



OGGETTO: GARA PER L’AFFIDAMENTO DEL SERVIZIO IN NOLEGGIO DI AUSILI PER ASSISTENZA RESPIRATORIA DOMICILIARE E DELLA FORNITURA DI AUSILI PER TRACHEOTOMIA, DA ESPERIRSI IN UNIONE REGIONALE DI ACQUISTO AI SENSI DELLA D.G.R. N. 298/2012.

PUBBLICAZIONE CHIARIMENTI N. 4

In relazione alla procedura in oggetto, e nel rispetto del principio della par condicio e trasparenza amministrativa, si forniscono le seguenti informazioni e precisazioni riguardante la fornitura in oggetto che concorrono ad integrare la disciplina di gara:

1. QUESITO

Per il lotto 4 e 5 viene richiesto un ventilatore con livello di rumorosità < 30 dB ad un metro di distanza; il requisito citato identifica inequivocabilmente uno specifico modello di apparecchiatura, al fine di non ledere e/o limitare la concorrenza, siamo a chiedere di rettificare tale valore in < 36 dB ad un metro di distanza.

RISPOSTA

I requisiti di cui alle lettere **i.** del lotto 4 e **g.** del lotto 5 riportati a pagina 4 del capitolato tecnico, devono leggersi: “Basso livello di rumorosità (< 40 dB ad 1 metro di distanza).

2. QUESITO

In riferimento alla procedura in oggetto, si prende atto del vostro chiarimento n. 3 del 30.01.2013 nel quale si indica la possibilità di offrire più apparecchiature per il medesimo lotto, a parità di caratteristiche tecniche minime e di prezzo. Preme sottolineare che la scrivente è in grado di presentare almeno 2 dispositivi per ciascun lotto al quale intende partecipare; la precisazione di cui sopra comporta tuttavia la produzione di ulteriore documentazione tecnica (in termini di schede tecniche delle apparecchiature e dei relativi materiali di consumo, questionari tecnici, dichiarazioni di conformità normativa, etc...) che va ad aggiungersi al già ampio materiale richiesto per ogni singolo lotto. Al fine di presentare una documentazione che sia la più completa ed esaustiva possibile, tale da mettere in evidenza la gamma e le caratteristiche delle apparecchiature di cui la scrivente dispone, e considerata la scadenza prossima della presente gara, si richiede una proroga dei termini di presentazione della procedura in oggetto.

RISPOSTA

In considerazione delle innumerevoli richieste d’informazioni complementari e precisazioni sulla documentazione di gara, pervenute da parte di operatori economici interessati a partecipare alla procedura di gara per l’affidamento del servizio in oggetto, con apposito avviso pubblicato sul sito web aziendale all’indirizzo www.aspbasilicata.net, sezione concorsi I bandi I atti, è stata disposta la proroga del termine di scadenza per la presentazione delle offerte alle ore 13:00 del giorno **22/02/2013**.

Quanto sopra per consentire ai concorrenti di avere piena conoscenza, ai sensi dell’art. 1341 del Codice Civile, delle informazioni complementari pubblicate sul sito aziendale all’indirizzo precedentemente indicato che concorrono a integrare la disciplina di gara, nel rispetto del



principio della par condicio e trasparenza amministrativa a tutela dell'interesse pubblico, e in osservanza al principio della massima partecipazione alla procedura di gara di cui trattasi.

Chiunque alla data di pubblicazione del presente avviso avesse già inviato la propria offerta, ha facoltà di richiederne la restituzione al fine di riformulare la stessa.

Si precisa che eventuali richieste di chiarimenti che perverranno dopo la pubblicazione del presente avviso, non saranno prese in considerazione

3. QUESITO

Art. 5 pag. 6 lotto 9 -Si chiede di specificare quali siano gli importi a base di gara per ciascun articolo del lotto nove, in quanto sono articoli molto diversi fra loro e non è possibile quotarli con un prezzo unico.

