



[Home](#) / [Bandi e Strumenti di Acquisto](#) / [Bandi di gara in scadenza](#) / Dettaglio bando

DETTAGLIO



ESITI E PUBBLICAZIONI



CHIARIMENTI



PROTOCOLLO

Domanda:

Risposta: PI197350-25

Quesito: PI187092-25

Buon pomeriggio, si richiede gentilmente, considerato il periodo estivo di vacanza, la complessità della procedura, e la possibilità di inserimento di nuove tipologie di guanti, la PROROGA dei termini di presentazione dell'offerta e di trasmissione della campionatura di almeno 30 giorni. Ringraziamo e porgiamo cordiali saluti.

Risposta:

Si rappresenta che la procedura risulta pubblicata da oltre 45 giorni e che il termine complessivo per la presentazione delle offerte è pari a 56 giorni. Tutti i chiarimenti pervenuti sono stati evasi in data odierna, 19/09/2025, quindi ampiamente prima della scadenza prevista dalla normativa. Non sussistono, pertanto, ragioni specifiche che giustificano un'ulteriore dilazione dei termini, anche in considerazione del principio di efficienza e della necessità di garantire il risultato.

PROTOCOLLO

Domanda:

Risposta: PI197330-25

Quesito: PI195138-25

Buonasera, con la presente siamo a chiedere il seguente chiarimento: per i lotti n.7 e 8 viene richiesto, come requisito minimo da capitolato tecnico, la conformità alla norma ASTM F1671 con livello prestazionale di penetrazione pari a 3 o superiore. Si evidenzia che tale standard prevede esclusivamente la conformità ma non ha dei livelli prestazionali. Chiediamo pertanto conferma che sia sufficiente presentare un test report attestante tale conformità. Grazie

Risposta:

Si conferma che in gara è sufficiente la scheda tecnica tuttavia la Commissione giudicatrice e le Aziende sanitarie nel corso della fornitura possono riservarsi di chiedere anche l'esibizione del test/certificazione.

PROTOCOLLO

Domanda:

Risposta: PI197319-25

Quesito: PI195900-25

Buongiorno, con la presente siamo a chiedere i seguenti chiarimenti: 1) per la presentazione dell'offerta tecnica vengono richiesti, da disciplinare di gara, il "Modello offerta tecnica (All.7)" dove sono riportate le tabelle riepilogative delle caratteristiche sia minime che migliorative dei dispositivi e la "Relazione tecnico descrittiva" che deve illustrare i requisiti di minima e quelli discrezionali. Appurato che i due documenti, non loro contenuto, siano simili, chiediamo sia corretto utilizzare il "Modello offerta tecnica (All. 7)" come documento riepilogativo per facilitare le operazioni di presentazione dei dati e la "Relazione tecnico descrittiva" per allegare tutti quei documenti, test report e certificazioni, a comprova di quanto indicato nel "Modello offerta tecnica (All. 7); 2) per la presentazione dell'offerta tecnica viene

richiesto, da disciplinare di gara, al punto 6, "Certificazioni" in copia conforme all'originale con annessa dichiarazione dell'Organismo notificato. Chiediamo se sia corretto presentare tutte le certificazioni con dichiarazione di conformità all'originale ai sensi del DPR 445/2000 firmata digitalmente dal firmatario dell'offerta. Restando in attesa di cortese riscontro, porgiamo cordiali saluti.

Risposta:

1) Si conferma quanto indicato nel Disciplinare di gara all'art. 16 "Offerta Tecnica"

2) Si conferma

 **PROTOCOLLO**

Domanda:

Risposta: PI197314-25

Quesito: PI194965-25

Rettifica nostra richiesta di chiarimento PI194914-25: Chiediamo scusa, ma dobbiamo rettificare il chiarimento inviato in quanto il sistema non ha preso per il contenuto di proteine il simbolo di inferiore. Ripresentiamo il quesito: Capitolato tecnico – Punto 18 Caratteristiche tecniche e criteri di valutazione Lotto nr.02 Punto 4) deproteinizzati: chiediamo conferma intenziate "a basso contenuto di proteine", ossia con contenuto di proteine = o inferiore a 50µg/g. Un cordiale saluto.

Risposta:

Si conferma quanto indicato nella documentazione di gara.

 **PROTOCOLLO**

Domanda:

Risposta: PI197313-25

Quesito: PI194963-25

Rettifica nostra richiesta di chiarimento PI194913-25: Chiediamo scusa, ma dobbiamo rettificare il chiarimento inviato in quanto il sistema non ha preso per il contenuto di proteine il simbolo di inferiore. Ripresentiamo il quesito: Buonasera, siamo a chiedere i seguenti chiarimenti in relazione a Capitolato tecnico – Punto 18 Caratteristiche tecniche e criteri di valutazione Lotto nr.01.- Punto f) deproteinizzati: chiediamo conferma intenziate "a basso contenuto di proteine", ossia con contenuto di proteine = o inferiore a 50µg/g; Punto g) richiede guanti con sistema di dermoprotezione interno sintetico, mentre il titolo del lotto recita "guanti con e senza rivestimento sintetico interno". Chiediamo conferma che la Vostra richiesta sia per guanti con rivestimento interno in polimero sintetico. Un cordiale saluto.

Risposta:

Si conferma quanto indicato nella documentazione di gara.

 **PROTOCOLLO**

Domanda:

Risposta: PI197308-25

Quesito: PI194914-25

Capitolato tecnico – Punto 18 Caratteristiche tecniche e criteri di valutazione Lotto nr.02 Punto 4) deproteinizzati: chiediamo conferma intenziate "a basso contenuto di proteine", ossia con contenuto di proteine = 50µg/g. Un cordiale saluto.

