

SOGGETTO AGGREGATORE REGIONE ABRUZZO

RISPOSTE AI CHIARIMENTI ALLA DATA DEL 07 OTTOBRE 2021

GARA REGIONALE CENTRALIZZATA A PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALLA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA BIENNALE DI MICROINFUSORI PER INSULINA, SISTEMI DI MONITORAGGIO CGM, PER IL CONTROLLO CONTINUO DELLA GLICEMIA E RELATIVI MATERIALI DI CONSUMO OCCORRENTI ALLE AZIENDE DEL SERVIZIO SANITARIO DELLA REGIONE ABRUZZO

N°	DOMANDA	RISPOSTA
1. del 31/8/2021	Si chiede autorizzazione a presentare i bilanci degli ultimi tre anni al posto delle referenze bancarie.	Si conferma. Come previsto dal punto 7.2 del Disciplinare di gara ... "ai sensi dell'art. 83 comma 1 lettera b) D.Lgs 50/2016 e ss.mm.ii. e allegato XVII Parte I lettera a) e b): due idonee dichiarazioni/referenze bancarie, da allegare in originale al DGUE, rilasciate da parte di almeno due istituti di credito operanti negli stati membri della UE o intermediari autorizzati ai sensi della legge 1° settembre 1993 n. 385; qualora l'operatore economico, che per giustificati motivi, non sia in grado di presentare le referenze richieste, potrà provare la propria capacità economica - finanziaria, mediante i bilanci o estratti dei bilanci ovvero dichiarazione sostitutiva sottoscritta in conformità al D.P.R. 445/2000".
2. del 31/08/2021	Si chiede cortesemente di inserire sul portale, la documentazione da compilare ed inviare informato Word	La documentazione in formato EDITABILE è stata caricata nell'apposita sezione documentale.
3. del 02/09/2021	Si chiede il seguente chiarimento: Premesso che la certificazione ISO 13485 certifica la qualità della gestione dei processi nell'ambito dei Dispositivi Medici, si chiede conferma che tale certificazione è accettata al fine della riduzione del 50% del deposito cauzionale provvisorio e definitivo.	Si conferma la possibilità di presentare la certificazione ISO 13485 ai fini della riduzione della cauzione richiesta, come peraltro ribadito anche dall'ANAC (parere di precontenzioso n. 43/2010).
4. del 3/9/2021	In riferimento al Lotto 1, si riscontra che le quantità totali di giorni, per due anni ed un totale di 160 pazienti, è di 116.800 e non quante da voi indicate, che invece si riferiscono a 48 mesi CALCOLO: 160 x 365= 58.400 - numero giorni annuali riferito a 160 pazienti - 58.400 x 2= 116.800 - numeri giorni biennali riferito a 160 pazienti - 58.400 x 4= 233.600 - numero giorni quadriennali riferito a 160 pazienti - Si chiede chiarimento.	Si accoglie l'osservazione. Si procederà ad apportare le opportune modifiche relative all'importo complessivo del lotto n. 1 per il valore corretto pari a € 3.387.200,00 anziché € 6.774.400,00.