RISPOSTA

L'articolo 29 del disciplinare di gara prevede che l'aggiudicazione sarà disposta per singolo lotto indivisibile Pertanto per il lotto n. 9 "Ausili diversi" sono riportati gli importi complessivi annui ed esennali dell'intero lotto, posti a base d'asta, e non dei singoli ausili che compongono il lotto.

4. QUESITO

Art. 18 pag. 16 Documentazione tecnica: si chiede di produrre:

B1 Relazione tecnica che descriva e/o indichi in dettaglio gli elementi costruttivi e più significativi del servizio [...]. La suddetta relazione dovrà essere redatta max su 15 pagine dattiloscritte su una sola facciata di formato DIN A4, interlinea 1,5 righe, con numerazione progressiva ed univoca delle pagine, e completo dell'indice. Tutto quanto sarà descritto nella predetta relazione, sarà preso a base per la valutazione del giudizio di idoneità dell'offerta tecnica della Ditta, e costituirà il manuale di lavoro della Ditta, ove aggiudicataria, impegnandosi, altresì, ad accettare tutte le modificazioni ed integrazioni che l'Azienda Sanitaria Locale riterrà utile proporre per la migliore riuscita del servizio, senza alcuna pretesa di costi aggiuntivi.

- Si fa presente che il numero max di pagine richieste per la relazione tecnica rende molto difficile se non impossibile esplicitare tutti i punti che la stessa deve comprendere. Tale limitazione rende impossibile descrivere dettagliatamente il servizio offerto, e quindi molto difficile attribuire un punteggio qualità alla stessa.
- Si chiede di eliminare la frase "impegnandosi, altresì, ad accettare tutte le modificazioni ed integrazioni che l'Azienda Sanitaria Locale riterrà utile proporre per la migliore riuscita del servizio, senza alcuna pretesa di costi aggiuntivi" in quanto le ditte concorrenti non possono valutare a priori l'impatto economico che ulteriori richieste delle ASL possano comportare.

RISPOSTA

La previsione contenuta nel disciplinare di gara sulle dimensioni della documentazione da presentare (rif. art. 18 punto B.1) - avendo la ratio di sintetizzare nella relazione tecnica l'esposizione da parte dei concorrenti delle caratteristiche dell'offerta riguardo agli elementi costitutivi e più significativi del servizio, è preordinata all'esigenza di garantire speditezza al buon andamento dei lavori della Commissione di gara preposta alla verifica della rispondenza di quanto offerto alle prescrizioni del capitolato speciale e capitolato tecnico, e, pertanto deve essere improntata alla sinteticità della rappresentazione delle caratteristiche dell'offerta e degli elementi ad essa riconducibili. Si precisa che ove il numero massimo di pagine previste



per la relazione tecnica sia insufficiente ad esplicitare tutti i punti che la stessa deve comprendere, la presentazione di tale documento con un numero di pagine superiore non comporta alcuna esclusione.

Si precisa, altresì, che il periodo riportato all'ultimo paragrafo del punto B.1 deve essere inteso nel senso che la Ditta, qualora aggiudicataria, si impegna ad accettare tutte le modificazioni ed integrazioni che l'Azienda Sanitaria Locale riterrà utile proporre per la migliore riuscita del servizio, ove ciò non comporti costi aggiuntivi per l'affidataria del servizio.

5. **QUESITO**

8.2 -Schede tecniche degli ausili offerti, e/o depliant illustrativi: si fa presente che il codice CIVAB richiesto è ormai una codifica superata e non più in uso, essendo stata sostituita dal numero di repertorio (RDM).

RISPOSTA

Si conferma che l'indicazione del codice CIVAB di identificazione univoca della tecnologia biomedica offerta, in quanto superata, è sostituita dalla codifica della classificazione nazionale dei dispositivi medici (CND) e dal numero di repertorio dei dispositivi medici (RDM).