Risposta:

VEDERE CHIARIMENTO PI194965-25

 **PROTOCOLLO**

Risposta: [PI197305-25](#)

Quesito: [PI194913-25](#)

Domanda:

Buonasera, siamo a chiedere i seguenti chiarimenti in relazione Capitolato tecnico – Punto 18 Caratteristiche tecniche e criteri di valutazione Lotto nr.01. - Punto f) deproteinizzati: chiediamo conferma intendiate “a basso contenuto di proteine”, ossia con contenuto di proteine =50µg/g; Punto g) richiede guanti con sistema di dermoprotezione interno sintetico, mentre il titolo del lotto recita “guanti con e senza rivestimento sintetico interno”. Chiediamo conferma che la Vostra richiesta sia per guanti con rivestimento interno in polimero sintetico. Un cordiale saluto.

Risposta:

VEDERE CHIARIMENTO PI194963-25

 **PROTOCOLLO**

Risposta: [PI197303-25](#)

Quesito: [PI185007-25](#)

Domanda:

3.Alla luce dei chiarimenti richiesti e alle nuove clausole di esclusione previste dal regolamento di esecuzione UE 2025/2017, siamo a chiedere di voler prorogare i termini di gara al fine di dare a tutti gli operatori economici la possibilità di avere il tempo necessario per meglio valutare ed offrire le migliori soluzioni presenti sul mercato.

Risposta:

Si segnala che, a seguito di verifica, è stato rilevato che nel Disciplinare è stato indicato il lotto n. 7 come soggetto al Regolamento (UE) 2025/1197.

Poiché tale lotto non rientra nei codici CPV previsti dal regolamento, si conferma che in questa procedura il Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1197 non trova applicazione.

 **PROTOCOLLO**

Risposta: [PI197299-25](#)

Quesito: [PI194952-25](#)

Domanda:

Buonasera, siamo a chiedere chiarimenti su Allegato 7 modello offerta tecnica. Chiediamo conferma che per i parametri qualitativi valutabili sulla campionatura sia sufficiente indicare “vedasi campionatura” o similare, senza ulteriori specifiche.Un cordiale saluto.

Risposta:

La campionatura verrà esaminata dalla Commissione al fine di verificare la sussistenza dei requisiti di minima e preferenziali, che in ogni modo devono essere trascritti nell'allegato 7 e che dovranno trovare puntuale riscontro nell'offerta tecnica presentata.

PROTOCOLLO

Risposta: PI197296-25

Quesito: PI194950-25

Domanda:

Buonasera, siamo a chiedere chiarimenti in merito a Capitolato tecnico – Punto 18 Caratteristiche tecniche e criteri di valutazione Lotti nr.05, 06, 07, 08, 10 Criteri di valutazione punto 10: Resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in BO (clorexidina, iodopovidone): Viene richiesta resistenza a clorexidina e a iodopovidone con attribuzione di 4 punti se in possesso di relativo test. Considerando che si tratta di due sostanze chiediamo di differenziare l'attribuzione del punteggio: 2 punti se presente test su clorexidina e 2 punti se presente test su iodopovidone, 4 punti se presenti entrambi. Un cordiale saluto.

Risposta:

Si conferma la documentazione di gara.

PROTOCOLLO

Risposta: PI197291-25

Quesito: PI194934-25

Domanda:

Buonasera siamo a chiedere chiarimenti in relazione a Capitolato tecnico – Punto 18 Caratteristiche tecniche e criteri di valutazione Lotti nr.09 Criterio di valutazione nr.07 Indice di resistenza allo strappo in N. Chiediamo se per l'attribuzione del punteggio verrà considerata la resistenza allo strappo prima o dopo l'invecchiamento accelerato. Si fa inoltre presente che la normativa prevede per i guanti da esame un valore minimo di 6N prima e dopo l'invecchiamento (nel disciplinare viene indicato 9N). Un cordiale saluto.

Risposta:

Si intende su prodotto integro alla consegna con data di produzione certa ed evidenziata.

Per il resto si conferma la documentazione di gara.

PROTOCOLLO

Risposta: PI197288-25

Quesito: PI194933-25

Domanda:

Buonasera siamo a chiedere chiarimenti in relazione a Capitolato tecnico – Punto 18 Caratteristiche tecniche e criteri di valutazione Lotti nr.05, 06, 07, 08, 10 Criterio di valutazione nr.08 Indice di resistenza allo strappo in N. Chiediamo se per l'attribuzione del punteggio verrà considerata la resistenza allo strappo prima o dopo l'invecchiamento accelerato. Si fa inoltre presente che la normativa prevede per i guanti da esame un valore minimo di 6N prima e dopo l'invecchiamento (nel disciplinare viene indicato 9N). Un cordiale saluto.

Risposta:

Si intende su prodotto integro alla consegna con data di produzione certa ed evidenziata.

Per il resto si conferma la documentazione di gara.

🔍 PROTOCOLLO

Risposta: PI197274-25

Quesito: PI194926-25

Domanda:

Buonasera siamo a chiedere chiarimenti in relazione a Capitolato tecnico – Punto 18 Caratteristiche tecniche e criteri di valutazione Lotti nr.01, 02, 03 Criterio di valutazione nr.09 Indice di resistenza allo strappo in N. Chiediamo se per l'attribuzione del punteggio verrà considerata la resistenza allo strappo prima o dopo l'invecchiamento accelerato. Un cordiale saluto.

