

Oggetto: INDAGINE DI MERCATO COMPARATIVA CON PREVENTIVO.
Affidamento diretto fornitura di attrezzature elettromedicali di base per le Centrali Operative Territoriali dell'Azienda ULSS 7 Pedemontana. Finanziamento PNRR – CUP H84E22001280006. Gara 2024-007-BAS - **Riscontro chiarimenti e proroga termine presentazione offerte.**

ID SINTEL 178373344

Chiarimento 1 (ID 178625064)

RICHIESTA CHIARIMENTO	RISPOSTA
<p>La scrivente società è in possesso di un dispositivo rispondente alle caratteristiche richieste nel Lotto n. 7 ma siamo impossibilitati a partecipare all'indagine di mercato in oggetto in quanto la base d'asta risulta essere troppo bassa per poter formulare un'offerta. Chiediamo pertanto una revisione di tale importo o, trattandosi di Indagine di Mercato, chiediamo conferma della possibilità di presentare un'offerta superiore alla base d'asta da Voi indicata. Cordiali saluti.</p>	<p>Viene rivisto il quantitativo dei dispositivi che passa da 28 a 19 ferma restando la base d'asta.</p>

Chiarimento 2 (ID 178626115)

RICHIESTA CHIARIMENTO	RISPOSTA
<p>Al fine di valutare la percorribilità di codesta manifestazione d'interesse, avremmo la necessità di identificare con chiarezza le procedure necessarie per rispondere al requisito: Le apparecchiature dovranno prevedere il collegamento e l'interfacciamento alla futura Infrastruttura regionale di Telemedicina, senza oneri aggiuntivi per l'azienda sanitaria contraente, in particolare è richiesto che i dispositivi in oggetto siano in grado di interagire con il software di telemedicina al momento dell'acquisizione, supportando tutte le modalità di connessione disponibili (quali ad es. Wi-Fi, Bluetooth, ecc.). Pertanto, si richiede cortesemente alla S.A. di poter fornire maggiori indicazioni con cui i lotti da 1 a 8 dovranno essere collegati ed interfacciati con la futura Infrastruttura di Telemedicina. Ossia, si richiede una descrizione dettagliata di: - Modalità di integrazione (standard di integrazione, protocolli e linguaggi di programmazione); - Moduli di integrazione (mole di dati da scambiare ed integrare nella futura piattaforma) per ogni singolo dispositivo oggetto della fornitura. L'onere della suddetta attività potrebbe avere un valore nettamente maggiore rispetto all'importo definito per la base d'asta. È pertanto fondamentale per l'operatore economico, identificare i principi per condurre un'analisi dei costi verosimile.</p>	<p>Riguardo alla richiesta di integrazione degli elettromedicali con il software di telemedicina, si conferma che non si hanno elementi certi su quella che sarà la piattaforma regionale di Telemedicina. Sicuramente l'integrazione dovrà essere progettata a "ciclo chiuso" con l'Infrastruttura Regionale di Telemedicina. Si tratta di un servizio di integrazione diretta, senza alcuna intermediazione o operazione manuale da parte del paziente o del suo caregiver. La tipologia di integrazione a "ciclo chiuso" garantisce al medico responsabile del programma di monitoraggio che i dati ricevuti e visualizzati nel contesto applicativo provengano direttamente da un dispositivo medico certificato e senza alcuna intermediazione da parte di sistemi terzi o intervento manuale da parte dell'assistito o dal suo caregiver. Questa scelta è finalizzata a garantire un'esperienza utente senza complicazioni e a massimizzare l'efficienza nell'utilizzo dei dispositivi elettronici.</p>

Chiarimento 3 (ID 178627417)