6. **QUESITO**

Si chiede di specificare se per ogni lotto sia offribile un solo modello di apparecchiatura o debba essere offerta gamma di apparecchiature

RISPOSTA

E' possibile offrire più apparecchiature per il medesimo lotto, a condizione che abbiano le caratteristiche tecniche minime richieste dal capitolato tecnico, che sia garantito tutto quanto previsto sia nel capitolato speciale sia nel capitolato tecnico nello svolgimento del servizio, che le apparecchiature abbiano il medesimo prezzo, e che non sia apposta alcuna condizione da parte dell'impresa nella modalità di fornitura di dette apparecchiature.

In ogni caso l'Azienda Sanitaria si riserva di optare per un unico modello o di stabilire le modalità con cui dovranno essere forniti gli apparecchi tra loro alternativi.

7. **QUESITO**

- Allegato 9 CSA : art. 7 pag. 7: si chiede di stabilire il tetto del quinto d'ordine in aumento o in diminuzione rispetto ai quantitativi indicati in capitolato;

RISPOSTA

All'inizio della fornitura il competente Servizio di ciascuna delle Aziende Sanitarie aderenti all'unione regionale di acquisto, fornirà alla Ditta aggiudicataria l'elenco dei pazienti da sottoporre a terapia con l'indicazione per ciascuno di essi del domicilio e della prescrizione medica. Considerata la natura del servizio non quantificabile a priori, ma correlata ad esigenze terapeutiche di pazienti non individuabili preventivamente, tale elenco sarà aggiornato con l'indicazione di eventuali ulteriori pazienti da sottoporre a ventiloterapia domiciliare

Pertanto i quantitativi e la tipologia di apparecchiature si riferiscono a quelle indicate negli atti di gara, i cui fabbisogni annuali riportati nel capitolato tecnico a fianco di ciascun ausilio, hanno valore puramente indicativo; essi non impegnano in alcun modo l'Azienda Sanitaria ad emettere ordinativi corrispondenti ai quantitativi ivi indicati, in quanto gli approvvigionamenti saranno disposti solo sulla base delle effettive necessità (prescrizioni). Pertanto la Ditta sarà tenuta a fornire, alle condizioni di aggiudicazione, le maggiori o minori quantità richieste

nell'ambito del quinto d'obbligo dell'importo contrattuale, ai sensi di quanto previsto dalla normative vigente.

8. QUESITO

- Allegato 9 CSA: art. 8 punto 8.1 Attivazione del servizio-modalità di consegna e punto 8.3 materiali di consumo: al punto 8.1 si richiede la consegna delle apparecchiature in 48 ore per i casi non urgenti, in 12 ore per i casi urgenti. Al punto 8.3 si richiede la consegna dei materiali di consumo, la cui prima consegna deve essere contestuale alla consegna delle apparecchiature entro 24 ore dall'ordine. Si chiede di specificare quali siano dunque i tempi di consegna.

RISPOSTA

Il termine di 24 ore previste al 5° capoverso dell'art. 8.3 del capitolato speciale è un refuso e, pertanto deve leggersi "La consegna dovrà essere effettuata entro 48 ore solari"

9. QUESITO

- Allegato 9 CSA: art. 8 punto 8.4 Installazione-idoneità dei locali-norme di sicurezza: Viene richiesto all'atto dell'installazione di affiancare gli utenti e di illustrare loro impostazione dei parametri del ventilatore come da prescrizione medico specialista. Si fa presente che gli utenti/pazienti non devono poter essere in grado di cambiare i parametri del ventilatore per la loro stessa sicurezza, si chiede quindi di rivedere tale richiesta di istruzione.

RISPOSTA

In effetti si tratta di refuso, atteso che l'impostazione dei parametri del ventilatore, da effettuarsi secondo la prescrizione medico specialistica, deve intendersi attività riferita solo ed esclusivamente al tecnico specialista della Ditta, e non al paziente.