5. del 6/9/21	<p>dispositivi richiesti dotati delle tecnologie più evolute e innovative sul mercato e che non vengono inclusi nei seguenti requisiti minimi essenziali (paragr.3.1) dei Microinfusori con Algoritmo:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Requisito 1: Funzione basale automatica adattativa che modula automaticamente l'erogazione ogni 5 minuti per raggiungere il valore di target personalizzabile, configurabile fino a 24 ore; Si chiede di effettuare la seguente modifica: <<Funzione basale automatica adattativa che modula automaticamente l'erogazione ogni 5 minuti per raggiungere il valore di target personalizzabile e configurabile fino a 24 ore oppure per raggiungere il target range delle Attività (valori glicemici) predefinite.>> • Requisito 8: Tecnologia wireless Bluetooth integrata per il trasferimento dati; <p>Si chiede di effettuare la seguente modifica: <<Tecnologia wireless Bluetooth integrata per il trasferimento dati o scarico dati tramite cavo USB su piattaforma dedicata/software>></p> <ul style="list-style-type: none"> • Requisito 9: Trasmettitore, batteria interna ricaricabile, durata annuale; <p>Si chiede di effettuare la seguente modifica <<Trasmettitore, batteria interna, durata >=90gg>></p> <ul style="list-style-type: none"> • Requisito 10: Fino a 8 profili basali programmabili se in modalità manuale. Velocità basale minima: 0,02 U/Ora; <p>Si chiede di effettuare la seguente modifica <<Fino ad un max di 8 profili basali programmabili se in modalità manuale.>> Velocità basale minima: >= 0,02 U/Ora;</p> <p>Inoltre per quanto concerne il Requisito 11, laddove scritto: garanzia "full risk" sui beni offerti comprensiva di manutenzione di durata di 4 anni di effettivo utilizzo per il microinfusore e di 1 anno per il trasmettitore decorrenti dalla data di applicazione del sistema integrato</p> <p>Al fine di rendere la specifica di full risk coerente alle modalità di fornitura e alle caratteristiche tecniche di tutti i microinfusori e trasmettitori presenti sul mercato si chiede quanto segue: <<garanzia "full risk" sui beni offerti comprensiva di manutenzione di durata di 4 anni a partire dalla data di inizio della fatturazione del noleggio per il microinfusore e per il tempo di "vita utile" del trasmettitore decorrenti dalla data di attivazione del noleggio del sistema integrato>></p> <p>Si precisa che per quanto riguarda la garanzia di un anno del trasmettitore, in commercio esistono trasmettitori che vanno sostituiti con frequenza inferiore all'anno, si chiede di accettare la modifica sopra riportata.</p> <p>In riferimento al paragrafo 3.2 CAMPIONATURA, laddove scritto:</p> <p>Ai soli fini della verifica della sussistenza dei requisiti minimi i concorrenti dovranno presentare campionatura di tutti i prodotti offerti. Si ricorda che la campionatura deve corrispondere a quanto offerto. Per ciascun lotto si richiede la seguente campionatura:</p> <ul style="list-style-type: none"> - n. 4 dispositivi medici pronti all'uso; - n. 4 Kit di materiale di consumo relativo al Microinfusore per insulina o al sistema di monitoraggio della glicemia; - n. 4 confezioni complete di set infusionali ed eventuali dispositivi necessari per l'applicazione. <p>Al fine di rendere meno onerosa la campionatura e tenuto conto che la dotazione corrispondente al noleggio previsto dal LOTTO 1 si potrebbe soddisfare con:</p> <p><< - n.1 dispositivo medico pronto all'uso (microinfusore con algoritmo)- n.1 kit di materiale di consumo relativo al Microinfusore per insulina comprensivo di materiale di consumo (set infusionali e cartucce) e di materiale per effettuare il monitoraggio (sensori e trasmettitore) >></p> <p>Si chiede per il LOTTO 1 di modificare di conseguenza i quantitativi previsti in campionatura dal Capitolato Tecnico.</p> <p>Sarà cura dell'Operatore Economico inviare ulteriori campioni in fase di valutazione, qualora fosse necessario.</p>	<p>1) Requisito 1) Si accoglie l'osservazione. Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico.</p> <p>2) Requisito 8) Si accoglie l'osservazione. Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico.</p> <p>3) Requisito 9) Si accoglie l'osservazione. Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico.</p> <p>4) Requisito 10) Si accoglie l'osservazione. Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico.</p> <p>5) Requisito 11) Si accoglie l'osservazione. Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico.</p> <p>6) Si conferma il numero dei campioni richiesti. Si specifica che ciascuna azienda sanitaria deve avere a disposizione una confezione integra del dispositivo di microinfusione da visionare.</p>
6. del 8/9/21	si riscontra che il documento relativo ai chiarimenti, da voi caricato, non ha alcuna indicazione. Si prega di voler verificare.	Si procede a caricare documento.

