



PROCEDURA APERTA SOPRA LE SOGLIE EUROPEE FINALIZZATA ALLA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO CON PIU' OPERATORI ECONOMICI PER L'AFFIDAMENTO DI CONTRATTI PUBBLICI DI FORNITURE DI ECOTOMOGRAFI, DA AGGIUDICARSI CON IL CRITERIO DELL'OFFERTA ECONOMICAMENTE PIÙ VANTAGGIOSA SULLA BASE DEL MIGLIOR RAPPORTO QUALITÀ/PREZZO

QUESITI

In relazione alla gara in oggetto si comunica quanto di seguito:

Quesito 18

In riferimento al "Lotto 8 - Ecotomografi per Urologia e Interventistica di fascia alta" del "CAPITOLATO TECNICO PER LA PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALLA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI ECOTOMOGRAFI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA USL DELLA ROMAGNA", la scrivente società, *omissis*....., segnala che le caratteristiche tecniche richieste risultano in gran parte riferibili ad unico produttore, soprattutto in ragione della sonda robotica richiesta a corredo e che, in particolare, le seguenti caratteristiche tecniche si presentano come penalizzanti a proprio carico, porta pertanto alla Vostra attenzione quanto segue:

1. "Monitor minimo 21": La caratteristica tecnica richiesta, indica esclusivamente la dimensione del monitor e risulta completamente disgiunta dalla valutazione della matrice attiva di visualizzazione delle immagini, dato invece rilevante e discriminante in merito alla fruibilità diagnostica dello strumento offerto. La nostra produzione è caratterizzata da monitor LED HD a 19" con matrice attiva equivalente a monitor di maggiori dimensioni. Si chiede di modificare la dimensione del monitor allo scopo di consentire all'azienda scrivente di poter presentare offerta;

2. "Pannello operativo: touchscreen di comando a colori da almeno 8": La caratteristica tecnica richiesta identifica un unico produttore ed inoltre non se ne comprende la funzionalità, soprattutto in ambito intraoperatorio, dove non risulta possibile all'operatore interagire fisicamente con lo strumento. Si sottolinea inoltre che lo stato dell'arte tecnologico è rappresentato dalla disponibilità di telecomando remoto sterilizzabile e quindi utilizzabile in campo sterile direttamente dagli operatori chirurgici. Si richiede pertanto di modificare le caratteristiche del pannello operativo eliminando la richiesta di "touchscreen di comando a colori da almeno 8";

3. "Software ... di misurazione dell'IMT": Non si comprende la necessità della caratteristica tecnica richiesta, soprattutto in considerazione del comparto anatomico urologico, poiché dedicata alla valutazione vascolare dei tronchi sopraortici. Si richiede pertanto di provvedere alla rimozione di detta caratteristica;

4. Modulo Fusion Imaging:

4.1 - In considerazione della esplicitata destinazione d'uso urologica, chiedendo conferma che si stia valutando detto modulo per l'esecuzione di biopsie prostatiche fusion guided, si evidenzia come nel Capitolato in questione, non venga specificato né il tipo di sonda sulla quale l'opzione Fusion debba risultare attiva né tantomeno con quale approccio biotico si intenda eseguire detti prelievi (Transrettale o Transperineale?). Si prega di confermare che trattasi di Modulo Fusion Imaging per biopsie prostatiche attivo su sonda endocavitaria transrettale ed inoltre di specificare quale sia l'approccio biotico richiesto.

4.2 - La configurazione base richiesta prevede l'inserimento del Modulo Fusion Imaging senza però che venga in essa compresa anche la relativa sonda endocavitaria transrettale. Si richiede pertanto di confermare la necessità dell'inserimento del Modulo Fusion Imaging nella configurazione base e se, in caso di conferma, debba essere quotata anche la necessaria sonda endocavitaria transrettale. Si evidenzia inoltre che, qualora confermastе l'inserimento della sonda endocavitaria transrettale nella configurazione base ciò debba necessariamente comportare una revisione in incremento anche del prezzo a base d'asta attuale, che, nel caso, risulterebbe incongruo;

5. Modulo... per mezzi di contrasto (CEUS): l'applicazione dei CEUS in ambito urologico, trova destinazione d'uso in contesto intraoperatorio per l'individuazione (detection) e localizzazione delle lesioni renali