10. QUESITO

- Allegato 9 CSA: all'art. 7 pag. 6 viene indicato che "Ciascun ausilio che verrà fornito in noleggio deve essere nuovo di fabbrica nella versione più aggiornata, mentre all'art. 8.6 pag. 10-Collaudato ed accettazione in servizio si riporta che "la Ditta assume l'obbligo di fornire apparecchiature in perfetto stato di conservazione" si chiede quindi se le apparecchiature debbano quindi essere nuove o possono essere ricondizionate.

RISPOSTA

Si conferma la previsione portata dai commi 3 e 4 dell'art. 7 del capitolato speciale e, cioè: "Ciascun ausilio che verrà fornito in noleggio deve essere nuovo di fabbrica nella versione più aggiornata, regolarmente collaudato da parte della Ditta, con rilascio all'Azienda Sanitaria della documentazione attestante la data di produzione e le verifiche funzionali svolte sullo specifico apparecchio (data di collaudo, modello, numero di serie, marcatura di conformità a tutte le normative vigenti, etc.). Detto ausilio, in caso di cessazione per qualsiasi causa del servizio di assistenza respiratoria domiciliare all'assistito che lo ha in uso (premorienza, modifica e/o cessazione della terapia, etc.) potrà, nell'ambito del contratto in corso con l'Azienda Sanitaria, essere rigenerato a nuovo e rinoleggiato per periodo non superiore ai tempi minimi di rinnovo previsti dall'art. 5 del D.M. 332/1999. Il ricondizionamento di tali dispositivi deve essere effettuato con tecniche e procedure certificate (cioè approvate dalle case produttrici degli apparecchi stessi), nel rispetto della norma CEI 62-148 con rilascio del documento relativo alle misurazioni effettuate dopo l'intervento per garantire che l'apparecchio sia sicuro dal punto di



vista elettrico e terapeuticamente efficiente (secondo i parametri previsti dalla varie norme particolari).

11. QUESITO

- Allegato 9 CSA: all'art. 8.10 pag. 11: viene richiesto per i periodi di prova di fornire oltre alle apparecchiature anche tutto il materiale di consumo necessario: si chiede di specificare quanto possano durare tali periodi di prova.

RISPOSTA

L'eventuale periodo di prova è strettamente connesso all'adattamento funzionale del ventilatore prescritto al paziente.

12. QUESITO

- Il capitolato prevede di rispettare i tempi di consegna per l'ipotetico rinnovo. Si chiedono cortesi chiarimenti in merito.

RISPOSTA

In caso di rinnovo e, in attesa della definizione di un nuovo contratto, la Ditta sarà tenuta a continuare la fornitura alle medesime condizioni contrattuali.

13. QUESITO

- A pag. 9 è indicato che bisogna fornire il servizio nel territorio dell'ASL, ma viene specificato che bisogna fornire ed assistere i pazienti in tutto il territorio nazionale. Si chiede quindi se sia richiesto un servizio tecnico che copra tutto il territorio nazionale.

RISPOSTA

Si conferma che, ove richiesto, la Ditta dovrà garantire l'eventuale fornitura e la manutenzione delle apparecchiature anche ad assistiti delle Aziende Sanitarie aderenti all'unione regionale di acquisto, qualora si trovino temporaneamente in località di villeggiatura e/o di convalescenza, limitatamente al territorio nazionale.

14. QUESITO capitolato tecnico

- Caratteristiche lotto 3 Bilevel S/T: trigger automatico: identifica un solo produttore: si chiede pertanto di modificare tale dicitura.

RISPOSTA

Si conferma la possibilità di presentare apparecchiatura con trigger automatico o regolabile.