N°	DOMANDA	RISPOSTA
7. del 9/9/21	<p>CHIARIMENTO LOTTO 1MICROINFUSORI CON ALGORITMOSistema integrato per l'infusione di insulina ed il monitoraggio in continuo del glucosio con algoritmo che programma la somministrazione di insulina sulla base dei valori di glucosio e delle informazioni date dal pazienteDOMANDA:• Con riferimento alle caratteristiche tecniche minime del Microinfusore con algoritmo "Funzione basale automatica adattativa che modula automaticamente l'erogazione ogni 5 minuti per raggiungere il valore di target personalizzabile , configurabile fino a 24 ore;" si chiede di rivedere il criterio eliminando "configurabile fino a 24 ore" poiché il sistema con algoritmo automatizza l'erogazione nelle 24 ore e nelle diverse giornate può variare il fabbisogno insulinico. Pertanto "configurabile fino a 24 ore" sottointende un'azione da parte dell'utilizzatore che andrebbe contro il concetto di automatizzazione del sistema integrato e pertanto in questo contesto è da ritenersi un refuso.***CHIARIMENTO LOTTO 3Microinfusore di insulina senza catetere (Patch Pump) : unico dispositivo che funge da serbatoio con pompa interna e meccanismo di inserimento automatico ed infusione integrata.DOMANDA:• Con riferimento alle caratteristiche tecniche minime generali dell'unità principale/base "Bolo max:25U;" si chiede di rivedere il criterio affinché vengano inclusi anche quei sistemi che diano diverse impostazioni di bolo massimo (superiore alle 25 U presenti attualmente) e che inoltre consentano anche di andare a modificare l'impostazione predefinita andandolo a diminuire. In questo modo si va anche a personalizzare la terapia e la gestione quotidiana dello strumento.Si suggerisce pertanto di rivedere il criterio nel seguente modo: "Bolo massimo modificabile e personalizzabile".In alternativa si suggerisce di rimuovere tale criterio in quanto lo stesso non è stato inserito nel lotto 2, lotto che identifica la stessa tipologia di sistema.***DOMANDA:• Con riferimento alle caratteristiche tecniche minime generali dell'unità principale/base "velocità di erogazione del bolo 1,0-15 U/min;" si segnala possibile refuso relativo alle 15 U/min (probabilmente è stata omessa la virgola dei decimali) in quanto tale profilo basale esporrebbe il paziente a elevati rischi.Inoltre si chiese se l'intervallo sopra indicato, eventualmente rivisto, si riferisca a un intervallo di minima e quindi si intendano accettare anche strumenti con range di velocità di erogazione che lo superino, perché ciò consentirebbe una maggiore personalizzazione della terapia.***Cordiali saluti.</p>	<p>1) Lotto 1: Si conferma, trattasi di refuso. Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico. 2) Lotto 3: Si accoglie l'osservazione "Bolo massimo modificabile e personalizzabile"? Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico. 3) Si accetta trattasi di refuso le 15 U/min sono da intendersi 1,5 U/min</p>
8. del 9/9/21	<p>Spett.le Ente, in virtù del principio di concorrenza più volte invocato dal D. Lgs. 50/2016, ed al fine di favorire la più ampia partecipazione degli Operatori Economici ad una procedura di gara pubblica, considerando la complessità e l'onerosità dei dispositivi offerti, si domanda, ivi, utile riduzione dei campioni richiesti da quattro ad uno, adeguatamente presentato da specialist di area.Si segnala a tal riguardo che, come rammentato da Codesta Spettabile Stazione Appaltante nella documentazione di Gara, e come statuito dal Consiglio di Stato nelle sentenze n. 4191 del 08.09.2015 e n. 1853 del 20.03.2019, la campionatura non assurge ad elemento costitutivo e/o integrativo della offerta tecnica, riveste, bensì, funzione dimostrativa, suscettibile di essere soddisfatta anche a mezzo presentazione di un campione. ***Cordiali saluti</p>	<p>Si conferma il numero dei campioni richiesti. Si specifica che ciascuna azienda sanitaria deve avere a disposizione una confezione integra del dispositivo di microinfusione da visionare.</p>