Risposta:

Si intende su prodotto integro alla consegna con data di produzione certa ed evidenziata

🔍 PROTOCOLLO

Risposta: PI197271-25

Quesito: PI194923-25

Domanda:

Buonasera, siamo a chiedere chiarimenti in relazione a Capitolato tecnico – Punto 18 Caratteristiche tecniche e criteri di valutazione Lotto nr.09. Punto m): segnaliamo refuso in quanto viene indicato con tecnica sterile, mentre il lotto riguarda guanti non sterili; Punto o): come requisito minimo viene richiesta certificazione di test per antiblastici con elenco delle sostanze. Trattandosi di requisito minimo e che tale elenco non era stato reso noto in sede di dialogo tecnico chiediamo, in caso di mancanza di alcune sostanze, la possibilità di presentare ugualmente offerta con dichiarazione che i test sono in corso di esecuzione con obbligo di presentazione in caso di aggiudicazione. Questo in quanto i test sui chemioterapici richiedono un periodo di esecuzione piuttosto lungo, tale da non rispettare la data di scadenza offerta. Un cordiale saluto.

Risposta:

-Si conferma il refuso. Il requisito minimo corretto è " idonei per la manipolazione di farmaci chemioterapici e/o citotossici;"

-Si conferma che in gara è sufficiente la scheda tecnica tuttavia la Commissione giudicatrice e le Aziende sanitarie nel corso della fornitura possono riservarsi di chiedere anche l'esibizione del test/certificazione.

🔍 PROTOCOLLO

Risposta: PI197258-25

Quesito: PI194922-25

Domanda:

Buonasera, siamo a chiedere chiarimento in relazione a Capitolato tecnico – Punto 18 Caratteristiche tecniche e criteri di valutazione Lotto nr.07 e nr.08. Punto a): Si segnala un refuso in quanto viene richiesto un livello prestazionale di penetrazione 3 o superiore per ASTM F1671. La norma ASTM F1671 non prevede livelli prestazionali ed il test che descrive la penetrazione virale può essere superato o fallito. Si fa inoltre presente che trattasi di norma americana, la norma europea di riferimento è la EN374-5. Chiediamo quindi conferma che la Vs. richiesta sia: Resistenti alla penetrazione virale secondo EN374-5 e/o ASTM F1671. Un cordiale saluto.

Risposta:

Si conferma quanto richiesto nella documentazione di gara.

Fermo restando la facoltà per il concorrente di avvalersi del principio di equivalenza come previsto dall' All. II.5 del D.Lgs. 36/2023 con le modalità ivi indicate.

PROTOCOLLO

Risposta: PI197256-25

Quesito: PI194915-25

Domanda:

Buonasera, siamo a chiedere chiarimenti in relazione a Capitolato tecnico – Punto 18 Caratteristiche tecniche e criteri di valutazione Lotto nr.05. Si segnala refuso nel titolo: si richiedono guanti non sterili non chirurgici in lattice con e senza polvere. I requisiti minimi prevedono in più punti guanti senza polvere. Si chiede di confermare la richiesta di guanti in lattice senza polvere. Un cordiale saluto.

Risposta:

Si conferma che bisogna offrire "guanto in lattice senza polvere".

PROTOCOLLO

Risposta: PI197242-25

Quesito: PI194910-25

Domanda:

Buongiorno, siamo a chieder il seguente chiarimento in relazione a: Disciplinare – Punto 16. Offerta tecnica. Leggiamo che le certificazioni devono essere presentate in copia conforme all'originale con annessa dichiarazione dell'organismo Notificato (ovvero notificatore) sottoscritta con firma digitale dal legale rappresentante o soggetto munito di procura. Chiediamo conferma che la dichiarazione di conformità delle copie del certificato (di norma depositato presso l'organismo notificato) all'originale sia da redigere da parte dell'offerente ai sensi del DPR445/2000. Un cordiale saluto.

Risposta:

Si conferma

PROTOCOLLO

Risposta: PI197238-25

Quesito: PI194456-25

Domanda:

Spett.le Stazione Appaltante, Nel capitolato è richiesta la conformità dei guanti in nitrile alla norma ASTM F1671. Si segnala che i guanti certificati secondo la norma EN ISO 374-5 con marcatura "VIRUS" sono testati secondo la ISO 16604:2004 (metodo B), considerata tecnicamente equivalente all'ASTM F1671 per la resistenza alla penetrazione virale. Si chiede pertanto di confermare se la certificazione EN ISO 374-5 con marcatura "VIRUS" possa essere accettata in alternativa alla ASTM F1671. In attesa di un gentile riscontro, cordiali saluti.

Risposta:

Si conferma il capitolato tecnico fermo restando la facoltà per il concorrente di avvalersi del principio di equivalenza come previsto dall' All. II.5 del D.Lgs. 36/2023 con le modalità ivi indicate.

PROTOCOLLO

Risposta: PI197227-25

Quesito: PI191861-25

Domanda:

Buongiorno, la presente per far notare che i criteri di valutazione del lotto 11 del capitolato sono diversi da quelli indicati nella tabella allegato 7. Quali sono quelli corretti? cordiali saluti

Risposta:

Si chiarisce che l'allegato è un fac-simile creato per semplificare la presentazione dei dati. I criteri validi e corretti sono quelli indicati nella documentazione di gara, cioè nel Capitolato Tecnico.

? PROTOCOLLO

Risposta: PI197225-25

Quesito: PI189614-25

Domanda:

Spettabile Ente, ■In riferimento al lotto 9, criterio di valutazione 8, si segnala che In merito ai farmaci chemioterapici, considerato l'elevato rischio a cui è esposto l'operatore durante la loro manipolazione, nell'industria dei guanti a uso sanitario è prassi comune testare la permeazione dei chemioterapici secondo lo standard ASTM D6978-05. Questo standard, specificamente ideato per tale scopo, è 100 volte più sensibile della EN 16523-1 nel rilevare la permeazione di queste sostanze. Il test viene condotto a temperature simili a quelle del corpo umano (35°C anziché 23°C), su palmo e polsino, includendo le parti più sottili del guanto (invece del solo palmo per guanti inferiori a 400 mm). Vengono testate almeno 9 sostanze chemioterapiche, e il limite di permeazione è fissato a 0,01 µg/cm²/min, che è significativamente più stringente rispetto al limite previsto dalla EN 16523-1, pari a 1,00 µg/cm²/min. Si richiede quindi conferma che, ai fini della valutazione di merito, verrà preso in considerazione il totale delle sostanze chemioterapiche e verrà valutato il numero di sostanze testate in accordo con lo standard ASTM D6978-05.