(soprattutto endofitiche) nonché del relativo peduncolo vascolare, durante interventi di chirurgia conservativa e non per attività diagnostica di caratterizzazione della/e lesione/i, già completata in fase preoperatoria. Ne consegue che l'applicazione CEUS, in ambito intraoperatorio non necessita di caratteristiche di "quantificazione". Si richiede pertanto di modificare il Capitolato eliminando le caratteristiche di "quantificazione" nell'ambito delle caratteristiche del Modulo CEUS;

6. Trasduttori da offrire in configurazione base: si porta alla Vostra attenzione che nell'ambito delle caratteristiche delle sonde laparoscopica e robotica richieste in configurazione base, non risulta presente la lettura dei mezzi di contrasto per applicazione intraoperatoria. In considerazione delle applicazioni di dette sonde in ambito chirurgico urologico, così come specificato al punto "5" precedente, si richiede di procedere all'inserimento nel Capitolato di detta prestazione.

Risposta:

Per il punto 1 si rimanda a quanto indicato in premessa nell'Articolo 3 del Capitolato Tecnico: "L'impresa concorrente che propone prodotti equivalenti ai requisiti minimi definiti nelle specifiche tecniche è tenuta a segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica, rimanendo salva ed impregiudicata la facoltà di scelta dell'ente appaltante in coerenza con i criteri di aggiudicazione successivamente descritti. Il concorrente deve provare che le soluzioni da lui proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche."

Per il punto 2 si tratta di un refuso, pertanto, la richiesta del pannello touchscreen è da considerarsi eliminata.

Per il punto 3 si tratta di un refuso, pertanto, la richiesta del software di misurazione dell'IMT è da considerarsi eliminata

Per il punto 4.1 si conferma quanto indicato nel Capitolato Tecnico relativamente alle sonde richieste in ulteriori accessori da utilizzare con kit biottico. Il Modulo Fusion Imaging offerto dovrà pertanto essere compatibile con le sonde offerte.

Per il punto 4.2 si conferma quanto indicato nel Capitolato Tecnico.

Per il punto 5 si conferma quanto richiesto in capitolato in quanto l'ecotomografo richiesto non è ad esclusivo uso intraoperatorio

Per il punto 6 si accoglie la richiesta.

Quesito 19

1. Con riferimento alle caratteristiche tecniche di minima per il "Lotto 6 - Ecotomografi multidisciplinari di fascia alta", viene richiesta una "Sonda lineare multifrequenza, almeno con frequenze da 4 a 18 MHz, per esami con modalità di lavoro 2D, THI, M-mode, CFM, Power Doppler e Doppler PW, elastografia strain e CEUS".

Considerate le comuni frequenze operative impiegate per l'utilizzo dei mezzi di contrasto ecografici, allo scopo di mantenere un'elevata qualità dell'immagine CEUS, una corretta potenza acustica ed evitare rottura o implosione delle microbolle, si chiede di poter modificare il range di frequenze accettato per la sonda lineare sopracitata in "da 4 a 14 MHz";

2. Con riferimento alle caratteristiche tecniche di minima di ulteriori accessori per il "Lotto 6 - Ecotomografi multidisciplinari di fascia alta", viene richiesta una "Sonda lineare ad altissima frequenza, ad ampio FOV per lo studio dei tessuti molli su adulto in modalità 2D, THI, M-Mode, CFM, Power Doppler, Doppler PW e CEUS compresi tutti gli applicativi e/o moduli per il pieno funzionamento".

Si chiede se sia da considerarsi refuso la richiesta di CEUS per questa sonda ad altissima frequenza, considerate le comuni frequenze operative impiegate per l'utilizzo dei mezzi di contrasto ecografici;

3. Con riferimento alle caratteristiche tecniche di minima di ulteriori accessori per il "Lotto 3 - Ecotomografo per cardiologia di fascia media", viene richiesto "Strumento di quantificazione live 3D completamente automatico che calcoli contemporaneamente i volumi del ventricolo sinistro e dell'atrio sinistro, la frazione di eiezione del ventricolo sinistro e la gittata sistolica e che permetta l'analisi della dinamica cardiaca". Trattandosi di sistema di fascia media, normalmente con applicazione in modalità 2D, per garantire la massima partecipazione e permettere l'offerta di sistemi di elevata qualità nonostante non presentino possibilità di imaging 3D, siamo a richiedere che la specifica sia rimossa.