9. del 10/9/21	<p>Lotto 3 MICROINFUSORE DI INSULINA SENZA CATETERE (PATCH PUMP)In merito al 2 punto delle caratteristiche di minima "velocità basale min 0,1 u/ora max 35 u/ora"Si chiede conferma che la velocità basale debba essere compresa all'interno di un intervallo tra min 0,10 u/ora e max 35 u/ora, non coincidente con il valore massimo.</p>	<p>Trattasi di refuso. La velocità basale deve essere minimo 0,1 u/ora. Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico.</p>
10. del 10/9/21	<p>Lotto 2 MICROINFUSORI DI INSULINA SENZA CATETERE (PATCH PUMP) IMPERMEABILE:In riferimento al Lotto 2 Sub-lotto B dell'allegato 2 tabella elenco lotti , si chiede conferma che la terapia richiesta sia mensile indipendentemente dal confezionamento.In merito alle caratteristiche richieste si chiede conferma che il valore richiesto di 0,05 u/ora sia relativo all'incremento minimo di velocità basale e che la velocità basale minima sia di 0,10 u/ora come previsto anche nei requisiti del lotto 3 (equivalente a 2,4 unità di insulina basale nelle 24 ore). In merito al punto 3 delle caratteristiche di minima "almeno 12 profili basali configurabili , tra cui profili dedicati lavoro, ferie,malattia e basali temporanee reimpostate in % fino a 12"si chiede conferma che nei 12 profili configurabili richiesti siano comprese anche le basali temporanee.</p>	<p>1) Si conferma la terapia mensile indipendentemente dal confezionamento; 2) Si conferma la velocità basale minima di 0,10 u/ora. Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico. 3) Si accoglie l'osservazione si modifica con "fino a 12 profili". Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico. 4) Si conferma.</p>
11. del 11/9/21	<p>Buongiorno,da un'analisi del Capitolato Tecnico, requisiti tecnici minimi dei prodotti, Lotto 2, punto 12, "Rapporto insulina carboidrati anche in frazioni di unità 0,1 gr/U ins." si richiede se trattasi di refuso l'unità indicata di 0,1 e di specificare l'unità richiesta.</p>	<p>Si conferma, trattasi di refuso: è da intendersi "frazioni di 0,1 u/grammi ins. Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico.</p>

N°	DOMANDA	RISPOSTA
12. del 14/9/21	<p>Con riferimento al Lotto 2 procedura di gara in oggetto, scriviamo la presente per segnalare la presenza di previsioni della lex specialis di gara restrittive della partecipazione da parte degli operatori del settore che, nel caso in cui dovessero essere confermate, comporterebbero un'ingiustificata grave compromissione della concorrenza e la conseguente illegittimità dell'intera procedura per le seguenti ragioni.</p> <p>Tra i requisiti tecnici minimi che i prodotti offerti devono necessariamente soddisfare ai fini dell'ammissione alla gara, l'art. 3.1 del Capitolato Tecnico prevede in particolare "3) almeno 12 profili basali configurabili, tra cui profili dedicati lavoro, ferie, malattia e basali temporanee reimpostate in % fino a 12" e "15. Monitoraggio siti di applicazione".</p> <p>Entrambe le suddette caratteristiche riguardano funzioni che non sono contraddistinte da una particolare rilevanza clinica (tanto che non esistono nella letteratura scientifica studi al riguardo) e sono soddisfatte dal dispositivo di un unico operatore del settore (ossia dal dispositivo Omnipod), che sarebbe quindi il solo concorrente che potrebbe partecipare alla gara.</p> <p>Per quanto riguarda il requisito "3) almeno 12 profili basali configurabili, tra cui profili dedicati lavoro, ferie, malattia e basali temporanee reimpostate in % fino a 12", evidenziamo che la richiesta di almeno 12 profili basali configurabili, quale caratteristica necessaria per l'ammissione alla gara, è palesemente eccessiva e sproporzionata, in quanto nella prassi clinica i medici prevedono l'impostazione di massimo 2/3 profili basali, per evitare difficoltà gestionali. Il sistema A7 + TouchCare commercializzato dalla scrivente offre la possibilità di impostare 8 diversi profili basali tra cui quelli espressamente indicati nel Capitolato Tecnico (lavoro, malattia etc..) e, nonostante tale caratteristica soddisfi pienamente qualsiasi esigenza clinica, BSI sarebbe esclusa dalla partecipazione alla gara.