Risposta:

Si conferma il capitolato tecnico fermo restando la facoltà per il concorrente di avvalersi del principio di equivalenza come previsto dall' All. II.5 del D.Lgs. 36/2023 con le modalità ivi indicate.

? PROTOCOLLO

Risposta: PI197218-25

Quesito: PI189613-25

Domanda:

Spettabile Ente, ■Lotto 7. In riferimento al lotto 7, 8 come requisito minimo ASTM F 1671 di livello prestazionale di penetrazione 3 o superiore, si sottolinea che la norma ASTM F1671 è la norma nordamericana che valuta la resistenza dei materiali alla penetrazione di agenti patogeni trasmessi dal sangue, utilizzando il test del batteriofago Phi-X174 come sistema di prova, mentre la EN ISO 374-5 è la norma europea che certifica la protezione contro batteri, funghi e virus; per la protezione contro i virus che richiede il superamento del test ISO 16604 (che usa anch'esso il batteriofago Phi-X174). Si chiede pertanto conferma di accettare anche i prodotti conformi a EN ISO 374-5 in alternativa all'indicazione della norma ASTM F1671 come già previsto per i lotti 1,2,3 in quanto entrambe le norme prevedono test di resistenza alla penetrazione virale basati su batteriofago Phi-X174 e sono riconosciute per certificare la protezione da virus

Risposta:

Si conferma la documentazione di gara.

Fermo restando la facoltà per il concorrente di avvalersi del principio di equivalenza come previsto dall' All. II.5 del D.Lgs. 36/2023 con le modalità ivi indicate.

? PROTOCOLLO

Domanda:

Risposta: PI197213-25

Quesito: PI189611-25

Spettabile Ente, ■Per i lotti 5, 6, 7, 9, 10 si chiede di specificare se l'indice di resistenza allo strappo oggetto di valutazione è da intendersi prima o dopo la rottura

Risposta:

Si intende su prodotto integro alla consegna con data di produzione certa ed evidenziata.

PROTOCOLLO**Domanda:**

Risposta: PI197211-25

Quesito: PI188555-25

Buongiorno,in riferimento al lotto 9 si chiedono i seguenti chiarimenti tecnici:- al punto m dei requisiti minimi viene richiesto che i guanti siano idonei per la manipolazione con tecnica sterile, pertanto sembra che chiediate dei guanti sterili. Vengono però richiesti guanti ambidestri e la base d'asta è troppo bassa per un guanto sterile. Si chiede se la sterilità sia un refuso.- al punto o) dei requisiti minimi viene chiesto che i guanti siano dotati di test per antiblastici. Il test report va allegato?ringraziamo e porgiamo cordiali saluti

Risposta:

Si conferma il refuso. Il requisito minimo corretto è " idonei per la manipolazione di farmaci chemioterapici e/o citotossici;"

-Si conferma che in gara è sufficiente la scheda tecnica tuttavia la Commissione giudicatrice e le Aziende sanitarie nel corso della fornitura possono riservarsi di chiedere anche l'esibizione del test/certificazione.

PROTOCOLLO**Domanda:**

Risposta: PI197191-25

Quesito: PI189610-25

Spettabile Ente, ■In riferimento al lotto 5 si chiede di confermare che il prodotto richiesto sia da considerarsi senza polvere

Risposta:

Si conferma che bisogna offrire "guanto in lattice senza polvere".

PROTOCOLLO**Domanda:**

Risposta: PI197189-25

Quesito: PI187290-25

Buongiorno,siamo a sollecitare una Vs risposta alla richiesta di chiarimenti inviata in data 08/08/2025 ore 11:13:43 con nr di registro : PI172548-25 e che riportiamo di seguito:LOTTO 10 - Requisiti minimi - punto j:cosa si intende, numericamente, per "congruo numero" di supporti a muro ?GrazieCordiali saluti

Risposta:

Tanti quante sono le postazioni in cui l'utilizzo dei guanti in oggetto risulta routinario

 **PROTOCOLLO**

Risposta: [PI197158-25](#)

Quesito: [PI184971-25](#)

Domanda:

1. Nel Capitolato Tecnico, tra i vari requisiti premiali, è richiesto che i vari guanti offerti siano totalmente privi di acceleranti. Test report che certifichino la non rilevabilità di acceleranti, in quanto al di sotto della soglia di rilevabilità, sono sufficienti a soddisfare tale requisito?

Risposta:

In tutti i criteri di valutazione formulati nel modo seguente: "La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il prodotto totalmente privo di acceleranti risultante dalla scheda tecnica. SI/NO" sono da intendersi nel senso che le sostanze chimiche estratte/testate sono assenti o con concentrazione inferiore al limite di rilevamento 2 µg/g.

 **PROTOCOLLO**

Risposta: [PI197156-25](#)

Quesito: [PI184589-25](#)

Domanda:

Buongiorno, in riferimento al lotto 7 è indicato tra i requisiti minimi "manichetta lunga non inferiore a 270 mm". Si chiede se si intende lunghezza totale del guanto non inferiore a 270 mm e non solo lunghezza della manichetta. cordiali saluti

Risposta:

Si conferma che si intende la lunghezza totale del guanto

 **PROTOCOLLO**

Risposta: [PI197147-25](#)

Quesito: [PI184405-25](#)

Domanda:

Buongiorno, nei lotti 7 e 8 nei requisiti minimi viene indicato "ASTM F1671, LIVELLO PRESTAZIONALE DI PENETRAZIONE 3 O SUPERIORE". Il test in questione però è un test pass/fail non ci sono livelli di penetrazione. chiediamo la richiesta del livello sia un refuso. cordiali saluti

Risposta:

Si conferma quanto richiesto nella documentazione di gara.