Risposta:

Per il punto 1, i range di frequenza riportati per ciascun trasduttore sono indicativi e descrittivi del campo diagnostico di impiego; è possibile offrire sonde con range di frequenza differenti allegando documentazione che ne comprovi la possibilità di utilizzo per la medesima tipologia d'esame.

Per il punto 2 si conferma che trattasi di refuso.

Per il punto 3 si accoglie la richiesta. Verrà considerata premiante la presenza in offerta di tale caratteristica (elemento di valutazione B).

Quesito 20

In riferimento al capitolato Lotto 6 – Ecotomografi multidisciplinari di fascia alta, si chiede di confermare che nella sezione "Caratteristiche tecniche di minima di ulteriori accessori" siano da considerarsi i seguenti moduli / applicativi software:

- Modulo 3D, 3D/CFM, 3D Real Time (4D);

- Modulo Fusion Imaging con navigazione sincronizzata, attivo in acquisizione imaging 2D, contrasto, volumetria e color doppler, in combinazione e fusione con altre modalità quali TC, TC/PET, MR ed US.
- sonoelastografia strain
- sonoelatosonografia shear wave su sonde lineari e convex (Modulo shearwave (2D-Shear Wave) con ROI di campionamento di dimensioni regolabili con mappa colorimetrica quantitativa attivo su sonda Convex;
- modulo per lo studio della steatosi epatica.

Risposta:

Sono da intendersi un refuso le seguenti caratteristiche:

- sonoelastografia strain
- sonoelatosonografia shear wave su sonde lineari e convex (Modulo shearwave (2D-Shear Wave) con ROI di campionamento di dimensioni regolabili con mappa colorimetrica quantitativa attivo su sonda Convex;
- modulo per lo studio della steatosi epatica che non sono pertanto da ricomprendersi nelle caratteristiche di minima richieste. Le altre caratteristiche richieste sono invece da intendersi confermate.

Quesito 21

In riferimento alla sezione Varie viene descritto un phantom e relativo sw di valutazione qualitativa. Si chiede di confermare che tale accessorio non è da considerare nella configurazione minima di base e che la sua offerta non concorre alla base d'asta dello specifico lotto

Risposta

Si conferma che il phantom ed il relativo sw di valutazione qualitativa NON è da considerare nella configurazione minima di base e che la sua offerta non concorre alla base d'asta, come tutte le caratteristiche opzionali

Quesito 22

In riferimento all'articolo 8 presente nel capitolato tecnico si legge:

Articolo 8: Aggiornamento tecnologico apparecchiature

I dispositivi offerti dovranno essere di ultima introduzione sul mercato. Qualora, in corso di vigenza del contratto, la ditta fornitrice dovesse porre in commercio nuove release software e/o nuovi prodotti, analoghi a quelli offerti in gara, ma che presentino caratteristiche migliorative, l'Azienda USL ha facoltà di sostituirli a quelli in uso a condizioni economiche immutate, di effettuare eventuale rinegoziazione sui corrispettivi in essere o di risolvere il contratto.

Si richiede di poter chiarire meglio le condizioni richieste in questo specifico paragrafo per noi non chiaro: "...l'Azienda USL ha facoltà di sostituirli a quelli in uso a condizioni economiche immutate, di effettuare eventuale rinegoziazione sui corrispettivi in essere o di risolvere il contratto....".

Risposta

Per quel che riguarda l'aggiornamento tecnologico si rimanda a quanto indicato con Decreto del Ministero della salute 10 agosto 2018 "Documento d'indirizzo per la stesura di capitolati di gara per l'acquisizione di dispositivi medici" art. 3.3 e successive modifiche.

Pertanto, per aggiornamento tecnologico rispetto al dispositivo aggiudicato si intendono:

- piccole modifiche apportate allo stesso senza alterarne le caratteristiche del progetto originario (nuova release/versione).
- nuovo dispositivo con caratteristiche migliorative per rendimento e funzionalità.

Nel caso in cui il fornitore aggiudicatario dovesse disporre di un aggiornamento tecnologico in corso di vigenza del contratto, l'Azienda USL si riserverà la possibilità di accettare l'aggiornamento a condizione che l'aggiudicatario fornisca la documentazione necessaria a verificare che tutte le funzioni (nessuna esclusa) siano uguali al modello offerto in gara, evidenziando le caratteristiche superiori.

Tale aggiornamento potrà avvenire a condizione economiche immutate o previa rinegoziazione dell'offerta economica.