15. QUESITO

- Caratteristiche lotto 7 Bilevel con volume garantito: batteria interna durata 1,5 ore: si fa presente che tale caratteristica non è presente nella quasi totalità di Bilevel presenti sul mercato, si chiede quindi di eliminarla;

RISPOSTA

Il chiarimento è attinente al lotto n. 6 "Ventilatore polmonare bilevel con volume minimo garantito di sicurezza", e non al lotto n. 7 "Ventilatore polmonare presso-volumetrico ad alte prestazioni" come riportato nella vostra richiesta di chiarimenti. Al punto i. del lotto 6 deve leggersi: i. Alimentazione elettrica di rete

16. QUESITO

- Caratteristiche lotto 11 AutoB/pap: si fa presente che le caratteristiche IPAP 30cmH₂O e smart card Encore non sono compatibili con nessun modello sul mercato (infatti la IPAP per tale tipo di apparecchiature è di 25 cmH₂O), si chiede se la dicitura tastierino numerico integrato sia un refuso, in quanto non esiste tale caratteristica sulle apparecchiature in commercio.

Si chiede inoltre se tale apparecchiatura sia una semplice AutoBipap o debba essere dotata di algoritmo per correggere il respiro di Cheyne-stokes.

RISPOSTA

Gli intervalli di pressione devono intendersi: IPAP variabile da 3 a 25 cmH₂O ----- EPAP variabile da 4 a 20 cmH₂O; -----La frequenza respiratoria deve intendersi da 8 a 30 bpm

La dicitura tastierino numerico integrato è un refuso

La dicitura “smart card Encore “ deve intendersi “Smart card Encore o equivalente”

L’ausilio richiesto deve essere dotato di algoritmo per correggere il respiro di Cheyne-stokes

17. QUESITO

Capitolato tecnico pag. 16 -Si fa presente che l’utilizzo di filtri HME indicati per i lotti 4,5,6 e 7 sono incompatibili con l’utilizzo dell’umidificatore riscaldato, previsto per tutte le apparecchiature di tali lotti. Si chiede di eliminare tale richiesta.

RISPOSTA

La tipologia di materiale di consumo da consegnare all’assistito a corredo del ventilatore polmonare, sarà quella che verrà riportata nella prescrizione del medico specialista in base alle esigenze terapeutiche dell’assistito. Atteso che l’utilizzo di detti filtri è incompatibile con la presenza dell’umidificatore riscaldato previsto per tutte le apparecchiature di tali lotti, gli stessi dovranno essere comunque quotati nell’offerta economica alla voce “Ulteriori tipologie di consumabili e/o accessori non comprese nella fornitura offerta” come da fac-simile di offerta economica (rif. allegato 5 rev.01 disponibile sul sito web aziendale).

In allegato si riporta il prospetto riassuntivo dal fabbisogno annuo di consumabili/accessori riguardante i lotti 1-2-3-4-5-6-7-8-11-12 (rev. 02), debitamente revisionato alla luce delle osservazioni pervenute da parte di operatori economici interessati alla partecipazione alla procedura di gara.

18. QUESITO

- Capitolato tecnico pag. 15, 16 e 17 -Si chiede di verificare la richiesta di maschere ed interfacce con olive nasali dei lotti 4, 5, 6 e 7 in quanto per tali lotti sembra siano richieste anche le cannule tracheostomiche per la totalità dei pazienti, essendo le due richieste incompatibili fra loro.

Si chiede di verificare comunque il quantitativo di interfacce richiesto, essendo molto superiore ai quantitativi normalmente richiesti dalle linea guida per la ventilazione non invasiva.

RISPOSTA

Vedi risposta fornita al quesito precedente.

La presenza di cannule tracheotomiche nel prospetto relativo al fabbisogno annuo consumabili e/o accessori è un mero refuso, atteso tali ausili sono ricompresi nel lotto n. 10 “Ausili per tracheotomia”.



19. QUESITO

- Si chiede di specificare quanti siano gli aspiratori medico chirurgici richiesti per i lotti 4, 5, 6, 7 e 8.

RISPOSTA

Per un mero errore di posposizione le quantità degli aspiratori sono state riportate nel rigo successivo. Pertanto si rinvia al nuovo prospetto riassuntivo dal fabbisogno annuo di consumabili/accessori riguardante i lotti 1-2-3-4-5-6-7-8-11-12 (rev. 02), debitamente revisionato, allegato alla presente.

