiudicazione a due operatori economici.

La ripartizione degli ordinativi che discendono dall’accordo quadro è determinata dalla graduatoria e, quindi, fino alla concorrenza della determinata quota.

QUESITO N.9 : Con riferimento al criterio tecnico “Ampiezza della gamma”, cui vengono attribuiti 10 punti, si chiede di chiarire se la valutazione sarà basata esclusivamente sul numero di misure disponibili oppure anche sull’effettiva copertura anatomica e clinica garantita dal dispositivo. Si evidenzia infatti che un maggior numero di taglie non necessariamente corrisponde ad una maggiore capacità di trattamento, potendo sistemi con un numero inferiore di misure garantire analoga copertura anatomica. Si rappresenta inoltre che una maggiore frammentazione della gamma potrebbe aumentare la complessità procedurale ed il margine di errore nella scelta della misura più appropriata, senza tradursi necessariamente in un vantaggio clinico.

RISPOSTA AL QUESITO N.9: ampiezza della gamma la valutazione sarà basata anche sull’effettiva copertura anatomica e clinica.

QUESITO N. 10:

Lotto 18 Sistema per compressione arteria radiale: si sottopone alla Vostra attenzione richiesta di QUESITO in merito al sistema pneumatico per la compressione del sito d’accesso dopo la rimozione delle cannule, confezione singola, sterile e monouso. In particolare, si chiede di confermare la possibilità di offrire, un dispositivo di compressione dell’arteria radiale di tipo meccanico a vite, anch’esso in confezione

singola, sterile e monouso. I dispositivi meccanici a vite sono ampiamente impiegati nella pratica clinica per il controllo dell'emostasi post-procedurale in accessi radiali. Si evidenzia inoltre che tale tipologia di dispositivo risulta diffusamente presente sul mercato e rappresenta una soluzione consolidata, permettendo quindi una **più ampia partecipazione degli operatori economici**, nel rispetto dei principi di concorrenza e parità di trattamento.

Lotto 21 Kit tavolo operatorio:

1. Per cortesia specificare cosa si intenda per “linee di monitoraggio HP 150 cm con manico”. Trattasi di estensori luer maschio femmina oppure di una linea di monitoraggio pressorio con trasduttore?
2. si sottopone richiesta di QUESITO relativa alla specifica tecnica concernente il telo di avvolgimento del pacco procedurale, di dimensioni 150x320 cm. In particolare, chiediamo di confermare la possibilità di offrire, un telo di dimensioni 200x240 cm, in quanto tale dimensione risulta tra le più comunemente diffuse sul mercato, favorendo pertanto una più ampia partecipazione degli operatori economici, in coerenza con il principio di massima concorrenza.

RISPOSTA AL QUESITO N.10:

Lotto 18: si può partecipare con un dispositivo di compressione radiale di tipo meccanico a vite.

Lotto 21:

- 1) si tratta di una linea di montaggio senza trasduttore.
- 2) si confermano le misure indicate nel capitolato tecnico.

QUESITO N.11: Buongiorno, si segnala la mancanza, nella documentazione di gara fornita dalla Spett.le S.A., del file relativo al patto d'integrità, in quanto, anche da disciplinare, risulta documento essenziale per lo svolgimento della procedura. Si chiede se il documento allegato, prelevato dal sito del GOM, possa essere accettato nella procedura in oggetto ed in caso contrario, si chiede cortesemente l'inserimento di un file di patto di integrità sulla piattaforma di gara.

RISPOSTA AL QUESITO N.11: nella sezione doc. di gara della piattaforma e sul sito aziendale del G.O.M. si rende disponibile l'allegato patto di integrità.