Resta inteso che tutti gli aggiornamenti inerenti alla sicurezza nell'utilizzo dell'apparecchiatura oggetto della fornitura siano da considerarsi senza aggravio di spesa per l'amministrazione.

Quesito 23

Rif. Capitolato, art. 8 – Schema di Contratto, art. 8

Chiediamo di confermare che gli unici aggiornamenti richiesti nel periodo di garanzia 36 mesi full-risk, senza aggravio di spesa, sono da intendersi relativi a tutti gli aggiornamenti, sia hardware che software, inerenti la sicurezza nell'utilizzo delle apparecchiature oggetto della presente fornitura che nel periodo contrattuale l'azienda fornitrice potrebbe rendere disponibili sul mercato.

Chiediamo altresì di confermare che altri aggiornamenti non potranno essere richiesti dopo la consegna, ovvero eventuali diversi aggiornamenti integrativi, che dovessero rispondere a Vostri futuri fabbisogni ex art. 120 del D.lgs. 36/2023, saranno oggetto di speculari negoziazioni, ai fini del necessario mantenimento della remuneratività dell'offerta.

Risposta

Vedi risposta al Quesito 22.

Quesito 24

Relativamente al documento *In riferimento "Allegato 1 Capitolato Eco "LOTTO 3 Ecotomografo per cardiologia di fascia media al punto "Caratteristiche tecniche di minima di ulteriori accessori" al paragrafo "Trasduttori" si cita: "Sonda transtoracica per applicazione cardiologica su paziente pediatrico per esami con modalità di lavoro 2D, THI, Doppler CW, Doppler PW, 3D/4D e TDI, multifrequenza a matrice almeno da 3 a 8 MHz; Sonda transtoracica per applicazione cardiologica su paziente neonatale per esami con modalità di lavoro 2D, THI, Doppler CW, Doppler PW, 3D/4D e TDI, multifrequenza a matrice almeno da 4 a 12 MHz; Sonda transesofagea cardiologica per applicazione cardiologica su paziente pediatrico per esami con modalità di lavoro 2D, THI, Doppler CW, Doppler PW, 3D/4D e TDI;

Mentre nei "Fac simile scheda Offerta Economica" si evidenziano le seguenti descrizioni:

h Sonda transtoracica cardiologica pediatrica

i Sonda transtoracica cardiologica neonatale

l Sonda transesofagea pediatrica

Si richiede quindi di precisare se la specifica (di Caratteristiche tecniche di minima di ulteriori accessori" al paragrafo "Trasduttori") relativamente alla modalità 3D/4D sia un refuso.

Risposta

Si conferma che trattasi di un refuso.

Quesito 25

Lotto 3 - Ecotomografo per cardiologia di fascia media, caratteristiche di minima:

Al fine di permettere la più ampia partecipazione chiediamo che la presenza di funzioni 3D e 4D siano da considerarsi preferenziali e non di minima.

Risposta:

Si accoglie la richiesta. Verrà considerata premiante la presenza in offerta di tale caratteristica.

Quesito 26

Lotto 3 - Ecotomografo per cardiologia di fascia media, caratteristiche di minima:

Al fine di permettere la più ampia partecipazione chiediamo che la richiesta di sonde "a matrice" sia da considerarsi preferenziale e non di minima.

Risposta:

Si conferma quanto richiesto dal capitolato.

Quesito 27

Lotto 3 - Ecotomografo per cardiologia di fascia media, caratteristiche di minima:

Al fine di permettere la più ampia partecipazione chiediamo che la presenza di un braccio articolato e orientabile sia da considerarsi preferenziale e non di minima.

Risposta:

Si conferma quanto richiesto dal capitolato.

Quesito 28

Lotto 3 - Ecotomografo per cardiologia di fascia media, caratteristiche di minima:

Al fine di permettere la più ampia partecipazione chiediamo che la presenza di una tastiera alfanumerica non virtuale sia da considerarsi preferenziale e non di minima.

Risposta:

Si accoglie la richiesta. Verrà considerata premiante la presenza in offerta di tale caratteristica.

Quesito 29

Con riferimento a quanto indicato nel CAPITOLATO TECNICO nell'Articolo 8

I dispositivi offerti dovranno essere di ultima introduzione sul mercato. Qualora, in corso di vigenza del contratto, la ditta fornitrice dovesse porre in commercio nuove release software e/o nuovi prodotti, analoghi a quelli offerti in gara, ma che presentino caratteristiche migliorative, l'Azienda USL ha facoltà di sostituirli a quelli in uso a condizioni economiche immutate, di effettuare eventuale rinegoziazione sui corrispettivi in essere o di risolvere il contratto.

