



DIREZIONE CENTRALE ACQUISTI
Area Programmazione e Monitoraggio
dei Consumi Sanitari



Numero del Certificato:
237307-2017-AQ-ITA-ACCREDIA

A tutti gli operatori economici interessati

Gara comunitaria a procedura aperta, suddivisa in 27 lotti, finalizzata alla conclusione di un Accordo Quadro per la fornitura di Guanti monouso da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio. ID GARA 7292115. FAQ 1

QUESITO 1

All'articolo 17 del disciplinare di gara vengono descritti i punteggi tecnici per singolo lotto. In merito all'attribuzione del punteggio tecnico "indice di resistenza allo strappo", che deve essere espresso in Newton, chiediamo se tale parametro possa essere soddisfatto con il carico di rottura prima dell'invecchiamento (EN 455-2). In caso negativo siamo a chiedere quale sia la norma di riferimento da voi ritenuta idonea e che esprima i risultati in Newton;

RISPOSTA

Si conferma che il criterio tecnico "indice di resistenza" può essere dimostrato indicando il carico di rottura prima dell'invecchiamento (EN 455-2).

QUESITO 2

All'articolo 17 del disciplinare di gara vengono descritti i punteggi tecnici per singolo lotto. In merito all'attribuzione del punteggio tecnico "Contenuto di allergizzanti (residui di accelerazione) come da EN 455-3", chiediamo conferma che il riferimento alla norma EN 455-3 sia un refuso e che comunque verranno accettati anche altri test idonei a rilevare contenuto di allergizzanti.

RISPOSTA

Si conferma che per la valutazione delle sostanze allergizzanti presenti verranno accettati, in aggiunta al test HPLC, anche altri test di immunoelettroforesi o di spettrofotometria di assorbimento come riportato nelle griglie valutative presenti nel Disciplinare di gara.

QUESITO 3

Con riferimento al capitolato tecnico e più specificatamente ai lotti relativi a guanti in lattice sia chirurgici che da esame, è richiesto il test sugli allergeni del lattice secondo la norma ASTM D 7427-08. Chiediamo se possa essere accettato un test eseguito secondo la norma ASTM D 6499-12 in quanto equivalente a quella richiesta;

RISPOSTA

Si conferma che per i guanti offerti potranno essere accettati anche test eseguiti secondo la norma ASTM D 6499-12 o equivalenti purché gli stessi siano in accordo a quanto previsto dalla EN 455-3: 2015.



QUESITO 4

Relativamente ai lotti relativi a guanti chirurgici sterili, è richiesto un basso livello di endotossine secondo la norma EN 455-3. Deve essere documentato con un test o è sufficiente che sia riportato in scheda tecnica?

RISPOSTA

Si conferma che il livello di endotossine dovrà essere documentato attraverso test come richiesto dalla EN 455-3.

QUESITO 5

Relativamente al Vs. lotto n. 5 viene richiesto un guanto ambidestro. Trattandosi di guanto chirurgico è possibile offrire un guanto con forma anatomica rispettivamente dx e sx?

RISPOSTA

Si conferma che per il lotto n. 5 potrà essere offerto un guanto con forma anatomica rispettivamente dx e sx.

QUESITO 6

Relativamente al Vs. lotto n. 7 viene richiesto un guanto con spessore singolo da 0,21 a 0,24mm. Tale spessore sembra eccessivo per un guanto sintetico. Potete confermare o eventualmente rivedere il dato?

RISPOSTA

Relativamente al lotto n. 7, l'espressione "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,21 a 0,24 mm" si intende sostituita con "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,18 a 0,24 mm".

QUESITO 7

relativamente al Vs. lotto n. 13 viene richiesto un guanto con spessore singolo da 0,21 a 0,24mm. Tale spessore sembra eccessivo per un guanto sintetico. Potete confermare o eventualmente rivedere il dato?

RISPOSTA

Relativamente al lotto n. 13, l'espressione "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,21 a 0,24 mm" si intende sostituita con "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,09 a 0,16 mm".

QUESITO 8

relativamente al Vs. lotto n. 20 potete specificare se il guanto deve essere con o senza polvere?

RISPOSTA

Si specifica che il guanto oggetto del lotto n. 20 deve essere senza polvere.