QUESITO N.12 : Da un'attenta analisi del mercato di riferimento effettuata da Gada Italia S.p.A. e dai dati storici in suo possesso è emerso che la quasi totalità degli “ introduttori arteriosi” utilizzati sia negli anni passati, sia allo stato attuale da Codesto Spett.le Ente sono “ completamente idrofilici”; di talché non può evidentemente ritenersi corretto il valore unitario posto a base d'asta che individua chiaramente un introduttore di tipo “ non idrofilico”. In considerazione delle differenti caratteristiche tecniche e di quanto

su esposto, si invita, Codesta Spett.le Azienda a rideterminare i suddetti prezzi in maniera tale da renderli congrui ed in linea con i valori di mercato.

RISPOSTA AL QUESITO N.12: Si conferma quanto indicato nel Capitolato.

QUESITO N.13 - QUESITO N.14: Spett. Stazione Appaltante, con la presente siamo ad inviare le seguenti richieste di chiarimento:

- 1) si chiede conferma che le certificazioni (CE, ISO, Dichiarazione di conformità) e la letteratura scientifica possano essere inviate in lingua originale (inglese).
- 2) si chiede conferma che il limite di 50 pagine, esplicitato al punto 16.B pag. 34 del Disciplinare di gara, sia da attribuire alla sola Relazione tecnica prodotta ad hoc per relazionare sui criteri di valutazione, di cui all'allegato "Capitolato tecnico", e non alla totalità della documentazione tecnica da produrre: dovendo includere nella stessa molte informazioni (tra cui, in ordine non esaustivo, relazione tecnica, scheda tecnica, istruzioni d'uso, etichetta, eventuale letteratura scientifica, ecc.), non risulta altrimenti possibile rispettare il limite di 50 pagine sulla totalità della documentazione di cui si compone l'Offerta tecnica.
- 3) In merito alla richiesta della documentazione oscurata, si segnala che, come indicato dall'ANAC nel parere fasc. n. 165/2025, l'oscuramento dei dati personali e sensibili viene effettuato "d'ufficio" dalla stazione appaltante. Ne consegue che tale adempimento deve essere effettuato direttamente dalla Stazione Appaltante e, pertanto, non è posto a carico dell'impresa offerente. Alla luce di quanto sopra descritto si chiede di confermare che, coerentemente con quanto rilevato dall'ANAC, Codesta Spett.le Stazione Appaltante procederà autonomamente all'oscuramento dei dati personali contenuti nella documentazione presentata in gara dalla Scrivente azienda, senza dunque gravare quest'ultima di un adempimento non di sua spettanza.
- 4) si chiede conferma di poter eliminare le righe dell'allegato Dettaglio Offerta Economica riferiti ai lotti per i quali non si presenta offerta.
- 5) si chiede conferma che nella colonna L "% sconto" dell'allegato Dettaglio Offerta Economica vada indicata la percentuale di sconto rispetto alla base d'asta.
- 6) si chiede conferma che la Ricevuta del pagamento del contributo ANAC vada caricata nell'offerta tecnica, come da pag. 34 del Disciplinare.

RISPOSTA AL QUESITO N.13 E 14:

- 1) Tutta la documentazione deve essere presentata in lingua italiana. Le certificazioni e gli studi clinici possono essere presentate in lingua inglese.
- 2) Sì, si conferma.
- 3) Si rinvia al parere ANAC n. 10 del 6.5.2026 che supera le indicazioni contenute nel "Parere in materia di trasparenza" del 30 gennaio 2025 (Fasc. A.N.AC. n. 165/2025), stante la prevalenza *ex lege* dell'interesse pubblico all'accesso rispetto alla tutela della riservatezza.
- 4) Sì, si conferma.
- 5) Sì, si conferma.
- 6) Sì, si conferma.

QUESITO N.15 : In merito alla documentazione amministrativa richiesta, si comunica che tra i documenti di gara pubblicati non siamo riusciti a individuare il "Patto di Integrità" da allegare e sottoscrivere. Si chiede pertanto se è possibile riceverne copia o avere indicazioni su dove reperirlo, al fine di completare correttamente la nostra offerta. Restiamo in attesa di un vostro cortese riscontro e porgiamo i nostri più cordiali saluti.