</p> <p>È appena il caso di evidenziare che, come anticipato sopra, solo il dispositivo Omnipod dispone di 12 profili basali di programmazione.</p> <p>Con riferimento poi al requisito "15. Monitoraggio siti di applicazione", la lex specialis chiede a pena di esclusione una funzione che consenta di tenere traccia dei siti recenti dove è stato applicato il POD durante l'utilizzo.</p> <p>Al riguardo, rileviamo che le istruzioni in merito alle modalità per effettuare la rotazione dei siti sono fornite ai pazienti dal medico e dagli informatori scientifici. Una funzione di monitoraggio dei siti come quella chiesta in gara costituisce semplicemente una sorta di diario, che però non offre alcuna garanzia per il paziente in relazione alla rotazione dei siti stessi.</p> <p>Pertanto, la funzione in questione non è una caratteristica essenziale sotto il profilo clinico e la previsione della stessa quale requisito di partecipazione restringe la concorrenza in modo del tutto ingiustificato.</p> <p>Ancora una volta, infatti, l'unico concorrente sul mercato che possiede una funzione di monitoraggio dei siti di applicazione è Omnipod.</p> <p>Alla luce di quanto precede, quindi, senza alcuna effettiva ragione clinica, i requisiti in questione impediscono la partecipazione non solo alla scrivente, ma, a quanto consta, anche a tutti gli altri fornitori di patch pump, con l'unica eccezione di Omnipod, al quale sarebbe pertanto riservato l'intero affidamento.</p> <p>In questo modo, la procedura in esame otterrebbe un risultato esattamente opposto a quello dichiarato dalla lex specialis di gara, ossia, secondo le premesse del Disciplinare, la "selezione di operatori economici che, sulla base delle risultanze della procedura medesima, siano idonei ad erogare la fornitura oggetto di gara e con i quali verrà sottoscritto un Accordo Quadro", ai quali le Aziende potranno ordinare i prodotti sulla base del criterio dell'appropriatezza terapeutica- assistenziale.</p> <p>Infatti, laddove i suddetti requisiti non fossero emendati, l'accordo quadro potrebbe invece essere stipulato con un unico fornitore, a scapito non solo degli altri operatori del settore (e quindi della concorrenza), ma anche delle stesse Aziende Sanitarie, che sarebbero obbligate ad acquistare un unico prodotto, con profili anche di danno erariale.</p> <p>Con la presente, Vi invitiamo pertanto a rettificare il Capitolato Tecnico di gara eliminando i requisiti sopra indicati, con l'avviso che, in mancanza, saremo costretti a rivolgerci al Giudice Amministrativo e all'Autorità Anticorruzione a tutela della concorrenza e dei principi in materia di gare pubbliche sanciti dall'art. 30 del D.Lgs. 50/2016.</p>	<p>1) Si accoglie l'osservazione si modifica con "fino a 12 profili". Si veda risposto al chiarimento n. 11.</p> <p>2) Si accoglie. Si elimina "Monitoraggio siti di applicazione". Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico.</p>
13. del 14/9/2021	Spett.le Ente,In riferimento al lotto 1, avendo il trasmettitore garanzia 1 anno, si chiede di chiarire come si intende procedere per l'acquisizione dei trasmettitori necessari alla terapia negli anni successivi al primo.	Trattandosi di noleggio per il ciclo dei 4 anni deve essere compreso anche il trasmettitore.
14. del 15/9/2021	Spett.le Ente,si chiede di voler confermare che siano richiesti quale campionatura gratuita n.4 pezzi e non 4 confezioni di vendita. A tal fine si prega di considerare l'ingente valore economico dei prodotti da campionare. In attesa di cortese riscontro si porgonodistinti saluti	Si conferma il numero dei campioni richiesti. Si specifica che ciascuna azienda sanitaria deve avere a disposizione una confezione integra del dispositivo di microinfusione da visionare.