QUESITO 9

relativamente ai Vs. lotti n. 20 e 21 siamo ad evidenziare che il trattamento della clorinatura non è applicabile a guanti in vinile. Chiediamo pertanto se possa essere accettato un trattamento lubrificante alternativo, come ad esempio polimeri sintetici;

RISPOSTA

Si conferma che saranno accettati anche guanti sottoposti ad un trattamento lubrificante alternativo rispetto quello proposto.

QUESITO 10

relativamente ai Vs. lotti n. 20, 21, 24 vengono richiesti guanti con spessore singolo da 0,21 a 0,24mm. Tale dato è sicuramente un refuso visto che i guanti di esame in genere, ma soprattutto i guanti richiesti in questi lotti, hanno degli spessori che mediamente non raggiungono neanche la metà del dato richiesto. Vi chiediamo pertanto di correggere tale dato o di considerarlo un refuso;

RISPOSTA

Relativamente ai lotti n. 20,21 e 24, l'espressione "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,21 a 0,24 mm" si intende sostituita con "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,09 a 0,16 mm".

QUESITO 11

Relativamente al Vs. lotto n. 24, guanti in nitrile non chirurgici senza polvere, chiediamo conferma che il dato "grip: liscio" sia un refuso visto che i guanti da esame in nitrile hanno una superficie testurizzata almeno sulle dita.

RISPOSTA

Si conferma che trattasi di refuso. L'espressione "grip: liscio" si intende sostituita con "grip con superficie testurizzata sulle dita".

QUESITO 12

relativamente al Vs. lotto n. 25, potete chiarire se il guanto debba essere sterile o non sterile visto che la descrizione prevede un guanto non sterile ma al punto 12 delle caratteristiche tecniche descritte nel capitolato tecnico si parla di essere sterilizzato mediante radiazioni ionizzanti;

RISPOSTA

Si conferma che il guanto oggetto del lotto n. 25 deve essere non sterile. Si intende eliminata l'espressione "Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere (EN 556 1-2, EN ISO 1135 -1, EN 1137 - 1, 2, 3). Tale caratteristica deve essere dimostrata con certificato di sterilità relativo al lotto inviato come campionatura".

QUESITO 13

si chiede quale documento "DGUE" debba essere compilato da parte degli Operatori Economici non rientranti nella categoria "Subappaltatori", ovvero se sia sempre da compilare il modello "Allegato A DGUE (Subappaltatori)".

RISPOSTA

Gli Operatori Economici partecipanti, non rientranti nella categoria di "Subappaltatori", dovranno compilare direttamente il DGUE presente sul Sistema.



QUESITO 14

per i lotti dei guanti non sterili, lotti 16 – 19 – 20 – 21 _ 24 – 26 chiediamo di chiarire i seguenti punti:

- a) punto 3 vengono chiesti guanti piegati, si tratta di refuso?
- b) Punto 8 viene indicata misura 7,5, e non M si tratta di refuso?
- c) Punto 9 viene richiesto uno spessore compreso tra 0,21 e 0,24 mm non applicabile a guanti non sterili da esame
- d) Punto 10 chiediamo di chiarire cosa si intende per grip liscio, tutti i guanti subiscono un trattamento per aumentare il grip sui polpastrelli

RISPOSTA

- a) **Si conferma che trattasi di refuso;**
- b) **Si conferma che trattasi di refuso;**
- c) **Relativamente ai lotti n. 16, 19, 20, 21, 24 e 26, l'espressione "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,21 a 0,24 mm" si intende sostituita con "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,09 a 0,16 mm";**
- d) **Si conferma che trattasi di refuso. L'espressione "grip: liscio" si intende sostituita con "grip con superficie testurizzata sulle dita".**

QUESITO 15

Per i lotti dei guanti chirurgici chiediamo di chiarire i seguenti punti

- a) Cosa si intende per Grip liscio
- b) Punto 7 viene richiesta una lunghezza per taglia M che non trova corrispondenza per i guanti chirurgici
- c) Punto 2 per tutti i lotti dei guanti chirurgici privi di polvere viene richiesta presenza di un lubrificante sintetico conforme alla USP per le polveri lubrificanti, si tratta di refuso?

