



**Azienda Ospedaliero Universitaria**  
**Policlinico "G.Rodolico – San Marco"**  
**Catania**  
**AVVISO**

**Procedura telematica RDO MePA per la fornitura in somministrazione annuale di RADIOFARMACI, per un importo complessivo a base d'asta di €213.785,00 IVA esclusa.**

**RDO N° 2946532**

**AVVISO DI CHIARIMENTI**

**Domanda 1:** Si fa presente che i lotti 1, 2, 12 riguardano materiale radioattivo, che viene consegnato tramite vettore specifico autorizzato, con consegne dedicate. Per consentire la massima partecipazione a tutti, si chiede di poter formulare un'offerta dedicata esclusivamente alle spese di consegna (come da attuali forniture), lasciando inalterata l'offerta dei lotti così come viene proposta. In caso di non accoglimento della proposta fatta, si chiede, per poter partecipare alla gara, o di modificare tali basi d'asta o di poter fare offerte in aumento rispetto all'importo a base di gara.

**Domanda 2:** chiediamo di poter quotare a parte le spese di trasporto per il lotto 1, generatore  $^{99m}\text{Tc}$ .I.

**Risposta 1 e 2:** In merito alla quotazione delle spese di spedizione ove previste si precisa che è consentita la loro indicazione nell'offerta dettagliata. Nell'offerta di sistema andrà indicata solo il ribasso sul prezzo complessivo a base d'asta del radiofarmaco. Ai fini dell'aggiudicazione si terrà conto della somma del prezzo unitario offerto e delle relative spese di spedizione.

**Domanda 3:** in merito al lotto 8 " $^{99m}\text{Tc}$ -sestamibi 1mg fiala", essendo disponibile in commercio un Kit freddo " $^{99m}\text{Tc}$ -Sestamibi" con AIC, con medesime "Indicazioni terapeutiche" nonché con medesima "posologia e modo di somministrazione" (consultabile tramite RCP) e considerando che i test diagnostici eseguibili dopo ricostituzione di una fiala di  $^{99m}\text{Tc}$ -Sestamibi dipendono dal tipo di test diagnostico eseguito, dalle caratteristiche della gamma camera utilizzata, dalle modalità di ricostituzione e dall'attività massima di ricostituzione ma non dalla quantità di principio attivo, si chiede di rettificare la caratteristica succitata (1 mg/flacone) in quanto configurerebbe un'esclusiva di mercato nonché l'esclusione di un kit freddo con AIC con le medesime indicazioni.

**Risposta 3:** L'offerta di prodotti equivalenti è prevista dal disciplinare di gara. Sarà compito dell'apposita Commissione tecnica di valutare l'equivalenza sulla base della relazione che sarà prodotta tra la documentazione di gara per come richiesto.

**Il Direttore del Settore Acquisti e Logistica**  
**(Dott. Calogero RAFFAELE ADDAMO)**