15. del 15/9/2021	In riferimento alla campionatura gratuita come indicato nella "Tabella Elenco Lotti" , considerato il costo elevato dei dispositivi, si richiede di ridurre la quantità da 4 pz a 1 pz	Si conferma il numero dei campioni richiesti. Si specifica che ciascuna azienda sanitaria deve avere a disposizione una confezione integra del dispositivo di microinfusione da visionare.
16. del 15/9/2021	La procedura risulta in manutenzione. Confermate che la scadenza della gara rimane il 28/09?	Come da chiarimento d'ufficio del 17/9/2021 la scadenza per la presentazione delle offerte economiche è stata prorogata al giorno 04/10/2021 ore 9,30.
17. del 15/9/2021	PUNTO 3.2 DEL CAPITOLATO - CAMPIONATURASi chiede di verificare che la quantità indicata per la campionatura sia corretta o si tratti di un refuso.Se confermate le quantità del bene durevole, per quanto riguarda il materiale di consumo può essere considerata la quantità unitaria contenuta in una confezione (n. 2 confezioni da 3 unità di sensori + n. 1 confezione da 10 unità di consumabile di microinfusore)?Inoltre, è possibile richiedere la restituzione del materiale una volta conclusa la gara?	Si conferma il numero dei campioni richiesti. Si specifica che ciascuna azienda sanitaria deve avere a disposizione una confezione integra del dispositivo di microinfusione da visionare.
18. del 15/9/2021	A pag. 33 del Disciplinare di gara paragrafo 16 CONTENUTO DELL'OFFERTA ECONOMICA alla lettera d) si parla di "ulteriori dichiarazioni ivi previste" ; si chiede cortesemente di chiarire a quali dichiarazioni ci si riferisce.	Le ulteriori dichiarazioni si riferiscono a quelle previste nella scheda generata dal Sistema di Consip e comunque richieste nella documentazione di gara.
19. del 17/9/2021	Relativamente alla campionatura si chiede conferma che siano da inviare 4 pezzi per ogni prodotto e non 4 confezioni	Si conferma il numero dei campioni richiesti. Si specifica che ciascuna azienda sanitaria deve avere a disposizione una confezione integra del dispositivo di microinfusione da visionare.
20. del 17/9/2021	Relativamente al lotto 3 nella tabella all. 2 ... il prodotto commercializzato dalla scrivente Società, pur corrispondendo a tutte le caratteristiche tecniche richiesta dal capitolato tecnico, non prevede due voci separate cannula e insertore, bensì un'unica componente preassemblata, per quanto sin qui esposto, per non veder compromessa la validità dell'offerta, si chiede al Vs. Spett.le Ente di voler precisare come debba essere compilata l'offerta, in subordine se sia possibile inserire unica voce per cannula e insertore.	E' consentito inserire un'unica voce per cannula e insertore purché il prodotto offerto non superi la base d'asta indicata.
21. del 17/9/2021	Buongiorno,relativamente al lotto 3 si chiede conferma dell'obbligo del pagamento della tassa di Gara all'AVCP e chiarire perchè l'importo base d'asta è di 715.200,00 mentre sul portale della AVCP è riportato € 1.037.040,00	Si specifica che l'importo riportato sul portale ANAC è riferito al valore complessivo dell'appalto comprensivo di tutte le opzioni previste nel punto 4.2 del disciplinare di gara.