20. QUESITO

- Per quanto riguarda le pressioni per Bilevel Lotto 3 l'Ipap min. 3 cmH₂O esclude quasi tutte le apparecchiature disponibili in commercio poiché, per utilizzare il sistema di ventilazione a perdita, è necessaria una pressione minima di 4 cmH₂O, inoltre, l'Ipap max a 18 H₂O, è un valore basso. Si chiedono chiarimenti in merito.

RISPOSTA

Al fine di aumentare il numero di possibili partecipanti alla gara, si indicano i seguenti valori delle pressioni:

IPAP variabile da 4 a 30 cm H₂O; ----- EPAP variabile da 4 a 20 cm H₂O

21. QUESITO

- Si evidenzia che non esistono ventilatori presso volumetrici dotati di umidificatore integrato.

RISPOSTA

Poiché la fornitura dell'umidificatore è vincolata alla prescrizione del medico specialista in base alle esigenze terapeutiche dell'assistito, i requisiti di cui ai punti **g.** del lotto 4 ed **e.** del lotto 5 devono leggersi "umidificatore riscaldato integrabile".

22. QUESITO

- Viene indicato che, qualora venisse prescritto in maniera specifica un apparecchio non aggiudicato in gara, l'Ente si riserva il diritto di attingere dalle offerte delle ditte non aggiudicatrici. Si chiede se le apparecchiature che potranno essere oggetto di richiesta ad altri partecipanti, siano solamente quelle rivendute in esclusiva dalla società del caso.

RISPOSTA

Nel caso in cui si rendesse necessario dotare l'assistito di un ausilio con requisiti o caratteristiche tecniche che può essere fornito esclusivamente da uno degli operatori economici partecipanti alla gara, ma non aggiudicatario del lotto relativo alla tipologia dello specifico ventilatore, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di utilizzare le offerte pervenute, il tutto al fine di garantire la scelta, da parte del medico prescrittore, dell'ausilio più confacente alle esigenze terapeutiche dell'assistito. In caso di pluralità di offerte analoghe, sarà considerata quella più economica. Le disposizioni devono intendersi come fatto eccezionale preventivamente accertato e certificato dallo specialista, da valutarsi caso per caso.

23. QUESITO

- Nella "Scheda tecnica di consegna" è indicato quanto segue: "E' stata verificata la conformità dell'impianto elettrico relativo all'installazione dell'apparecchiatura". Nel caso



in cui si dovesse riscontrare un impianto non idoneo, si chiede se l'installazione non debba essere eseguita e si chiede inoltre di poter specificare quali siano le procedure da seguire.

RISPOSTA

L'art. 8.4 del capitolato speciale riguardante "Installazione –idoneità dei locali –Norme di sicurezza", prescrive che il personale tecnico della Ditta all'atto della consegna delle apparecchiature e loro accessori, dovrà visionare i locali dell'assistito per verificare l'idoneità all'installazione dell'apparecchiatura da utilizzare per l'assistenza respiratoria domiciliare, secondo le vigenti norme di sicurezza elettrica ed ambientale, ed individuare l'adeguato posizionamento delle stesse. Qualora le condizioni ambientali non fossero compatibili con l'utilizzo delle apparecchiature la Ditta, tramite il proprio operatore, dovrà segnalarlo con la massima urgenza, sia all'assistito e/o familiare dello stesso, sia al Servizio competente dell'Azienda Sanitaria che ha in carico l'assistito, illustrando le soluzioni da adottarsi per la compatibilità. La realizzazione degli interventi e relativi oneri saranno a carico dell'assistito/utente. Si precisa che per ciascun ausilio installato dovrà essere compilato l'Allegato C, nel quale il tecnico incaricato della Ditta, dovrà dettagliare le eventuali difformità riscontrate in ordine alla non idoneità dei locali e/o la non conformità dell'impianto elettrico. L'installazione del dispositivo può essere effettuata solo se non esistono carenze impiantistiche o che le stesse, se individuate, sono state eliminate.