Si chiede di confermare che quanto sopra debba essere considerato un refuso

Risposta:

Vedi risposta al Quesito 22.

Quesito 30

Riferimento Lotto 6 – Ecotomografi multidisciplinari di fascia alta

In riferimento a quanto indicato nelle Caratteristiche software ed in particolare a quanto di seguito riportato tra le "Caratteristiche tecniche di minima di apparecchiatura e accessori inclusi in configurazione base " "Trasduttori da offrire in configurazione base "Sonda convex multifrequenza, almeno con frequenze da 2 a 6 MHz, per esami addominali con modalità di lavoro 2D, THI, M-mode, CFM, Power Doppler e Doppler PW, elastografia strain e CEUS";

Si chiede di confermare che la richiesta di sonda Convex Addominale dotata di Elastografia Strain sia un rifiuto ed invece si intenda e si faccia riferimento, come riscontrato nelle Caratteristiche Generali nelle modalità di lavoro richieste, alla tecnologia più avanzata e clinicamente più idonea per lo studio della fibrosi epatica quale la Elastografia ShearWave.

Anche in considerazione delle più recenti linee guida sullo studio della rigidità e vitalità epatica.

Risposta:

Si conferma che trattasi di rifiuto e che si debba fare riferimento alle Caratteristiche generali – Modalità di lavoro richieste

Quesito 31

Riferimento Lotto 4 – Ecotomografo per cardiologia di fascia alta

Facendo riferimento al principio di equivalenza tecnologica si chiede a codesta rispettabile Azienda/Amministrazione se, un monitor di 21,5" con area utile di visualizzazione dell'immagine Ecografica a pieno schermo con apposita tecnologia che consente di ampliare del 38% l'area di visualizzazione dell'immagine in scansione con oltre 1.100.000 pixel di dati-immagine in più rispetto ad un display standard con un rapporto pari a 1 tra diagonale del monitor e diagonale dell'immagine (immagine a tutto schermo senza perdita di risoluzione) e considerando eventuali tolleranze del 10% , sia da considerarsi come minimo equivalente ad un monitor da 23" richiesto in capitolato.

Risposta:

Si conferma attuabilità del principio di equivalenza tecnologica.

Riferimento Lotto 4 – Ecotomografo per cardiologia di fascia alta

In riferimento a quanto indicato nelle Caratteristiche software ed in particolare a quanto di seguito riportato tra le "Caratteristiche tecniche di minima di apparecchiatura e accessori inclusi in configurazione base "Caratteristiche software"

"Funzione real time compound con più linee di vista in emissione e ricezione, attivo anche con imaging trapezoidale o estensione campo di vista su endocavitarie;

Si chiede di confermare che "estensione campo di vista su endocavitarie" debba essere considerato un rifiuto

Risposta:

Si conferma che trattasi di rifiuto.

Riferimento Lotto 4 – Ecotomografo per cardiologia di fascia alta

In riferimento a quanto indicato nelle Caratteristiche software ed in particolare a quanto di seguito riportato tra le "Caratteristiche tecniche di minima di apparecchiatura e accessori inclusi in configurazione base "Caratteristiche software"

"Modulo dedicato alla volumetria del ventricolo sinistro e modulo dedicato alla volumetria del ventricolo destro". Considerando che nel paragrafo "Caratteristiche tecniche di minima di ulteriori accessori, "Software" viene nuovamente indicato e richiesto quanto sotto:

"Software di quantificazione della funzione cardiaca 3D e multislice attraverso il riconoscimento automatico ed in contemporanea delle cavità atrio-ventricolari con rilevazione automatica 3D dei volumi 3D ventricolari (sia sinistro che destro) su tecnica Speckle, con calcoli della frazione di eiezione 3D"

Si chiede se la specifica indicata nelle Caratteristiche software "Modulo dedicato alla volumetria del ventricolo sinistro e modulo dedicato alla volumetria del ventricolo destro" debba essere intesa come sola predisposizione del sistema e non requisito di minima.

Risposta:

Si conferma che il requisito debba essere inteso come predisposizione della macchina.