RISPOSTA

- a) **Si conferma che trattasi di refuso. L'espressione "grip: liscio" si intende sostituita con "grip con superficie testurizzata sulle dita";**
- b) **Per i guanti chirurgici la taglia dovrà essere espresse nella misura di riferimento 7 ½;**
- c) **Per i guanti chirurgici privi di polvere si conferma la richiesta di un lubrificante sintetico. La richiesta, invece, di conformità alla USP è un refuso.**

QUESITO 16

Nel capitolato tecnico, al punto 4.1 per i guanti chirurgici vengono chiesti dispenser con massimo 60 buste di guanti, chiediamo di portare il limite a 70 paia

RISPOSTA

Si conferma tale possibilità.

QUESITO 17

Dal disciplinare di gara punto 7.5 non è chiara la campionatura richiesta, supponiamo ci sia stata inversione di taglie tra chirurgici e da esame, i quantitativi non sono chiari, si chiede di controllare



quanto richiesto e se del caso si chiede di confermare che per i guanti chirurgici chiedete 2 dispenser per tutte le misure dalla 6 alla 8
punto 15 contenuto della busta 2 per la Scheda tecnica relativa a prodotti offerti si chiede di chiarire meglio la differenza tra “importatore” e “ distributore”

RISPOSTA

Si conferma che la campionatura richiesta per i guanti chirurgici consiste in n. 2 dispenser, identici a quelli di vendita, per tutte le misure dalla 6 alla 8.5; per i guanti da esame (non sterili) si chiedono n. 2 dispenser, identici a quelli di vendita, per tutte le misure dalla S alla L. Qualora il Fabbriante del dispositivo offerto abbia sede all'estero, bisogna indicare l'Operatore Economico che importa il prodotto in Italia (importatore). Se l'importatore differisce con il Soggetto che rivende il dispositivo in Italia (distributore), occorre indicarne la denominazione.

QUESITO 18

In merito al capitolo 7.2 Requisiti di capacità tecnica e professionale del disciplinare la nostra azienda ha iniziato l'attività di commercializzazione di Guanti ad uso Sanitario a partire dal 1/01/2018, si chiede di confermare che il requisito di capacità previsto è soddisfatto presentando l'elenco delle principali forniture relativo al solo anno 2018. Inoltre, si chiede di confermare che tale requisito potrà essere comprovato attraverso la presentazione delle fatture.

RISPOSTA

Si conferma che per la comprova del requisito di capacità tecnica e professionale di cui al punto 4 del paragrafo 7.2 è possibile presentare almeno tre contratti stipulati in un periodo più breve rispetto quello richiesto purché riferito all'ultimo triennio. Per la comprova del requisito si conferma quanto previsto al paragrafo 7.2 del disciplinare.

QUESITO 19

CHIARIMENTO LOTTI 7-8-9-10-11-12

Atteso che:

Dalla descrizione dei Lotti “*Guanti monouso sterili in materiale sintetico (poliisoprene o simili) omissis*” si denota la volontà di acquisire un prodotto costituito da mescole di altissima qualità. Tale prescrizione viene espressa nell' avviso di gara, nell'enunciato generale del Capitolato Tecnico e nell' Allegato A – Elenco dei Fabbisogni.

Però, tale indicazione, non viene poi riconfermata al 100% nella formulazione delle caratteristiche tecniche minime (punto 1) “*omissis Poliisoprene (o policloroprene o ibridi composti sia da poliisoprene che da policloroprene omissis*” perché il Poliisoprene sintetico presenta una struttura chimica preponderante (1,4 cis-poliisoprene 92÷98%) pressoché sovrapponibile al lattice naturale, ovvero, Poliisoprene naturale (1,4 cis-poliisoprene 92% minimo) e consente la realizzazione di guanti che presentano tutti i vantaggi in termini di proprietà meccaniche (carico di rottura, allungamento, resistenza alla lacerazione, resistenza alla deformazione permanente, ecc.) e sensibilità tattile del lattice naturale (con l'aggiunta di qualche plus a livello qualitativo) eliminando il rischio di allergie. Il Policloroprene (meglio noto come con il nome commerciale Neoprene) presenta una



struttura chimica preponderante a base di butadiene (2-cloro-1,3-butadiene). Notoriamente è la più porosa delle gomme sintetiche, è meno elastico e confortevole del Poliisoprene sintetico ed è spesso utilizzato in ambiti specifici.