RICHIESTA CHIARIMENTO	RISPOSTA
<p>Spett.le ULSS n.7 Pedemontana, Prima di procedere in tal senso si informa però che per l'acquisto di n.10 Dermatoscopio (Riferimento 5) da destinare alle Centrali Operative Territoriali dell'Azienda ULSS 7 Pedemontana abbiamo riscontrato delle criticità che, alle condizioni attuali, non consentono di presentare un'offerta adeguata ed idonea alle necessità delle centrali operative territoriali.</p> <p>Per il Riferimento 5 – n.10 Dermatoscopio Digitale – le criticità sono:</p> <ul style="list-style-type: none">- Elenco di caratteristiche che racchiude sia aspetti che trovano applicazione solo nei dermatoscopi manuali/ottici (“Possibilità di regolare la luminosità”, “Funzione per la correzione diottrica...”, “Batteria ricaricabile agli ioni di litio”, ecc.) sia aspetti che trovano applicazione solo nei videodermatoscopi digitali (“Funzione di ingrandimento indicativamente da 5x a 200x” “Risoluzione foto e video...” “Frequenza fotogrammi...”, ecc). <p>Un videodermatoscopio digitale non prevede la correzione diottrica né tantomeno l'uso di batteria ricaricabile ed un dermatoscopio manuale/ottico non ha ingrandimenti da 5x a 200x.</p> <p>Vista l'incompatibilità si chiede di chiarire la tipologia di dermatoscopio richiesta e di riformulare le caratteristiche tecniche di minima.</p> <p>Si fa inoltre presente che nel caso in cui vi fosse la necessità di un videodermatoscopio digitale</p> <ul style="list-style-type: none">- la richiesta “Funzione di ingrandimento indicativamente da 5x a 200x” non trova alcun riscontro, in letteratura, del fatto che utilizzare numerosi fattori di ingrandimento sia di indispensabile aiuto per una corretta diagnosi e che gli ingrandimenti normalmente più utilizzati nel settore sono due: uno minore – generalmente tra i 20x e i 30x - e uno maggiore – generalmente tra i 150x e i 200x. Entrare nel merito di un ampio range di valori degli ingrandimenti si ritiene sia superfluo e, oltre ad inficiare la qualità ottica del sistema, rappresenta una criticità che potrebbe ridurre la partecipazione di più operatori economici. <p>Per quanto su esposto e per il principio del favor participationis ciò che suggeriamo è di richiedere un “sistema con almeno due ingrandimenti con valori idonei all'acquisizione di immagini di videodermatoscopia (uno minore e uno maggiore)” oppure “sistema con un ingrandimento idoneo all'utilizzo per esami di dermatoscopia”.</p> <p>Inerentemente al settore della dermatoscopia manuale/ottica, i dermatoscopi attualmente in commercio hanno degli ingrandimenti fissi di circa 10x.</p> <ul style="list-style-type: none">- In relazione alla richiesta “Risoluzione foto e video: 1.3 MPixel – 1.280x1.024 (MJPEG), 640x480 (MJPEG), 320x240” e “Frequenza fotogrammi: 15fps 1.260x1.024, 30fps 640x480 320x2” si ritiene che entrare nel merito di un dettagliato elenco di valori tecnici sia superfluo e limitativo, pertanto, rappresenta una criticità che potrebbe ridurre la partecipazione di più operatori economici. <p>Ove possibile, sarebbe meglio lasciare libertà di espressione al fabbricante ovvero, piuttosto che indicare i range/valori specifici, chiedere di riportare la risoluzione e la frequenza massima e se tali valori sono</p>	<p>Si conferma che la richiesta prevede la fornitura di dermatoscopi digitali. Per quanto riguarda l'ingrandimento da 5x a 200x, si tratta di una specifica indicativa e non obbligatoria. Altri dettagli relativi a questa specifica saranno oggetto di valutazione. Si confermano le quantità e l'importo a base d'asta.</p>

<p>regolabili.</p> <p>Altra non meno importante criticità riscontrata è infine l'importo posto a base d'asta di € 4.500,00 per n.10 Dermatoscopi (ossia € 450,00 per singolo Dermatoscopio).</p> <p>Anche nel caso in cui il prezzo dovesse riferirsi a dei dermatoscopi manuali, tale importo è estremamente basso visto che, fra la dotazione richiesta, vi è la fornitura di un "software per acquisire foto, video, misurazioni, comparare le immagini".</p> <p>Il prezzo è fuori valore di mercato e tale per cui è impossibile presentare un'offerta anche senza applicare una riduzione alla base d'asta.</p>	
--	--

Chiarimento 4 (ID 178696032)