N°	DOMANDA	RISPOSTA
22. del 20/09/2021	Con la presente sottoponiamo alla Vs. cortese attenzione la seguente richiesta di chiarimenti:1) Con riferimento al requisito minimo previsto al Lotto 1, che prevede: "9. trasmettitore, batteria interna ricaricabile, durata annuale", si rappresenta ivi che tale capacità tecnica individua uno ed un solo dispositivo presente sul mercato e commercializzato da un unico Operatore Economico. Considerando che le restanti Società operanti nel settore propongono dispositivi assimilabili, atti a soddisfare le medesime funzioni richieste dal Capitolato, aventi, tuttavia, una durata di esercizio inferiore ai 12 mesi, in virtù del principio di concorrenza affermato dal D. Lgs. 50/16, destinato a favorire la più ampia partecipazione ed a scongiurare restrizioni di mercato a vantaggio di un'unica Società, si domanda di rettificare il requisito minimo sopra detto prevedendo a contrario un "trasmettitore con durata minima di 3 mesi". 2) Busta Amministrativa (PAG. 24 DISCIPLINARE) La domanda di partecipazione è redatta, in bollo, preferibilmente secondo il modello denominato "Modello domanda di partecipazione". Vi chiediamo di confermare che sia da apporre solo n. 1 marca da bollo, a prescindere dalle pagine di cui si compone la Domanda di partecipazione.3) Busta Amministrativa (PAG. 22 DISCIPLINARE) Il dichiarante allega copia fotostatica di un documento di riconoscimento in corso di validità (...). Vi chiediamo di confermare che sia sufficiente allegare solo una volta il documento di identità del firmatario.	1) si accoglie l'osservazione. Si procederà con la rettifica del capitolato tecnico. 2) Si conferma. 3) Si conferma.
23. del 20/09/2021	Si chiede di confermare che nel caso in cui l'operatore economico avesse già richiesto la garanzia provvisoria, resta valida la prima data di scadenza del 28/09	Si conferma.
24. del 21/09/2021	Si chiede di confermare se anche la consegna dei campioni è prorogata al 4-10-21 ore 9.30 o se rimane invariato il termine del 28-09-21 ore 9.30.	Si specifica che la data di scadenza per la consegna dei campioni coincide con la data di scadenza per la presentazione delle offerte. Pertanto, a seguito di ultima modifica, detta data è stata prorogata al giorno 04 novembre 2021 ore 9:30.
25. del 22/09/2021	Buongiorno, con la presente si richiede riscontro alla PEC inviata in data 14/09/21 ore 11.58 con Lettera Istanza di Rettifica per la gara in oggetto.	Si invita a prendere visione dei documenti "Tabella elenco lotti rettificata" e "Capitolato tecnico rettificato" pubblicati a Sistema nella sezione documentale nonché della determina di rettifica n. 269 del 08/10/2021 pubblicata sul sito istituzionale della Stazione Appaltante.
26. del 30/09/2021	Buonasera, ci risulta una differenza tra la base d'asta indicata in piattaforma (Prezzo Offerto Valore massimo ammesso <=1588080,00) rispetto alla base d'asta indicata nei documenti di gara (€ 14.054.400,00). Pertanto si richiede come procedere per compilare la Scheda di Offerta.	Si invita a prendere visione dei documenti "Tabella elenco lotti rettificata" e "Capitolato tecnico rettificato" pubblicati a Sistema nella sezione documentale nonché della determina di rettifica n. 269 del 08/10/2021 pubblicata sul sito istituzionale della Stazione Appaltante.
27. del 04/10/2021	Gentilissimi, si chiede a Codesta Spettabile SA di confermare che l'imposta di bollo accompagna unicamente la Domanda di Partecipazione e non l'offerta economica.	Si conferma.
28. del 04/10/2021	Gentilissimi, si domanda, con la presente, la modalità di accesso alla futura seduta pubblica. Si chiede di precisare, in particolare, il link per la partecipazione, l'indirizzo cui trasmettere la procura.	Si specifica che trattandosi di gara telematica il link di accesso sarà disponibile nel dettaglio della procedura cui avete partecipato, cioè su acquistinretepa.it . Pertanto non è necessario inviare alcun documento di delega per i partecipanti.
29. del 04/10/2021	Si chiede di confermare, a fronte della proroga dei termini di presentazione delle offerte, che nel caso in cui l'operatore economico avesse già richiesto la garanzia provvisoria, resta valida la prima data di scadenza del 28/09.	Si conferma.
30. del 07/10/2021	Gentilissimi, si domanda con la presente se è necessario rimettere nuova Fideiussione a fronte di proroga scadenza Gara al 04.11.21.	Si specifica che non è necessario rimettere nuova Fideiussione.

IL RUP

DOTT.SSA LORENA LATTANZI

F.to digitalmente