Quindi sebbene Il Poliisoprene sintetico e il Policloroprene siano entrambi classificati come gomme sintetiche sono sostanzialmente due prodotti completamente differenti per caratteristiche chimiche, caratteristiche tecniche, evoluzione tecnologica, e di conseguenza, valore economico; pertanto tali composti, esaminati individualmente, non sono equiparabili.

Tanto è vero che il Policloroprene (Neoprene) è richiesto in maniera specifica nei Lotti 13-14-17, per inciso nei lotti 13 e 14 è associato al Nitrile (anch'esso una gomma sintetica, copolimero butadiene/acrilonitrile) con cui condivide la base della struttura chimica.

Nel dettaglio:

Lotto 13 - Guanti in nitrile o neoprene senza polvere, da esame

Lotto 14 - Guanti sterili in nitrile o neoprene senza polvere, per procedure di preparazione dei chemioterapici antiblastici

Lotto 17 - Guanti sterili in neoprene senza polvere, free accelerator

Mentre ha senso e rinforza l'assunto iniziale la dicitura "*omissis..... o ibridi composti sia da poliisoprene che da policloroprene omissis*" in quanto ribadisce la volontà di acquisire guanti prodotti con tecnologie avanzate, ovvero mescole di alta gamma.

In conclusione:

Per i Lotti 7-8-9-10-11-12 con la dicitura "*materiale sintetico (poliisoprene o simili)*" si deve intendere un guanto in polimero sintetico che abbia caratteristiche chimico fisiche uguali o migliorative del poliisoprene sintetico come indicato dalla maggior parte dei documenti di gara (Avviso di gara, Capitolato tecnico, Elenco dei fabbisogni), come lascerebbero intendere i "Criteri di valutazione dell'offerta Tecnica" (17.1) e come indicato nella parte delle caratteristiche tecniche minime (punto 1) che recita: "*omissis... o ibridi composti sia da poliisoprene che da Policloroprene... omissis*" ?

Pertanto la dicitura presente nei requisiti minimi, "*omissis ... (o policloroprene omissis*" rappresenta un refuso di stampa?

In caso contrario:

come materiale sintetico è possibile offrire nei lotti 7-8-9-10-11-12 una qualsiasi gomma sintetica ovvero Poliisoprene sintetico, Policloroprene e, a questo punto, anche nitrile in quanto equiparabile (ed in pratica già equiparato nei Lotti 13 e 14) al Policloroprene?

In tal caso anche nei lotti 13-14 e 17 sarebbe possibile offrire guanti in poliisoprene sintetico?

RISPOSTA

Si conferma che la dicitura "*o policloroprene o ibridi composti sia da poliisoprene che da policloroprene*" è un refuso e che l'intenzione della Stazione Appaltante è di acquistare guanti in poliisoprene di alta gamma. Pertanto, per i Lotti 7-8-9-10-11-12, l'espressione di cui sopra si deve intendere un "*guanto in polimero sintetico che abbia caratteristiche chimico fisiche uguali o migliorative del poliisoprene sintetico*".





QUESITO 20

LOTTE 21 E 24: Viene richiesto uno spessore alle dita da 0,21 a 0,24 mm. Intendete lo spessore indicato doppio strato o strato singolo?

RISPOSTA

Relativamente ai lotti n. 21 e 24, l'espressione "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,21 a 0,24 mm" si intende sostituita con "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,09 a 0,16 mm".

QUESITO 21

Relativamente al lotto 19 è corretto che il grip dei guanti sia liscio? Solitamente sono microruvidi almeno sui polpastrelli proprio per avere grip.

RISPOSTA

L'espressione "grip: liscio" si intende sostituita con "grip con superficie testurizzata sulle dita".

QUESITO 22

Relativamente ai lotti 21 e 24 viene richiesto uno spessore minimo tra 0,21 mm e 0,24 mm. Intendete uno spessore doppio strato?

RISPOSTA

Relativamente ai lotti n. 21 e 24, l'espressione "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,21 a 0,24 mm" si intende sostituita con "Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,09 a 0,16 mm". Si conferma che non si intende spessore doppio strato.