Riferimento Lotto 4 – Ecotomografo per cardiologia di fascia alta

In riferimento a quanto indicato nelle Caratteristiche software ed in particolare a quanto di seguito riportato tra le "Caratteristiche tecniche di minima di apparecchiatura e accessori inclusi in configurazione base "Caratteristiche software"

"Sistemi di rendering 3D con differenti tipologie di rappresentazione e di illuminazione in grado di ottimizzare la percezione della profondità"

Considerando che nel paragrafo Caratteristiche tecniche di minima di ulteriori accessori, Software viene nuovamente indicato e richiesto quanto sotto

"Rendering sulle acquisizioni tridimensionali di tipo fotorealistico con fonte di luce virtuale liberamente posizionabile all'interno del volume"

Si chiede se la specifica indicata nelle Caratteristiche software "Sistemi di rendering 3D con differenti tipologie di rappresentazione e di illuminazione in grado di ottimizzare la percezione della profondità" debba essere intesa come sola predisposizione del sistema e non requisito di minima.

Risposta:

Si conferma che il requisito debba essere inteso come predisposizione del sistema.

Quesito 32

Riferimento Lotto 3 – Ecotomografo per cardiologia di fascia media

In riferimento a quanto indicato nelle Caratteristiche software ed in particolare a quanto di seguito riportato tra le “Caratteristiche tecniche di minima di ulteriori accessori “Trasduttori”

“Sonda transtoracica per applicazione cardiologica su paziente pediatrico per esami con modalità di lavoro 2D, THI, Doppler CW, Doppler PW, 3D/4D e TDI, multifrequenza a matrice almeno da 3 a 8 MHz;

“Sonda transtoracica per applicazione cardiologica su paziente neonatale per esami con modalità di lavoro 2D, THI, Doppler CW, Doppler PW, 3D/4D e TDI, multifrequenza a matrice almeno da 4 a 12 MHz; “

“Sonda transesofagea cardiologica per applicazione cardiologica su paziente pediatrico per esami con modalità di lavoro 2D, THI, Doppler CW, Doppler PW, 3D/4D e TDI”

Considerando che nell'allegato “All. 2_Fac simile scheda Offerta Economica” non vengono richieste sonde transtoraciche e transesofagee pediatriche o neonatali con funzionalità 3D/4D, si chiede se quanto indicato nelle caratteristiche tecniche di minima sia da considerarsi un refuso.

Risposta:

Si conferma che trattasi di un refuso.

Quesito 33

Nella domanda di partecipazione viene richiesto di indicare se l'operatore economico applica al proprio personale il CCNL indicato dal bando di gara o altro CCNL impegnandosi o ad applicare lo stesso o a garantire le stesse tutele economico/normative allegato dichiarazione di equivalenza. Si chiede di indicare il CCNL individuato dalla stazione appaltante non essendo indicato nella documentazione di gara pubblicata

Risposta:

Nella domanda di partecipazione, la parte relativa al CCNL è preceduta dalla seguente frase: “*Eventuale, ove previste nel Disciplinare le relative previsioni: Assunzione di specifici impegni in materia di tutela del lavoro e parità di genere e generazionale. (Non applicabile ai servizi di natura intellettuale e alle forniture senza posa in opera)*”. Nel caso specifico non è dunque applicabile.

Nella domanda di partecipazione viene richiesto di sottoscrivere la dichiarazione di conformità agli standard sociali minimi ma non viene allegato nessun modello. Si chiede conferma che detto documento debba essere prodotto e in caso affermativo di rendere disponibile agli operatori economici il modello di riferimento

Risposta:

Nella domanda di partecipazione la parte relativa agli standard sociali è preceduta dalla frase: “*(Solo se richiesta conformità agli standard sociali minimi)*”. Nel caso specifico non è dunque applicabile.

Rif. “All. 1_Capitolato eco” Lotto 5 pag. 17

- “Modalità di lavoro: B-mode, M-mode anatomico in tempo reale, Doppler PW, Doppler HPRF, Color Doppler, Power Doppler anche direzionale per applicazioni vascolari, Tissue Harmonic Imaging (THI)” e Lotto 6 pag. 20:
- “Modalità di lavoro: B-mode, M-mode anatomico in tempo reale, Doppler PW, Doppler HPRF, Color Doppler, Power Doppler anche direzionale per applicazioni vascolari, Tissue Harmonic Imaging (THI), modulo mezzi di contrasto (CEUS) su scansioni convex, microconvex endocavitare e lineari, rilevamento dei flussi a bassa velocità e possibilità di eseguire esami in modalità sonoelastografia strain e shear wave su sonde lineari e convex nonché studio della steatosi epatica;

Si chiede di confermare che vada inserito obbligatoriamente in fornitura il Doppler CW, essendo prevista una sonda phased array tra gli opzionali

Risposta:

Si conferma.