 **PROTOCOLLO**

Risposta: [PI197134-25](#)

Quesito: [PI184383-25](#)

Domanda:

Buongiorno, se un medesimo prodotto è proposto in più lotti, è possibile inviare campionatura solamente per la quantità di un lotto? o va inviata moltiplicata per i lotti? cordiali saluti

Risposta:

È possibile inviare campioni solo per la quantità di un lotto, specificando sulle etichette i lotti per i quali viene presentata la campionatura.

? PROTOCOLLO

Risposta: PI197131-25

Quesito: PI184351-25

Domanda:

Buongiorno, in riferimento al criterio "Indice di resistenza allo strappo", si intende prima o dopo l'invecchiamento?
cordiali saluti

Risposta:

Si intende su prodotto integro alla consegna con data di produzione certa ed evidenziata

? PROTOCOLLO

Risposta: PI197129-25

Quesito: PI181899-25

Domanda:

Spettabile Ente, si chiede cortese riscontro ai chiarimenti di seguito dettagliati: -Capitolato Tecnico – Criteri di valutazione Si fa presente che i criteri di valutazione dei diversi lotti di guanti sterili chirurgici e guanti non sterili da esplorazione e medicazione per quanto riguarda il Criterio di Valutazione "Indice di resistenza allo strappo" viene specificato che "sarà oggetto di valutazione l'indice di resistenza allo strappo dei guanti superiore al minimo accettato dalla normativa (9 Newton per il lattice)". Si fa presente che il criterio di valutazione così descritto viene applicato nel Capitolato tecnico per tutti i lotti sia guanti chirurgici che non chirurgici indipendentemente dal materiale di composizione: ci risulta che il vinile, richiesto per il lotto 6, oppure il nitrile, richiesto per i lotti 7 e 8, preveda all'interno della Norma un numero di Newton inferiore a 9, previsti appunto per il lattice. Si chiede cortesemente di indicare il livello minimo accettato dalla Norma che verrà considerato nella valutazione dei guanti non chirurgici in materiale differente dal lattice, ovvero in vinile o nitrile. -Capitolato Tecnico – Lotto 6 GUANTI NON STERILI IN VINILE SENZA POLVERE Si chiede cortesemente di chiarire se il dispositivo medico richiesto debba essere un Dispositivo di Protezione Individuale (DPI). Cordialità

Risposta:

-Si conferma la documentazione di gara.

-Sono da considerarsi dpi nell'ambito di utilizzo cui sono destinati

? PROTOCOLLO

Risposta: PI197124-25

Quesito: PI180663-25

Domanda:

Buon pomeriggio, in riferimento al lotto 5, tra i requisiti minimi è da indicare "ipoallergenico". I guanti in lattice naturale non possono essere definiti "ipoallergenici". Il lattice, infatti, contiene proteine naturali che possono determinare reazioni allergiche e anafilattiche in soggetti sensibili. Per tale motivo, la dicitura corretta da utilizzare è "guanto in lattice naturale senza polvere, a ridotto contenuto proteico" e non "ipoallergenico". Si conferma che la dicitura indicata

va bene?cordiali saluti

Risposta:

Si intende non trattato in modo da non aggiungere ulteriori sostanze allergizzanti

 **PROTOCOLLO**

Risposta: PI197108-25

Quesito: PI179181-25

Domanda:

Buongiorno,con la presente si chiedono i seguenti chiarimenti:- la certificazione CE va inserita nel punto 1 "schede tecniche" o nel punto 6 "certificazioni"? in quanto viene indicata in entrambi i punti.- cosa si intende per dichiarazione dell' Organismo Notificato da associare al certificato CE? intendete la dichiarazione di conformità del produttore?- le eventuali dichiarazioni del produttore richieste di criteri di valutazione, o gli eventuali test report dove vanno inseriti? - Per quanto riguarda il lotto 5 viene indicato che l' indice di resistenza minima per i guanti in lattice è di 9 N. Chiediamo se sia un refuso in quanto l' indice di resistenza minimo per i guanti chirurgici è di 6 N. Ringraziamo e porgiamo cordiali saluti

Risposta:

-Nelle certificazioni.

-Vuol dire che la dichiarazione di conformità del dispositivo medico alle norme viene emessa dall'organismo notificato e deve essere presente all'interno del certificato ovvero può essere presente in calce o a margine o mediante annessa dichiarazione resa dallo stesso Organismo.

-Le eventuali dichiarazioni del produttore richieste ai fini dei criteri di valutazione, così come gli eventuali test report, dovranno essere inseriti all'interno della busta tecnica, unitamente alla restante documentazione tecnica richiesta dalla lex specialis di gara.

-si conferma la documentazione di gara

 **PROTOCOLLO**

Risposta: PI197104-25

Quesito: PI178686-25

Domanda:

Si chiede se a comprova dei requisiti tecnici minimi e premiali sia sufficiente la scheda tecnica o si debbano presentare anche le relative certificazioni/test. Es. il valore AQL basta riportarlo in scheda tecnica o si deve presentare anche il relativo test

Risposta:

Si conferma che in gara è sufficiente la scheda tecnica tuttavia la Commissione giudicatrice e le aziende sanitarie nel corso della fornitura possono riservarsi di chiedere anche l'esibizione del test/certificazione.