QUESITO 23

a) Con riferimento all'Allegato 1 – "Schema di Domanda di partecipazione e Dichiarazioni amministrative", la dichiarazione contenuta all'art.10 lett. a) e di seguito riportata: "*...tenuto conto di quanto previsto dal Protocollo Quadro stipulato in data 28/12/2016 e dal Protocollo stipulato in data 19/12/2016 tra la Regione Lazio, CGIL, CISL, UIL del Lazio e FEDERLAZIO, aventi ad oggetto "Sistema regionale del Lazio degli appalti pubblici inerenti lavori, forniture e servizi. Criteri e modalità per la trasparenza, la sicurezza e la legalità", di impegnarsi: a) entro 10 (dieci) giorni dall'aggiudicazione, a presentarsi presso _____, unitamente alla Rappresentanza Sindacale Aziendale e alle Organizzazioni Sindacali sopra menzionate, per un esame congiunto volto a promuovere la ricollocabilità del personale già impiegato, anche mediante l'armonizzazione delle esigenze tecnico-organizzative dell'appalto con l'obiettivo di mantenimento dei livelli occupazionali e di tutti i diritti in essere, come previsto anche dalla legislazione regionale vigente, ivi compreso quanto previsto dall'art.1 c. 42 della 192/2012 con l'esclusione del periodo di prova*" si conferma che trattasi di un refuso?

b) L' Allegato 3 – "Schema di Dichiarazioni dell'Offerta Economica" deve essere munito di marca da bollo?

RISPOSTA

a) Si conferma che trattasi di un refuso;

b) Si conferma che l'allegato deve essere munito di marca da bollo.

QUESITO 24

riguardo il Lotto 16 chiediamo se l'indicazione al punto 12 del capitolato tecnico (essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti) è un errore in quanto il titolo del lotto indica "Guanti non sterili non chirurgici"

RISPOSTA

Si conferma che il guanto oggetto del lotto n. 16 deve essere non sterile. Si intende eliminata l'espressione "Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere (EN 556 1-2, EN ISO 1135 -1, EN 1137 - 1, 2, 3). Tale caratteristica deve essere dimostrata con certificato di sterilità relativo al lotto inviato come campionatura".

QUESITO 25

a) Tutti i lotti

Gentile stazione appaltante, siamo a chiedere se la documentazione, ove non richiesta espressamente in originale, possa essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del d.p.r. 445/2000.

b) Tutti i lotti

Gentile stazione appaltante, in merito a quanto indicato nel paragrafo 7.2 del Disciplinare – Requisiti di capacità tecnica e professionale – si chiede di specificare il triennio al quale si deve fare riferimento in relazione ai contratti, eseguiti o in corso, per la fornitura di guanti monouso in favore di Strutture Pubbliche o Private.

c) Tutti i lotti

Gentile stazione appaltante, facendo riferimento al paragrafo 7.5 del Disciplinare – Fornitura della campionatura per esame del prodotto offerto – siamo a chiedere:

Di confermare se nel paragrafo contenente la seguente frase, "Due dispenser da 50 pezzi per le misure S - M - L per i guanti sterili e per le misure 6, 6½, 7, 7½, 8, 8½ per i guanti non sterili", per errore siano state invertite le misure rispetto alla tipologia del guanto.

Chiediamo pertanto se sia necessario considerare tale paragrafo come segue:

"Due dispenser da 50 paia per le misure 6, 6½, 7, 7½, 8, 8½ per i guanti sterili e due dispenser da massimo 200 pezzi per le misure S - M - L relativamente ai guanti non sterili";

Di confermare se sia necessario apporre le etichette richieste e contenenti numero di lotto e codice produttore sia sul confezionamento primario (paio) che su quello secondario (box dispenser), oppure se sia possibile apporre le suddette etichette soltanto nel confezionamento secondario. Tale richiesta fa riferimento ai soli guanti chirurgici.

d) Tutti i lotti

Gentile stazione appaltante, alle pagine 9-10 del Capitolato Tecnico si fa riferimento ai dati che dovranno essere riportati sulle confezioni primarie e secondarie dei prodotti oggetto di eventuale



fornitura. Si chiede conferma che sia necessario e obbligatorio riportare il CIG di gara e il relativo lotto.

