

PROCEDURA APERTA
DM RADIOLOGIA INTERVENTISTICA E
ANGIOGRAFIA
ID 101442306

CHIARIMENTO N. 5 DEL 23/10/2018

Domanda 1:

si chiede come mai per alcuni Lotti (ad esempio Lotto 5) e' previsto sul sito dell'ANAC il pagamento del relative contributo, nonostante tali Lotti abbiano importo inferiore ai 150.000,00 euro (anche conteggiando l'opzione di rinnovo)

RISPOSTA:

L'importo del valore del CIG tiene conto, oltre della base d'asta, di tutte le opzioni previste (rinnovo, quinto d'obbligo, adesione successiva).

Il conteggio del valore ai fini del CIG è riportato nella delibera di indizione, pubblicata nel profilo di procedura.

Specificatamente, il valore di gara del lotto 5 è di € 223.600,00.

Domanda 2:

Il relazione alla procedura in oggetto, chiedo i seguenti chiarimenti: **1.PROVVISORIA:** la nostra azienda è in possesso di certificato ISO13485; chiedo se possiamo avvalerci della riduzione al 50% della cauzione provvisoria. Si precisa che la certificazione ISO 13485 è una certificazione che attiene ai requisiti specifici che la norma ISO impone agli operatori economici che operano nel mercato dei dispositivi medici. E' considerata un quid pluris rispetto alla più generale certificazione UNI EN ISO 9001:2000? anche dall'ANAC Autorità Nazionale Anticorruzione. ANAC : Parere di Precontenzioso n. 43 del 25/02/2010: In una gara per la fornitura di manufatti ortodontici appare ragionevole e proporzionata la richiesta, quale requisito di partecipazione, della qualificazione UNI EN ISO 13485. Mentre la certificazione UNI EN ISO 9001:2000 è inerente all'intero sistema aziendale ed è preordinata a svolgere una funzione di garanzia qualitativa di un determinato livello di esecuzione dell'intero rapporto contrattuale, la certificazione UNI EN

ISO 13485 attiene invece ai sistemi di gestione della qualità dei dispositivi medici. Le caratteristiche della certificazione UNI EN ISO 13485 conferiscono dunque all'operatore economico un *quid pluris* rispetto ai requisiti della più generale certificazione UNI EN ISO 9001:2000, in quanto attinenti ai requisiti specifici che la norma ISO impone agli operatori economici che operano nel mercato dei dispositivi medici. La ISO 13485 è? accettata anche dal Ministero delle Infrastrutture: Riguarda il processo produttivo, si ritiene che la stessa possa essere considerata come una sottospecie della UNI CEI ISO 9000 e, pertanto, possa essere accettata ai fini della riduzione della cauzione?

RISPOSTA:

Vedasi Chiarimento N. 2 del 8/10/2018, risposta N. 17.

Domanda 3:

Chiediamo conferma che l'intestatario della cauzione provvisoria debba essere ASST LARIANA, Via Napoleona 60, 22100 Como.

RISPOSTA:

Si conferma.

Domanda 4:

A pagina 25 punto 7.3 si chiede di compilare il file 'Giustificativo offerta'; si chiede di ricevere tale file perchè non è presente nella documentazione di procedura.

RISPOSTA:

I giustificativi andranno prodotti in carta libera. Non sono previsti fac-simile.

IL RUP
Ing. Francesco Fontana