RICHIESTA CHIARIMENTO	RISPOSTA
<p>Buongiorno, i requisiti per tutti i riferimenti indicati nel bando sono tassativi per tutte le voci (es lotto aspiratore). Inattesa di riscontro, porgo cordiali saluti.</p>	<p>Il requisito generale è solo per i dispositivi medici per la rilevazione/acquisizione di parametri vitali. Le caratteristiche tecniche sono specifiche per ogni tipologia di apparecchiatura.</p>

Chiarimento 5 (ID 178696695)

RICHIESTA CHIARIMENTO	RISPOSTA
<p>Relativamente al paragrafo Garanzia, manutenzione e assistenza tecnica è indicato che durante il periodo di garanzia deve essere garantita la manutenzione e assistenza tecnica Full-risk, si chiede conferma che eventuali interventi a seguito di danni accidentali (uso improprio, rottura del dispositivo a seguito di caduta o urto, ecc..) e pertanto non attribuibili a difetti di fabbrica o mancanze del produttore, NON rientrino nella copertura Full-risk ma l'eventuale riparazione o sostituzione di parti danneggiate verrà fatturata secondo il Listino prezzi parti escluse da contratto full-risk che viene richiesto in fase di presentazione dell'offerta.</p>	<p>Si conferma che nella garanzia Full-Risk rientrano tutte le tipologie di danno, compresi i danni accidentali.</p>

Chiarimento 6 (ID 178710813)

RICHIESTA CHIARIMENTO	RISPOSTA
<p>Gentilissimi Signori, con la presente siamo a chiedere una proroga del termine ultimo di presentazione dell'offerta. Ringraziando per il cortese riscontro e restando a disposizione per qualsiasi ulteriore chiarimento, l'occasione è gradita per porgere cordiali saluti.</p>	<p>Si concede una proroga fino alle ore 10:00 del 26.01.2024</p>

Chiarimento 7 (ID 178710825)

RICHIESTA CHIARIMENTO	RISPOSTA
<p>Gentilissimi Signori, in relazione al riferimento n.7, con la presente siamo a chiedere di precisare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. cosa si intenda con monitoraggio continuo (es: acquisizione in continuo sulle 24 ore, ect.); 2. su che tipo di eventi e con quali modalità debba essere attiva la segnalazione di allert. Ringraziando per il cortese riscontro e restando a disposizione per qualsiasi ulteriore chiarimento, l'occasione è gradita per porgere cordiali saluti. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Si conferma che il dispositivo deve monitorare in continuo i dati clinici in modo non invasivo 24 ore su 24, 7 giorni su7. 2. Il dispositivo deve essere in grado di rilevare la presenza di FA e avvisare l'utente attraverso un segnale di vibrazione, contemporaneamente, visualizzando una specifica icona sul display.

Chiarimento 8 (ID 178710831)

RICHIESTA CHIARIMENTO	RISPOSTA
<p><i>Gentilissimi Signori, in relazione al riferimento n.3, con la presente siamo a chiedere di precisare:</i></p> <ol style="list-style-type: none"><i>1. se nella fornitura richiesta debba essere incluso anche un sistema di visualizzazione remota;</i><i>2. cosa si intenda con Classe di approvazione: III.</i> <p><i>Ringraziando per il cortese riscontro e restando a disposizione per qualsiasi ulteriore chiarimento, l'occasione è gradita per porgere cordiali saluti.</i></p>	<ol style="list-style-type: none">1. Non viene richiesto un sistema di visualizzazione remota.2. Bilancia omologata per uso medico, calibrata Classe III.

Si comunica inoltre che il termine per la presentazione delle offerte tecniche ed economiche è prorogato al giorno 26.01.2024 ore 10:00.

IL DIRETTORE
U.O.C. PROVVEDITORATO ECONOMATO
E GESTIONE DELLA LOGISTICA

dott.ssa Elisabetta Zambonin

IL PRESENTE DOCUMENTO È FIRMATO DIGITALMENTE SECONDO LA NORMATIVA VIGENTE

RUP: dott.ssa Elisabetta Zambonin

Referente della pratica: dott.ssa Veronica Sartor (0424-885292 – email: veronica.sartor@aulss7.veneto.it)