e) Tutti I lotti

Gentile stazione appaltante, si chiede di indicare se la pubblicazione dei chiarimenti avverrà almeno sei giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, come specificato alla pagina 9 del Disciplinare, oppure se occorre fare riferimento al Portale Intercenter, nel quale viene indicato il termine per il giorno 01.03.2019

f) Lotti 1,2,3,4,6,7,8,10,11,12,17 Gentile stazione appaltante, in riferimento al Capitolato tecnico nello specifico al paragrafo 5. Caratteristiche tecniche specifiche dei lotti, nel dettaglio in riferimento ai lotti dei guanti chirurgici, Lotti 1,2,3,4,6,7,8,10,11,12,17, richiedete: " almeno 270 mm con tolleranza +/- 5% (taglia di riferimento M). È corretto utilizzare come taglia equivalente di riferimento la misura 7.5 per tutti i guanti chirurgici?

g) Lotto 7

Gentile stazione appaltante, in riferimento al Capitolato tecnico nello specifico al paragrafo 5. Caratteristiche tecniche specifiche dei lotti, nel dettaglio per il lotto n. 7 - Guanti monouso sterili chirurgici in materiale sintetico (POLIISOPRENE O POLICLOROPRENE O IBRIDI) senza polvere, per attività di chirurgia generale.

Considerando che in altri lotti risulta già richiesta una descrizione di materie prime ibride o in policloroprene, chiediamo se trattasi di un refuso anche alla luce del prezzo posto a base d'asta coerente con una materia prima quale - " Polisoprene puro".

h) Lotti 19,20,21,24,26

Gentile stazione appaltante, in riferimento al Capitolato tecnico nello specifico al paragrafo 5. Caratteristiche tecniche specifiche dei lotti, nel dettaglio in riferimento ai lotti dei guanti da esame - Lotti 19,20,21,24, 26 richiedete: " almeno 270 mm con tolleranza +/- 5% (taglia di riferimento 7,5). È corretto utilizzare come taglia equivalente di riferimento per i guanti da esame la misura M per tutti i lotti sopra citati?

i) Lotto 12

Gentilissima stazione appaltante, in riferimento al Capitolato tecnico nello specifico al paragrafo 5. Caratteristiche tecniche specifiche dei lotti, nel dettaglio in riferimento al lotto n. 12 al punto 9) viene richiesto uno spessore singolo alle dita da 0,21 mm a 0.24 mm. Volevamo ricordare che per un guanto anti Rx è generalmente richiesto uno spessore maggiore vista la miscela con materiale rifrangente la Radiazione, per cui chiediamo di estendere lo spessore almeno fino a 0,32 mm.

j) Lotti 16,20,24,26

Gentilissima stazione appaltante, in riferimento al Capitolato tecnico nello specifico al paragrafo 5. Caratteristiche tecniche specifiche dei lotti, nel dettaglio in riferimento ai lotti dei guanti da esame,



Lotti 16,20,24,26 al punto in cui si citano gli spessori alle dita al punto 9) (spessore singolo), viene richiesto: "da 0.21 mm a 0.24 mm". Volevamo far presente alla stazione appaltante che per guanti non sterili in Nitrile o Vinile gli spessori medi al polpastrello si aggirano su range molto più bassi rispetto a quelli da voi richiesti. Chiediamo quindi di poter rettificare il dato inserendo un range di spessori al polpastrello consoni alla libera partecipazione di tutti i concorrenti di guanti da esame.

l) Lotti 16 e 25

Gentilissima stazione appaltante, in riferimento al Capitolato tecnico nello specifico al paragrafo 5. Caratteristiche tecniche specifiche dei lotti, nel dettaglio in riferimento ai lotti dei guanti da esame, Lotti 16 e 25 al punto 12. Viene richiesto: "Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti". Crediamo trattasi di refuso in quanto i guanti ai lotti sopra citati sono non sterili. È possibile quindi offrire guanti NON STERILI?