RISPOSTA AL QUESITO N.15: Risposta: nella sezione doc. di gara della piattaforma e sul sito internet aziendale del G.O.M. nella sezione dedicata alla gara, si rende disponibile l'allegato patto di integrità.

QUESITO N.16 : Si chiede di confermare che nel Modello n. 1 - Domanda di partecipazione, si possa non compilare e quindi barrare il punto 9 in quanto l'appalto riguarda una mera fornitura senza posa in opera.

RISPOSTA AL QUESITO N.16: Sì, si conferma

QUESITO N.17 : Buongiorno, si fa presente che per il lotto 24, di cateteri con palloncino, la misura 6FR può essere un refuso in quanto la totalità delle aziende partecipanti ha misura 5FR; Cordiali saluti.

RISPOSTA AL QUESITO N.17: Si conferma quanto indicato nel Capitolato.

QUESITO N.18 : In relazione alla richiesta di cateteri per valvuloplastica, lotto 26, si chiede se gli operatori possano avere necessità di cateteri a così basso profilo da poter essere inseriti in radiale (con destinazione d'uso certificata) e che quindi possano essere utilizzati con introduttori misura 7FR nelle misure da 18,20 e 22 mm.

RISPOSTA AL QUESITO N.18: si

QUESITO N.19 : Si chiede di poter partecipare al lotto 24 con cateteri a palloncino da 5FR, per nostra conoscenza non esistono sul mercato cateteri bipolari a palloncino da 6FR

RISPOSTA AL QUESITO N.19: Si conferma quanto indicato nel Capitolato.

QUESITO N.20 : Spettabile Ente, si chiede cortesemente una verifica delle basi d'asta dei lotti 21 e 22 in quanto non risultano congrue e si presume che possano essere invertite tra i due lotti.

RISPOSTA AL QUESITO N.20: Si conferma quanto indicato nel Capitolato.

QUESITO N.21 : si chiede conferma che, in relazione all'importo della garanzia provvisoria, il possesso della certificazione ISO 13485:2016, che certifica la qualità della gestione dei processi nell'ambito dei Dispositivi Medici, oggetto specifico dell'appalto, consenta di avvalersi della riduzione prevista dall'art. 106, comma 8, 1° periodo del D.Lgs. n. 36/2023 (pari a una riduzione del 30%). A sostegno della tesi favorevole, si fa presente che la certificazione ISO 13485:2016 integra e specifica la certificazione ISO 9001 in relazione all'ambito dei Dispositivi Medici ed è considerata un quid pluris rispetto alla più generale certificazione UNI EN ISO 9001 anche dall'ANAC (Vedasi Parere Precontenzioso n. 43 del 25/02/2010) in quanto attiene ai requisiti specifici (e aggiuntivi) che la norma ISO impone agli operatori economici che operano nel mercato dei dispositivi medici.

RISPOSTA AL QUESITO N.21: Si conferma.

QUESITO N.22 : In riferimento al punto 7.3 del disciplinare, si richiede conferma che la comprova del requisito può essere fornita tramite autocertificazione.

RISPOSTA AL QUESITO N.22: La comprova del requisito è fornita mediante i documenti indicati.

QUESITO N.23 : Buongiorno, si chiedono i seguenti chiarimenti

1) Si chiede se ai nomi dei files da inserire in busta amministrativa si può anteporre una cifra in modo tale da facilitare il personale nel confrontare i files presenti in busta amministrativa con l'elenco della documentazione di gara a pag. 7 del disciplinare.

2) Al punto 15 del disciplinare, denominato Documentazione Amministrativa è indicato di inserire in busta amministrativa i documenti "Domanda di partecipazione", "eventuale procura", "DGUE", "Ricevuta di assolvimento imposta di bollo", non viene indicato nulla riguardo altri documenti amministrativi presenti nell'elenco della documentazione di gara ed elencati a pag. 7 (Disciplinare di gara, Disciplinare telematico e timing di gara, Capitolato speciale d'appalto, Capitolato tecnico, Schema Accordo quadro, Patto d'integrità). Si chiede se e quali dei precedenti documenti devono essere firmati digitalmente ed inseriti nella busta amministrativa.

