

Padova, 11/02/2022

Oggetto: ID GARA 21P007 - Fornitura di sistemi per l'esecuzione di procedura aferesi terapeutica e leucoferesi selettiva su colonna per l'Azienda Ospedale – Università' Padova. Richiesta chiarimenti 1

RICHIESTE DI CHIARIMENTI PERVENUTE 1

1	<p>1. a pag. 5 punto 2 documentazione amministrativa 2 del Disciplinare di gara, è richiesto il documento di garanzia provvisoria, da caricare in formato pdf e senza la firma digitale, si richiede di poter produrre la garanzia sotto forma di documento informatico, sottoscritta con firma digitale, sia dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante (compagnia assicurativa) sia dal contraente nella persona del legale rappresentante;</p> <p>2. a pag. 5 punto 3 documentazione amministrativa 2 del Disciplinare di gara, è richiesto la dichiarazione di impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria definitiva, si chiede di confermare l'esenzione dalla presentazione dell'impegno per le piccole medie imprese, come da art. 93 comma 8 D Lgs 50/2016;</p> <p>3. al punto c) pag. 4 del Capitolato Speciale, è richiesta la fornitura di anticoagulante, relativamente al lotto 2, si chiede di precisare: - se l'apparecchiatura proposta debba essere tecnicamente in grado di infondere e regolare, durante il trattamento, la soluzione anticoagulante oppure - sia da fornire il farmaco anticoagulante ed in caso affermativo, quale tipologia di farmaco.</p>	<p>1. Si conferma che è possibile inserire il documento di garanzia provvisoria firmato digitalmente sia dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante (compagnia assicurativa) sia dal contraente nella persona del legale rappresentante.</p> <p>2. Si conferma che in caso di micro, o piccole medie imprese, o raggruppamenti di queste, tale documento non è richiesto, come previsto dall'art. 93 comma 8 del D.Lgs n. 50/2016. Si chiede di inviare dichiarazione ove indicato che l'impegno non è dovuto.</p> <p>3. Relativamente a quanto riportato a a pag. 4 del capitolato speciale per il Lotto 2, si precisa che: - non è necessario che l'apparecchiatura proposta sia tecnicamente in grado di infondere e regolare, durante il trattamento, la soluzione anticoagulante; - come richiesto nel capitolato speciale, si chiede di fornire il farmaco anticoagulante (eparina sodica oppure ACD-A)</p>
---	---	--

2	In riferimento a quanto previsto a pag. 12 del capitolato speciale si chiede di voler confermare che trattasi di refuso la richiesta di - Dichiarazione sostitutiva, ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 445/2000, attestante che le apparecchiature proposte sono certificate CE secondo la Direttiva CEE 79/98 e successive modifiche/integrazioni, dichiarazione delle relative e numero di iscrizione al Repertorio Nazionale dei dispositivi medici? in quanto la citata direttiva CEE 79/98 fa riferimento ad apparecchiature per diagnostica in vitro e non a dispositivi medici.	Si conferma che si tratta di un refuso, non si richiede pertanto tale dichiarazione sostitutiva.
---	--	--

Per il Sostituto Responsabile della
UOC Provveditorato Economico e Gestione della Logistica
Dott.ssa Antonella Dai Prà