 **PROTOCOLLO**

Risposta: PI197083-25

Quesito: PI178683-25

Domanda:

Al lotto 5 viene riportata nella descrizione del lotto la seguente dicitura: "GUANTI NON STERILI NON CHIRURGICI IN LATTICE CON E SENZA POLVERE". Si chiede di chiarire se il guanto debba avere o meno la polvere? Altrimenti si dovrebbero presentare due guanti differenti nel medesimo lotto

Risposta:

Si conferma che bisogna offrire "guanto in lattice senza polvere".

? **PROTOCOLLO****Risposta:** [PI197078-25](#)**Quesito:** [PI178681-25](#)**Domanda:**

Al lotto 1 viene riportata nella descrizione del lotto la seguente dicitura: "GUANTI CHIRURGICI STERILI IN LATTICE SENZA POLVERE (CON E SENZA RIVESTIMENTO SINTETICO INTERNO)". Si chiede di chiarire se il guanto debba avere o meno il rivestimento sintetico interno? Altrimenti si dovrebbero presentare due guanti differenti nel medesimo lotto

Risposta:

Si conferma la documentazione di gara e che il fornitore abbia almeno il 50% di disponibilità di entrambe le tipologie. Fermo restando la possibilità di scelta dell'azienda sanitaria di opzionare anche il 100% di una determinata tipologia.

? **PROTOCOLLO****Risposta:** [PI197065-25](#)**Quesito:** [PI177983-25](#)**Domanda:**

LOTTO 5 - GUANTI NON STERILI NON CHIRURGICI IN LATTICE CON E SENZA POLVERE. Confermate il requisito 11 (atipico per i guanti da esame in lattice): contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità? Tale requisito minimo comporta l'esclusione se non dimostrato? Facciamo presente inoltre, in merito al criterio di valutazione n. 10 (Resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone) che il guanto da esame in lattice di gomma naturale non resiste alle due sopracitate sostanze chimiche, a differenza dei guanti da esame in nitrile.

Risposta:

-Si conferma la documentazione di gara e il non possesso di tale requisito comporta l'esclusione.
-Si conferma la documentazione di gara .

? **PROTOCOLLO****Risposta:** [PI197060-25](#)**Quesito:** [PI175802-25](#)**Domanda:**

Buongiorno con riferimento a quanto richiesto nel disciplinare all'art.16 OFFERTA TECNICA e precisamente al punto 6 CERTIFICAZIONI di pag. 39 , si chiede di chiarire cosa si intende per " annessa dichiarazione dell'Organismo Notificato (ovvero ente notificatore)."Chiediamo conferma della fattibilità di allegare una dichiarazione dell'offerente ai sensi dell'art.76 del DPR 445 attestando che la copia prodotta e allegata in gara è conforme all'originale Si resta in attesa di cortese riscontro Distinti saluti Ufficio gare

Risposta:

Si conferma.

🔗 PROTOCOLLO

Risposta: PI197048-25

Quesito: PI175721-25

Domanda:

Buongiorno siamo a chiedere cortesemente i seguenti chiarimenti :GARANZIA PROVVISORIA Buongiorno si chiede se possibile ridurre la cauzione provvisoria del 20%, in quanto in possesso del rating di legalità e del modello 231 , come previsto dall'allegato II.13 del d.lvo 36/2023CAMPIONATURA Con riferimento a quanto indicato nel disciplinare e i chiarimenti pubblicati chiediamo cortesemente di voler precisare se la quantità da campionare per misura deve intendersi di nr, 3 dispenser completi per le taglie centrali esempio 7 e 7,5 (considerando che un dispenser completo solitamente è di 50 e/o 100 paia) e di 3 unità (busta singola sterile contenente un paio di guanti) per le restanti taglie 5,5-6-6,5-8-8,5 e9) In attesa di riscontro porgiamo distinti saluti Ufficio gare

Risposta:

-In base all'articolo 106, comma 8, del Codice dei contratti pubblici, in combinato disposto con l'Allegato II.13, è confermata la possibilità di ridurre la cauzione provvisoria del 20%.

-Si conferma quanto già indicato nei chiarimenti pubblicati .

🔗 PROTOCOLLO

Risposta: PI197044-25

Quesito: PI175148-25

Domanda:

Buonasera, con la presente siamo a chiedere i seguenti chiarimenti:1) Vs. lotto n. 1 - viene chiesto un guanto chirurgico sterili in lattice senza polvere CON E SENZA rivestimento sintetico interno. Si tratta quindi di due differenti tipologie di prodotto all'interno dello stesso lotto? Devono essere offerte entrambe? Allo stesso prezzo?2)Vs. lotto n. 5 - viene chiesto un guanto in lattice CON E SENZA polvere mentre alla lettera d) dei relativi requisiti minimi viene indicato esclusivamente SENZA POLVERE. Bisogna offrire entrambe le tipologie? Allo stesso prezzo?Grazie per la collaborazione, saluti

Risposta:

1. Per il lotto 1 si conferma lo stesso prezzo e che il fornitore abbia almeno il 50% di disponibilità di entrambe le tipologie. Fermo restando la possibilità di scelta dell'azienda sanitaria di opzionare anche il 100% di una determinata tipologia.
2. Si conferma che bisogna offrire "guanto in lattice senza polvere".