3) Sul documento "Disciplinare telematico e timing di gara" a pag. 8 viene richiesto il file di offerta economica in formato pdf mentre sul "Disciplinare di gara" a pag. 35 è richiesto in formato Excell. Visto che il file deve essere immutabile se ne deduce che si debba consegnare in formato pdf. Si prega di confermare.

4) Tra i documenti forniti risultano Capitolato tecnico e Disciplinare di gara firmati digitalmente. Si devono consegnare firmati digitalmente dall'OE quest'ultimi o le loro versioni in pdf?

5) Al punto b del paragrafo 16 denominato "Offerta tecnica" del Disciplinare di gara si trova quanto riportato di seguito:

b) Relazione tecnica dei prodotti offerti di max 50 pagine, redatta in lingua italiana o con traduzione allegata, schede tecniche con l'indicazione del codice CND, repertorio relative ai prodotti offerti, con la descrizione analitica delle caratteristiche tecniche dei prodotti, con la precisazione della marca, del modello e del codice prodotto, della confezione proposta, delle caratteristiche dei prodotti (es. tempo di validità del prodotto, delle condizioni ottimali di conservazione, materiali impiegati, composizione dei prodotti, tecniche di lavorazione, eventuale sterilizzazione e relativa durata, indicazione della normativa vigente alla quale il prodotto è conforme) evidenziando in special modo le caratteristiche ritenute rilevanti al fine di consentire alla Commissione una verifica immediata circa la conformità dei prodotti offerti ai requisiti tecnico/prestazionali minimi richiesti, di valutare i prodotti offerti e attribuire il punteggio relativo alla componente qualità secondo i parametri riferiti a ciascun lotto. La nostra interpretazione del testo è che si debba redigere una relazione tecnica contenente la descrizione analitica delle caratteristiche tecniche dei prodotti, con la precisazione della marca, del modello e del codice prodotto, della confezione proposta, delle caratteristiche dei prodotti (es. tempo di validità del prodotto, delle condizioni ottimali di conservazione, materiali impiegati, composizione dei prodotti, tecniche di lavorazione, eventuale sterilizzazione e relativa durata, indicazione della normativa vigente alla quale il prodotto è conforme) evidenziando in special modo le caratteristiche ritenute rilevanti al fine di consentire alla Commissione una

verifica immediata circa la conformità dei prodotti offerti ai requisiti tecnico/prestazionali minimi richiesti, di valutare i prodotti offerti e attribuire il punteggio relativo alla componente qualità secondo i parametri riferiti a ciascun lotto ma senza necessariamente CND ed RDM e separatamente da essa inserire nella busta tecnica le schede tecniche con l'indicazione del codice CND ed RDM relative ai prodotti offerti. Si chiede cortesemente di confermare l'interpretazione o in caso contrario di dare indicazioni più specifiche sul contenuto della relazione e su dove vadano inserite le schede tecniche, se anche nella relazione, nell'offerta tecnica o semplicemente nella busta tecnica. Distinti saluti

RISPOSTA AL QUESITO N.23:

- 1) Sì, si conferma.
- 2) Si rinvia al par. 15.6 del Disciplinare di gara, in cui sono espressamente indicati tutti i documenti da allegare a corredo di Domanda di partecipazione, (eventuale) procura, DGUE, Ricevuta di assolvimento imposta di bollo. Per le modalità di firma si rinvia al disciplinare telematico.
- 3) Sì, si conferma.
- 4) No, non si conferma: disciplinare di gara, disciplinare telematico e capitolato speciale d'appalto non devono né firmati dall'operatore economico né allegati.
- 5) il limite di 50 pagine è da attribuire alla sola Relazione tecnica e non alla totalità della documentazione da produrre nella busta tecnica.

QUESITO N.24 : Spett.le cliente, Siamo con la presente a richiedere proroga dei termini per la presentazione offerte al 18/06, e se possibile anche proroga dei chiarimenti.