AVVISO DI PROROGA TERMINE DI SCADENZA PRESENTAZIONE OFFERTE

- In considerazione delle innumerevoli richieste d'informazioni complementari e precisazioni sulla documentazione di gara, pervenute da parte di operatori economici interessati a partecipare alla procedura di gara per l'affidamento del servizio in oggetto, si comunica che con apposito avviso pubblicato sul sito web aziendale all'indirizzo www.aspbasilicata.net, sezione concorsi | bandi | atti, è stata disposta la proroga del termine di scadenza per la presentazione delle offerte alle **ore 13:00 del giorno 22/02/2013**.

Quanto sopra per consentire ai concorrenti di avere piena conoscenza, ai sensi dell'art. 1341 del Codice Civile, delle informazioni complementari pubblicate sul sito aziendale all'indirizzo precedentemente indicato che concorrono a integrare la disciplina di gara, nel rispetto del principio della par condicio e trasparenza amministrativa a tutela dell'interesse pubblico, e in osservanza al principio della massima partecipazione alla procedura di gara di cui trattasi.

Chiunque alla data di pubblicazione del presente avviso avesse già inviato la propria offerta, ha facoltà di richiederne la restituzione al fine di riformulare la stessa.

Si precisa che eventuali richieste di chiarimenti che perverranno dopo la pubblicazione del presente avviso, non saranno prese in considerazione.

REVISIONE SCHEMI DI ATTI DI GARA

Alla luce dei chiarimenti richiesti dagli operatori economici interessati a partecipare alla procedura di gara, si è reso necessario revisionare i seguenti allegati allo scopo di adeguarli alle risposte fornite da questa Azienda Sanitaria:

- Allegato B.1 titolato "Scheda questionario". Il nuovo allegato **B.1 rev. 01** è reso disponibile sul sito web aziendale all'indirizzo www.aspbasilicata.net, sezione concorsi | bandi | atti.
- Allegato 10 titolato "capitolato tecnico". Il nuovo allegato **Capitolato tecnico rev. 01** è reso disponibile sul sito web aziendale all'indirizzo www.aspbasilicata.net, sezione concorsi | bandi | atti.



- Allegato 5 titolato “Fac-simile di offerta economica”. Il nuovo allegato **5 rev. 01** è reso disponibile sul sito web aziendale all’indirizzo www.aspbasilicata.net, sezione concorsi | bandi | atti.

Ai sensi dell'art. 38 del disciplinare di gara, si raccomanda agli operatori economici interessati alla partecipazione alla gara, di visitare nuovamente il sito web: **www.aspbasilicata.net**, sezione **concorsi | bandi | atti** prima della spedizione del plico contenente l'offerta per verificare la presenza di eventuali modifiche e/o integrazioni ovvero di ulteriori chiarimenti pubblicati.

=====



**PROSPETTO RIASSUNTIVO FABBISOGNO ANNUO CONSUMABILI E/O ACCESSORI PER SINGOLO AUSILIO PER ASSISTENZA RESPIRATORIA REV.02
RIF. LOTTI 1-2-3-4-5-6-7-8-11-12**