🔗 PROTOCOLLO

Risposta: PI197042-25

Quesito: PI172922-25

Domanda:

In tutti i lotti di guanti non chirurgici (da esame), viene riportato nel "Capitolato Tecnico" (punto 18), nel criterio "Indice di resistenza allo strappo", un valore di 9 Newton. Vi preghiamo di correggere come segue: 6 Newton per i guanti non sterili in lattice e nitrile e 3.6 Newton per i guanti non sterili in vinile. LOTTO 7 – requisito minimo a. La norma ASTM F1671 non specifica livelli prestazionali di penetrazione. Fate riferimento quindi alle norme EN 374-1 e EN 16523-1??LOTTO 7 – Nell'allegato "Quadro esigenziale e progetto di fattibilità tecnico-economica" (punto 6 –

pagg. 4 – 5 – 6), viene indicato che il meccanismo incentivante inerente al Life Cycle Assessment (LCA), verrà applicato al momento dell'esecuzione del contratto. Inoltre, nel "Capitolato Tecnico" (punto 17 pagg. 22 – 23), viene indicato che "la produzione dello studio LCA è parte integrante della regolare esecuzione del contratto e costituisce REQUISITO ESSENZIALE per l'emissione dei pagamenti. L'inosservanza di tale obbligo comporta l'impossibilità di procedere ai pagamenti dovuti e costituisce causa di risoluzione del contratto per inadempimento". Alla luce di quanto sopra siamo a richiedere se il NON possesso del LCA è motivo di esclusione dalla partecipazione al lotto 7, oppure è solamente previsto ai fini dell'eventuale proroga semestrale. LOTTO 9 – criterio di valutazione 8 – Si richiede qual è il livello prestazionale di permeazione minimo richiesto e se viene accettata la norma specifica ASTM D6978-05

Risposta:

-Si conferma la documentazione di gara

-LOTTO 7 :Si conferma quanto richiesto nella documentazione di gara.

-LOTTO 7: Come specificato nella documentazione di gara si tratta di una clausola premiante consistente nella possibilità di prorogare il contratto per un ulteriore periodo di 6 mesi rispetto alla durata inizialmente prevista dalla convenzione; l'incidenza del LCA è esclusivamente riferita alla fase di esecuzione del contratto e non alla fase di espletamento della gara . Per la partecipazione alla gara (e al lotto n.7) non è richiesto il possesso del LCA.

Si suggerisce di prendere visione della documentazione pubblicata in occasione della CPM espletata nel corso del mese di maggio 2025 e regolarmente pubblicata sul sito istituzionale con approfondimenti specifici sul tema del LCA alla fase esecutiva (<https://puntozeroscarl.it/bandi-e-gare/CRAS/2025/consultazione-preliminare-di-mercato-ai-sensi-dellart-77-del-d-lgs-36-2023-volta-alla-raccolta-dinformazioni-utili-nellambito-della-promozione-dellesg-environmentalsocial-and-govern/>).

-LOTTO 9:Si conferma quanto richiesto nella documentazione di gara.

 **PROTOCOLLO**

Risposta: PI197031-25

Quesito: PI172548-25

Domanda:

Buongiorno, LOTTO 10 - Requisiti minimi - punto j:cosa si intende, numericamente, per "congruo numero" di supporti a muro ?GrazieCordiali saluti

Risposta:

Tanti quante sono le postazioni in cui l'utilizzo dei guanti in oggetto risulta routinario

 **PROTOCOLLO**

Risposta: PI194968-25

Quesito: PI193474-25

Domanda:

Spett.le Ente, con la presente siamo a chiedere il seguente chiarimento: 1) Possesso requisiti del Regolamento UE 2025/1197Nel caso di partecipazione ad un solo lotto la cui base d'asta sia inferiore a euro 5.000.000, si chiede se sia necessario compilare la sezione " Giustificativi Offerta Economica" con l'origine dei prodotti e se si applichi il regolamento. In attesa di Vostro riscontro, ringraziamo e porgiamo distinti saluti.

Risposta:

Si segnala che è stato indicato solo il lotto n. 7 come potenzialmente soggetto al Regolamento (UE) 2025/1197 in quanto supera i 5 milioni di euro.

Poiché tale lotto tuttavia non rientra nei codici CPV previsti dal regolamento, si conferma che in questa procedura il Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1197 non trova applicazione.

PROTOCOLLO

Risposta: PI194850-25

Quesito: PI192588-25

Domanda:

Buongiorno, si segnala che in fase di inserimento CIG per generare gli avvisi di pagamento, il portale ANAC segnala: << GAE07 - Il codice inserito è valido ma non è attualmente disponibile per il pagamento. E' opportuno contattare la stazione appaltante. >> , si chiede pertanto vostro intervento.Cordiali saluti

Risposta:

La scrivente Stazione Appaltante sta provvedendo a rimuovere ogni problematica segnalata, precisando tuttavia che si tratta di malfunzionamenti non attribuibili alla piattaforma di e-procurement e neppure ad attività che può porre in essere la Stazione Appaltante, ma solo ANAC, che stiamo coinvolgendo e che auspichiamo si attivi nel più breve tempo possibile.

Vi terremo aggiornati sull'evolversi della situazione

PROTOCOLLO

Risposta: PI194843-25

Quesito: PI183498-25

Domanda:

Buongiorno, si chiede conferma che la presentazione dei "Giustificativi Offerta economica" non sia obbligatoria e quindi non sia richiesta a pena di esclusione. Un cordiale saluto.

Risposta:

Si conferma, ma è fortemente consigliato per efficientare le tempistiche di gara come scritto nel Disciplinare di gara.

PROTOCOLLO

Risposta: PI194840-25

Quesito: PI179931-25

Domanda:

Buongiorno,in riferimento all' allegato 7, per la parte "valore dichiarato" va comunque compilata la colonna se il valore è riscontrabile da campionatura? o possiamo lasciare vuoto il campo?cordiali saluti

Risposta:

Come da Disciplinare di gara, si precisa che tale allegato rappresenta un fac-simile predisposto allo scopo di facilitare le operazioni di presentazione dei dati, che dovranno trovare puntuale riscontro nella documentazione tecnica e nella campionatura presentata a corredo dell'offerta. La compilazione dovrà avvenire secondo le esatte indicazioni contenute nel modello stesso.