Rif. “All. 1_Capitolato eco” Lotto 6 pag. 20:

“Monitor LCD/LED/OLED o tecnologie equivalenti da minimo 23” a colori ad alta definizione, supportato da braccio articolato orientabile”

Si chiede la possibilità di offrire un monitor 22” con tolleranza di un pollice, in considerazione del fatto che la misura del monitor non è necessariamente corrispondente all'area dell'immagine visualizzata a monitor.

Risposta:

Si conferma attuabilità del principio di equivalenza tecnologica.

Rif. “All. 1_Capitolato eco” Lotto 6 pag. 21:

“Sonda lineare multifrequenza, almeno con frequenze da 4 a 18 MHz, per esami con modalità di lavoro 2D, THI, M-mode, CFM, Power Doppler e Doppler PW, elastografia strain e CEUS”

Al fine di garantire la massima partecipazione, si chiede conferma della possibilità di offrire in configurazione base due sonde, una a coprire la necessità di alta frequenza e una a soddisfare la funzionalità CEUS.

Risposta:

I range di frequenza riportati per ciascun trasduttore sono indicativi e descrittivi del campo diagnostico di impiego; è possibile offrire sonde con range di frequenza differenti allegando documentazione che ne comprovi la possibilità di utilizzo per la medesima tipologia d'esame.

Rif. "All.1 Capitolato_eco" Articolo 13: Al fine dell'assegnazione dei punteggi qualità è prevista, in presenza di almeno un membro della Commissione Giudicatrice, la valutazione pratica delle apparecchiature proposte, nell'allestimento e configurazione previsto dal capitolato, inclusi gli accessori e i software previsti in configurazione base, per un periodo minimo di 3 giorni lavorativi per ogni modello di apparecchiatura offerto per ciascun lotto.

Le modalità, le date e la sede in cui verranno svolte le prove verranno dal Responsabile del Progetto. Si chiede di confermare che ci sarà un adeguato preavviso per effettuare la consegna della strumentazione per le prove pratiche previste da art. 13 del Capitolato e che tale preavviso sarà di almeno 10 giorni lavorativi.

Risposta:

Si conferma

Rif. "All. 1_Capitolato eco" Lotto 2 pag. 9, Lotto 4 pag. 16, Lotto 6 pag. 22, Lotto 8 pag. 28 Fantoccio per la valutazione della qualità conforme alla CEI IEC TS 62736 "Ultrasuoni – Scanner pulsato ad effetto eco – Metodi semplici per prove periodiche al fine di verificare la stabilità delle prestazioni di base di un sistema di imaging" e relativo software di analisi (tipo UltraIQ-Cablon Imaging).

Si chiede se il phantom debba essere adibito alla valutazione:

- a) dell'imaging B-mode oppure
- b) dell'imaging B-mode e alla valutazione Doppler

Risposta:

Il fantoccio e relativo software dovranno essere predisposti almeno alla valutazione dell'imaging B-mode.

Quesito 34

In riferimento al lotto 7 della gara in oggetto, la Scrivente chiede al Vostro Spett.le Ente di confermare che, il modulo wireless richiesto in configurazione base di offerta, dovrà essere certificato insieme al sistema offerto in conformità alle normative vigenti in materia di sicurezza e compatibilità elettrica ed elettromagnetica

Risposta:

Si conferma.

Quesito 35

In riferimento al lotto 6 della gara in oggetto, la Scrivente chiede al Vostro Spett.le Ente di confermare che, visti i campi clinici da Voi indicati e considerate le specificità degli esami specialistici richiesti, gli operatori economici potranno offrire due sonde lineari invece che una per coprire al meglio le reali esigenze.

Risposta:

Si conferma quanto da voi richiesto. Si rimanda altresì a quanto riportato in risposta al Quesito 2, punto 1.

Si chiede conferma, inoltre, in riferimento allegato H modulo dichiarazioni giustificativi di prezzo che si possa produrre successivamente alla scadenza per la presentazione delle offerte.

Risposta:

Si conferma