

Ai soggetti interessati

Torino, li 12/04/2017

Prot. n. 3576

**Oggetto:** Servizio di gestione delle apparecchiature elettromedicali presenti presso le Aziende del Servizio Sanitario della Regione Piemonte di cui all'art. 3 comma 1, lett. a) della L.R. 19/2007 e s.m.i. (gara 28-2017). **CHIARIMENTI.**

Con riferimento alla procedura di gara indicata in oggetto ed a riscontro delle richieste di chiarimenti pervenute, si osserva quanto segue.

**DOMANDA n. 1**

*In considerazione del fatto che fino a 3 anni dalla pubblicazione della nuova edizione della ISO 9001 (23/09/2015), restano valide le certificazioni e i rinnovi emessi a fronte di entrambe le edizioni della norma, sia 2008 che 2015 (IAF Resolution 2013 – 15), si chiede di confermare che il requisito di ordine tecnico-professionale richiesto alla lettera d) – pag. 6 del Disciplinare di gara, relativo al possesso da parte del concorrente della certificazione ISO 9001:2015 per le prestazioni oggetto di affidamento, risulti soddisfatto anche in caso di possesso della certificazione ISO 9001:2008.*

**RISPOSTA**

Si conferma.

**DOMANDA n. 2**

*In merito al requisito di ordine tecnico – professionali richiesto alla lettera e) – pag. 6 del Disciplinare di gara [aver regolarmente eseguito, negli esercizi 2014-2015-2016, almeno 4 (quattro) Servizi Integrati per la gestione delle apparecchiature elettromedicali simili a quelli oggetto di gara per Aziende Ospedaliere Pubbliche o Private di cui almeno 2 (due) per Aziende Ospedaliere o Aziende Ospedaliere Universitarie], si chiede conferma che lo stesso debba essere letto come segue: “aver regolarmente eseguito, negli esercizi 2014-2015-2016, almeno 4 (quattro) Servizi Integrati per la gestione delle apparecchiature elettromedicali simili a quelli oggetto di gara per Aziende Sanitarie o Aziende Ospedaliere Pubbliche o Private di cui almeno 2 (due) per Aziende Ospedaliere o Aziende Ospedaliere Universitarie”. Quanto precede in considerazione del fatto che formano oggetto dell'appalto in questione anche le strutture delle Aziende Sanitarie e non solo delle Aziende Ospedaliere.*

**RISPOSTA**

Per mero errore materiale è stato indicato “Aziende Ospedaliere Pubbliche o Private” laddove, invece, si intendeva riferirsi in generale alle Aziende Sanitarie. Pertanto, il requisito di cui alla lettera e) pag. 6 del Disciplinare di gara deve essere letto come di seguito riportato: “[...] aver regolarmente eseguito, negli esercizi 2014-2015-2016, almeno 4 (quattro) Servizi Integrati per la gestione delle apparecchiature elettromedicali simili a quelli oggetto di gara per Aziende

*Sanitarie Pubbliche o Private di cui almeno 2 (due) per Aziende Ospedaliere o Aziende Ospedaliere Universitarie”.*

\* \* \*

**DOMANDA n. 3**

*Tra i requisiti di ordine tecnico – professionali è richiesto al punto d) dell’art. 10 del Disciplinare: d) il possesso della certificazione UNI EN ISO 9001:2015 in corso di validità relativa alle prestazioni oggetto di affidamento.*

*Dalla data di pubblicazione avvenuta il 15/09/2015 della nuova edizione della norma ISO 9001 (da 2008 a 2015) per l’entrata in vigore, le autorità preposte hanno fissato un periodo transitorio di 3 anni dalla pubblicazione per l’adeguamento delle aziende che sono già certificate (i certificati ISO 9001:2008 rimangono validi fino a Settembre 2018).*

*Pertanto si chiede di confermare che la certificazione ISO 9001: 2008 soddisfa il requisito richiesto.*

**RISPOSTA**

Si rimanda alla risposta n. 1.

\* \* \*

**DOMANDA n. 4**

*All’art. 10 del Disciplinare, lett. d), “Requisiti di ordine tecnico – professionali”, si richiede “il possesso della certificazione UNI EN ISO 9001:2015 in corso di validità relativa alle prestazioni oggetto di affidamento”.*

*Si chiede conferma che ai fini della qualificazione dell’operatore economico concorrente il possesso della certificazione secondo la norma UNI EN ISO 9001:2008 sia da considerarsi equivalente alla certificazione conseguita secondo la più recente norma UNI EN ISO 9001:2015, secondo quanto previsto dal Dipartimento di Certificazione e Ispezione Accredia con Circolare n. 13/2015.*

**RISPOSTA**

Si rimanda alla risposta n. 1.

IF/LG

Il Responsabile del Procedimento  
Ing. Adriano LELI  
(firmato in originale)