RISPOSTA AL QUESITO N.24: Non è possibile concedere la proroga.

QUESITO N.25 : Si chiede di confermare che eventuale documentazione tecnica quali certificazioni, dichiarazioni di conformità, letteratura scientifica e dichiarazioni rilasciate del produttore e/o organismo notificato possa essere inserita in lingua originale inglese senza traduzione

RISPOSTA AL QUESITO N.25: Tutta la documentazione deve essere presentata in lingua italiana. Le certificazioni e gli studi clinici possono essere presentate in lingua inglese.

QUESITO N.26 : Si chiede di confermare se all'interno dell'allegato Dettaglio Offerta Economica, sia possibile eliminare le righe relative ai lotti non di interesse, al fine di migliorare la chiarezza e la leggibilità del documento

RISPOSTA AL QUESITO N.26: Si rinvia alla risposta al quesito 13.

QUESITO N. 27 : All'art. 17 del Disciplinare di gara è richiesto di presentare il dettaglio dell'offerta economica redatto su foglio Excel in formato .xlsx e firmato digitalmente. Considerato che la piattaforma consente il caricamento di tale documento esclusivamente in formato .pdf, si chiede di confermare che il suddetto dettaglio debba essere compilato partendo dal file Excel, successivamente convertito in formato .pdf e firmato digitalmente. In alternativa, si chiede di modificare la piattaforma al fine di consentire anche il caricamento di file in formato .xlsx firmato digitalmente

RISPOSTA AL QUESITO N.27: Si rinvia alla risposta al quesito 23.

QUESITO N.28 : con riferimento alla procedura in oggetto, si chiede cortesemente conferma in merito all'applicazione del Regolamento (UE) 2022/1031 (IPI – International Procurement Instrument). Si osserva infatti che nel disciplinare è richiamata l'applicazione del Regolamento, ma nella documentazione di gara non sono state individuate specifiche indicazioni riguardanti i prodotti di origine cinese. Si chiede pertanto quali siano le modalità applicative relative ai prodotti di origine cinese e cioè: 1. La soglia del 50 % dei beni di origine cinese è calcolata sulla somma dei lotti aggiudicati e oggetto di unico contratto? Oppure è riferita al singolo lotto? 2. In caso di superamento della soglia del 50 % di beni di origine cinese si chiede conferma che ci sarà l'esclusione dell'Operatore economico come previsto anche dal parere ANAC n. 10 del 1° aprile 2026.

RISPOSTA AL QUESITO N.28: si conferma l'applicazione del Regolamento (UE) 2022/1031.

QUESITO N.29 E 30: In relazione al “periodo di prova” di cui all'Art. 12 – CONSEGNE E COLLAUDO (pagina 8-9 del Capitolato Speciale d'appalto), si chiede di confermare che le anomalie per cui è prevista la risoluzione contrattuale sono riconducibili esclusivamente alla non rispondenza del prodotto fornito rispetto a quanto offerto in gara e ai requisiti previsti dal Capitolato Tecnico e che, pertanto, non includono altre casistiche diverse da tali non conformità.

RISPOSTA AL QUESITO N.29 E 30: il “periodo di prova” è riferito alla fornitura di apparecchiature, nei lotti ove prevista.



*Dipartimento Tutela della Salute
e Politiche Sanitarie*

Grande Ospedale Metropolitano “Bianchi Melacrino Morelli”



REGIONE CALABRIA

QUESITO N.31 : Buongiorno tra la documentazione di gara fornita non trovo il patto di integrità da firmare e allegare. In quale parte del sito si trova?

RISPOSTA AL QUESITO N.31: nella sezione doc. di gara si rende disponibile l'allegato patto di integrità.

QUESITO N.32 : si richiede di condividere il patto di integrità da restituire firmato per accettazione, come richiesto a pag. 34 del disciplinare di gara.

RISPOSTA AL QUESITO N.32: nella sezione doc. di gara si rende disponibile l'allegato patto di integrità.