m) Tutti i lotti

Gentilissima stazione appaltante, in riferimento al Capitolato tecnico nello specifico al paragrafo 4. Caratteristiche tecniche generali della fornitura nello specifico paragrafo: "Conformità alle norme", al punto 2) Pag. 7 viene richiesta la conformità CE e classe di appartenenza del dispositivo ai sensi del D.Lgs 4 Dic. 92 n.475 e s.m.i (attuazione della direttiva 89/686/CEE del 21 Dic. 89) in materie di DPI. Essendo in corso l'aggiornamento al nuovo regolamento sui DPI da Aprile 2018, ovvero EU 2016/425, chiediamo di poter proporre tutte le nostre certificazioni CE già aggiornate a tale regolamento europeo, considerato a tutti gli effetti un upgrade della vecchia direttiva.

n) Lotti 10

Gentile stazione appaltante, in riferimento all'allegato articoli per il seguente lotto ovvero il Lotto 10 Si evince una base asta singola di EUR 0.70 a nostro avviso troppo bassa per un guanto con tali caratteristiche, sintetico (polisoprene, ibrido o policloroprene) e con spessore extra essendo un guanto ortopedico, tale prezzo limita la libera partecipazione di molte aziende del settore.

o) Lotti 12

Gentilissima stazione appaltante, in riferimento all'allegato articoli per il seguente lotto ovvero: 12 Si evince una base asta singola di EUR 20,00 a nostro avviso troppo bassa per un guanto con tali caratteristiche. Il guanto è un sintetico (polisoprene o simili) senza polvere, senza piombo, di protezione dai raggi x. Questa tipologia di guanto possiede oltre che ad un extra spessore anche un materiale protettivo dai Raggi x nella miscela. Tale prezzo limita la libera partecipazione di molte aziende del settore.

p) Lotti 13

Gentilissima stazione appaltante, in riferimento all'allegato articoli per il seguente lotto ovvero: 13 si evince una base asta singola di EUR 0,12. Tale base asta risulta a nostro avviso troppo bassa per un guanto in Nitrile Lungo sterile confezionato al paio in busta Peel to Open. tale prezzo limita la libera partecipazione di molte aziende del settore.



RISPOSTA

- a) Si conferma quanto richiesto
- b) Il triennio di riferimento è il seguente: 2015-2016-2017
- c) Si conferma che la campionatura richiesta per i guanti chirurgici consiste in n. 2 dispenser, identici a quelli di vendita, per tutte le misure dalla 6 alla 8.5; per i guanti da esame (non sterili) si chiedono n. 2 dispenser, identici a quelli di vendita, per tutte le misure dalla S alla L.
- d) La richiesta di riportare il CIG di gara ed il lotto fa riferimento alle sole confezioni da esibire quale campionatura
- e) Le risposte ai quesiti verranno pubblicate sul portale SATER entro il 01.03.19 in conformità alle previsioni del codice richiamate dal quesito in argomento.
- f) Si conferma che per i guanti chirurgici è corretto utilizzare come taglia di riferimento la taglia 7.5
- g) Si conferma che la dicitura *“o policloroprene o ibridi composti sia da poliisoprene che da policloroprene”* è un refuso e che l'intenzione della Stazione Appaltante, per il Lotto 7, è di acquistare guanti in poliisoprene di alta gamma
- h) Si conferma che per i lotti 19, 20, 21, 24, 26, guanti da esame, è corretto utilizzare come taglia di riferimento la taglia M
- i) Relativamente al lotto n. 12, l'espressione *“Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,21 a 0,24 mm”* si intende sostituita con *“Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,21 a 0,32 mm”*;
- j) Relativamente ai lotti n. 16, 20, 24 e 26 l'espressione *“Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,21 a 0,24 mm”* si intende sostituita con *“Spessore alle dita (spessore singolo) da 0,09 a 0,16 mm”*. Si conferma che non si intende spessore doppio strato
- l) Si conferma che i guanti oggetto dei lotti n. 16 e n. 25 devono essere non sterili. Si intende eliminata l'espressione *“Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere (EN 556 1-2, EN ISO 1135 -1, EN 1137 - 1, 2, 3). Tale caratteristica deve essere dimostrata con certificato di sterilità relativo al lotto inviato come campionatura”*
- m) Si conferma che saranno accettate anche dichiarazioni CE in armonia con il nuovo regolamento EU 2016/425
- n) Si conferma la base d'asta
- o) Si conferma la base d'asta
- p) Si conferma la base d'asta

IL RUP
avv. Donato Cayallo



Il Direttore
dr. Salvatore Gucci