DESCRIZIONE CONSUMABILI E/O ACCESSORI	LOTTO 1	LOTTO 2	LOTTO 3	LOTTO 4	LOTTO 5	LOTTO 6	LOTTO 7	LOTTO 8	LOTTO 11	LOTTO 12
MASCHERA NASALE, corredata di reggi maschera e meccanismo anti-rebreathing (quando necessario)	580	430	126	357	21	38	18	///	60	///
MASCHERA NASO -BOCCA (FULL FACE) corredata di reggi maschera e meccanismo anti-rebreathing (quando necessario)	///	///	126	357	21	38	18	///	60	///
MENTONIERA	580	430	252	714	42	75	36	///	120	///
CIRCUITO TUBI	580	430	252	1428	84	150	72	///	120	///
FILTRI:										
▪ FILTRI SPUGNOSI ANTI-POLVERE, RIUTILIZZABILI OVE PRESENTI NELLA MACCHINA	1160	860	336	1428	84	150	72	///	160	///
▪ FILTRI ANTIBATTERICI ALL'INGRESSO CIRCUITO PAZIENTI	3480	2580	2016	5712	336	600	288	///	960	///
UMIDIFICATORE RISCALDATO (SE RICHIESTO), COMPLETO DI:	290	215	84	238	14	25	12	///	40	///
CAMERE DI UMIDIFICAZIONE	///	///	///	2856	168	300	144	///	480	///
BICCHERI RACCOGLI CONDENSA SUL CIRCUITO PAZIENTE	///	///	///	1428	84	150	72	///	240	///
FILTRI SCAMBIATORI CALORE -UMIDITA' PER CANNULE TRACHEOSTOMICHE (NASO ARTIFICIALE)	///	///	///	86870	5110	9125	4380	///	///	///
CARRELLO DI SUPPORTO REGGITUBO (una sola volta)	///	///	///	238	14	25	12	///	///	///
VENTILATORE DI RISERVA (VENTILATORE DI BACK-UP) (una sola volta)	///	///	///	238	14	25	12	///	///	///



DESCRIZIONE CONSUMABILI E/O ACCESSORI	LOTTO 1	LOTTO 2	LOTTO 3	LOTTO 4	LOTTO 5	LOTTO 6	LOTTO 7	LOTTO 8	LOTTO 11	LOTTO 12
ASPIRATORE MEDICO-CHIRURGICO, provvisto di filtro antibatterico e raccordo tra aspiratore e sondino (una sola volta)	///	///	///	476	28	50	24	10	///	///
CATETERE MOUNT PER TRACHEOTOMIZZATO IN VENTILAZIONE	///	///	///	36176	2128	///	1824	///	///	///
SONDINI ASPIRATORI PER LARINGECTOMIZZATI	///	///	///	285600	16800	30000	14400	6000	///	48000
FASCETTE A STRAPPO CANNULE PER TRACHEOTOMIZZATO IN VENTILAZIONE	///	///	///	17136	1008	1800	864	///	///	///
SATURIMETRO (una sola volta)	///	///	///	238	14	25	12	///	///	///
PALLONE AMBU (una sola volta)	///	///	///	238	14	25	12	///	///	///

LEGENDA:

LOTTO N. 1: VENTILATORE PRESSOMETRICO CPAP

LOTTO N. 2: VENTILATORE AUTO CPAP

LOTTO N. 3: VENTILATORE PRESSOMETRICO B-LEVEL S/T

LOTTO N. 4: VENTILATORE PRESSO-VOLUMETRICO

LOTTO N. 5: VENTILATORE VOLUMETRICO

LOTTO N. 6: VENTILATORE POLMONARE B-LEVEL CON VOLUME MINIMO GARANTITO DI SICUREZZA

LOTTO N. 7 VENTILATORE POLMONARE PRESSO-VOLUMETRICO AD ALTE PRESTAZIONI

LOTTO N. 8: VENTILATORE POLMONARE A PRESSIONE NEGATIVA ESTERNA

LOTTO N. 11: VENTILATORE AUTO B-PAP

LOTTO N. 12: APPARECCHIO PER FAVORIRE L'ESPETTORAZIONE NEI CASI DI TOSSE INEFFICACE

MATERIALE DI CONSUMO DA QUOTARE IN OPZIONE IN OFFERTA, a titolo esemplificativo:

FILTRI HME "Heath and Moisture Exchangers" PER L'UMIDIFICAZIONE DELL'ARIA INSPIRATA (rif. lotti 4 – 5 – 6 – 7) Fabbisogno presunto annuo 180/anno per paziente
INTERFACCIA CON OLIVE NASALI (RIF. LOTTI 1, 2, 4, 5, 6, 7, 11) Fabbisogno da determinarsi su richiesta del prescrittore
ULTERIORI TIPOLOGIE DI MASCHERE NASALI E/O NASO-BOCCA