

Procedura

Registro di Sistema Bando :PI055011-26

Ente Appaltante :ASL Viterbo

Oggetto :GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA TELEMATICA, IN AMBITO COMUNITARIO, AI SENSI DEGLI ARTT. 25-71 DEL D.LGS. N. 36/2023 E S.M.I., AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA ED INSTALLAZIONE, CHIAVI IN MANO, DI ARREDI TECNICI PER L'ALLESTIMENTO DELLA RADIOFARMACIA DELLA UOSD MEDICINA NUCLEARE DEL P.O. VITERBO.

CIG:BAD56C0565

[REDACTED]

[REDACTED]

Richiesta chiarimento

Registro di Sistema:PI071365-26del02/04/2026 18:42:50

Chiarimento

QUESITO 1:

A pag. 9 del Disciplinare di gara, in riferimento a articolo 6, sezione 6.2 e 6.3: si chiede gentilmente se tali requisiti vengano acquisiti d'ufficio o se debbasi presentare la documentazione richiesta. In caso debbasi presentare la documentazione richiesta, si chiede se ciò debba essere effettuato in sede di procedura o in fase di aggiudicazione, in quanto la documentazione richiesta a comprova del requisito di capacità tecnica e professionale purtroppo non è facilmente reperibile, considerato il lasso di tempo richiesto e il tempo medio di riscontro delle pubbliche amministrazioni.

QUESITO 2:

ISOLATORE SCHERMATO PER RADIOFARMACI PET

A pag. 3 del capitolato tecnico si richiede che la cella per radiofarmaci PET sia "interfaciabile per lo scaricamento della worklist ed eventuale ritorno dati"

Si fa presente che le celle di manipolazione non necessitano di connessione al RIS per la worklist, si chiede pertanto di non richiedere tale caratteristica tecnica come requisito minimo.

QUESITO 3:

ISOLATORE SCHERMATO PER RADIOFARMACI SPECT

A pag. 4 del capitolato tecnico si richiede che la Ditta Aggiudicataria dovrà provvedere allo smaltimento della attuale cella di manipolazione Comecer mod. Elizadue.

Per quanto di nostra conoscenza, tale cella non è smontabile in componenti più piccoli e dovrà necessariamente essere trasportata all'esterno dell'edificio in un unico pezzo. Pertanto, si chiede di chiarire la competenza dei lavori edili necessari al passaggio della cella dalla camera calda attuale fino all'esterno.

QUESITO 4:

SISTEMA MOBILE PER DISPENSAZIONE ED INFUSIONE

A pag. 4 del capitolato tecnico si chiede che il sistema mobile per dispensazione ed infusione radiofarmaci PET abbia le seguenti caratteristiche tecniche di minima:

"...apertura automatica della fiala madre multi dose..."

"deve poter avere la possibilità di dispensare e iniettare diversi radiofarmaci marcati con diversi radioisotopi: 18F – 64Cu – 177Lu – 90Y – 68Ga."

"deve essere dotato di sensori per il monitoraggio ambientale dell'attività"

Si fa presente che tali caratteristiche tecniche risultano estremamente specifiche e, per quanto di nostra conoscenza, riconducibili al prodotto di un unico Operatore Economico presente sul mercato.

Tale impostazione determina, di fatto, una limitazione significativa della concorrenza, comportando l'esclusione di tutti gli altri Operatori Economici potenzialmente in grado di fornire soluzioni equivalenti sotto il profilo funzionale, qualitativo e prestazionale, nonché alla fornitura di tutte le altre attrezzature oggetto della procedura.

Si richiama, in tal senso, il rispetto dei principi di libera concorrenza, non discriminazione, proporzionalità e massima partecipazione sanciti dalla normativa vigente in materia di contratti pubblici.

Alla luce di quanto sopra, si chiede cortesemente di valutare la possibilità di riformulare le specifiche tecniche in termini di requisiti funzionali e prestazionali, anziché caratteristiche puntuali riconducibili a soluzioni proprietarie specifiche di un prodotto.

Risposta a Richiesta Chiarimento**Registro di Sistema:**PI079885-26del15/04/2026 10:45:22**Risposta Quesito**

RISPOSTA QUESITO 1: In fase di presentazione offerte il concorrente deve autodichiarare il possesso dei requisiti di ordine speciale. La fase di comprova degli stessi è successiva e richiederà la produzione di specifici documenti anche in capo alla ditta offerente come da normativa vigente.

RISPOSTA QUESITO 2: Non è richiesto il collegamento al RIS, ma al sistema informatico di gestione del workflow e della preparazione del radiofarmaco (nel nostro caso, Astrim). Le ditte concorrenti dovranno declinare le capacità di interfacciamento dell'isolatore offerto.

RISPOSTA QUESITO 3: La rimozione di Elizadue dovrà inserirsi nelle attività di cantiere relative alla rimodulazione complessiva del reparto di Medicina Nucleare, in accordo con il cronoprogramma dei lavori ancora in corso di definizione, ma verosimilmente nella loro fase iniziale. Essa è quindi da considerarsi temporalmente distinta dalla consegna delle apparecchiature ed accessori richiesti in gara. Si intende che le attività edili collegate con la rimozione sono incluse nei lavori anzidetti e non insistono sulla presente gara.

RISPOSTA QUESITO 4: Si specifica che le caratteristiche tecniche riportate nel Capitolato Tecnico (rif. pag 4) descrivono il sistema nel suo complesso che dovrà rispondere alle esigenze aziendali della stazione appaltante, anche in virtù del principio di equivalenza Funzionale, ampiamente declinata negli atti di gara, nonché normativamente prevista dal D.L.vo 36/2023 e ss.mm.ii. Allegato II.5. Per quanto concerne specificamente gli isotopi dispensabili, si rappresenta che, fatta eccezione del Fluoro 18, quelli indicati in Capitolato rappresentano una mera indicazione/esemplificazione.