PROTOCOLLO

Risposta: PI194838-25

Quesito: PI178678-25

Domanda:

Relativamente al paragrafo 5.2.1 del Disciplinare di gara si chiede di chiarire se la soglia di 5.000.000 € è riferita:- al base d'asta del singolo lotto?- al base d'asta totale dell'appalto?- all'importo offerto? Inoltre, nel Regolamento di esecuzione UE 2025/1197 non viene usato il termine "lotto" ma "procedura" a differenza di quanto da Voi riportato nel disciplinare

Risposta:

Si segnala che, a seguito di verifica, è stato rilevato che nel Disciplinare è stato indicato il lotto n. 7 come soggetto al Regolamento (UE) 2025/1197.

Poiché tale lotto non rientra nei codici CPV previsti dal regolamento, si conferma che in questa procedura il Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1197 non trova applicazione.

PROTOCOLLO

Risposta: PI194836-25

Quesito: PI177847-25

Domanda:

Buonasera, con la presente siamo a chiedere il seguente chiarimento: con riferimento all'art. 17 del capitolato tecnico "metodologia LCA" siamo a chiedere conferma che lo studio non sia richiesto già in fase di presentazione dell'offerta me che dovrà essere prodotto obbligatoriamente dall'aggiudicatario del lotto di riferimento entro 12 mesi dall'avvio della fornitura.Grazie

Risposta:

Si conferma.

PROTOCOLLO

Risposta: PI194833-25

Quesito: PI177601-25

Domanda:

Buongiorno, con la presente ci riferiamo all'applicazione del Regolamento UE 2025/1197 da Voi citato al punto 5.2.1 del disciplinare di gara per evidenziare quanto segue: premesso che tale regolamento si applica ai dispositivi medici rientranti nei codici CPV da 33100000-1 a 33199000-1, facciamo presente che i guanti monouso appartengono al codice CPV 18424300 e pertanto non rientrano nei codici soggetti a tale regolamento, come invece da Voi applicato al lotto n. 7. Chiediamo pertanto maggiori delucidazioni in merito. Cordiali saluti

Risposta:

Confermiamo che il Regolamento (UE) 2025/1197 si applica unicamente ai dispositivi medici classificati nei CPV da 33100000-1 a 33199000-1, come stabilito nel relativo atto di applicazione della Commissione Europea. I guanti monouso, oggetto del lotto 7, rientrano invece nel codice CPV 18424300, pertanto non sono soggetti alle disposizioni di questo regolamento.

🔍 PROTOCOLLO

Risposta: PI192286-25

Quesito: PI192236-25

Domanda:

Buongiorno, si chiede di rendere disponibile il contributo ANAC al pagamento. Cordiali saluti

Risposta:

Come da comunicazione pubblicata in data 11/09, l'avviso di appalto rettificato è stato pubblicato e -teoricamente- dovrebbe poter eseguire tutte le operazioni. A cos' altro si riferisce? può fornirci ulteriori precisazioni per favore?

🔍 PROTOCOLLO

Risposta: PI190120-25

Quesito: PI184987-25

Domanda:

2.Nel Disciplinare di Gara al par. 18 – OFFERTA ECONOMICA, è indicato che il prezzo unitario offerta debba avere massimo due cifre decimali. Ad avviso della scrivente società e dalle molteplici aggiudicazioni a livello nazionali, si può riscontrare che le cifre decimali necessarie per una corretta aggiudicazione senza il verificarsi di molteplici offerte a parimerito è di almeno 4 cifre. Pertanto vi chiediamo di rettificare tale requisito.

Risposta:

Con riferimento al quesito sottoposto e facendo seguito a precedenti quesiti sullo stesso tema a cui abbiamo fornito risposta pubblicata il giorno 8/09/2025, vi informiamo che PuntoZero ha disposto i necessari aggiornamenti in piattaforma. In particolare come ribadito anche nel documento pubblicato oggi 11/09/2025, sono da oggi operative le funzionalità relative al numero di decimali messi a disposizione del Operatore Economico che passano da 2 decimali a 5 decimali per dare possibilità di valorizzare anche importi unitari di piccole dimensioni economiche in corrispondenza delle voci "prezzo offerte per unità di misura iva esclusa" e "valore offerto".

Per gli Operatori Economici che hanno già effettuato l'inserimento (anche parziale) dell'offerta economica si raccomanda di eseguire la funzione "VERIFICA INFORMAZIONI" in modo da aggiornare i comandi e dare al sistema la possibilità di recepire la modifica operativa aggiungendo più decimali alle voci "prezzo offerte per unità di misura iva esclusa" e "valore offerto" .

🔍 PROTOCOLLO

Risposta: PI186606-25

Quesito: PI183475-25

Domanda:

Buongiorno, il disciplinare di gara punto 18 - Offerta economica prevede che il prezzo unitario offerto abbia 2 cifre decimali. Chiediamo di prevedere almeno 3 o 4 cifre decimali in quanto i prodotti di cui trattasi hanno prezzo unitari bassi per cui anche i decimali fanno la differenza. In caso contrario, in particolare per i guanti non sterili si rischia di avere un appiattimento delle offerte. Un cordiale saluto.

Risposta:

Ringraziamo per la segnalazione, effettivamente a causa di un refuso la regola di offerta economica è stata indicata su n.2 decimali, anziché su n.5 decimali trattandosi di prodotti con un valore unitario molto esiguo. Nelle ore seguenti si provvederà ad aggiornare le impostazioni all'interno della piattaforma attività che potrebbe comportare qualche dalle 24 alle 48 ore di inattività nella piattaforma, fermo restando il termine finale di ricezione delle offerte fissato al

prossimo 1/10/2025 alle ore 12.00. Vi informeremo tempestivamente dell'avvenuto aggiornamento in piattaforma. Nel modello di dettaglio economico "Allegato 9_ schema di offerta economica" dovranno essere riportati gli stessi valori unitari proposti in piattaforma, ricordando che la stessa opera in automatico la moltiplicazione delle quantità (inserite a cura di PuntoZero) per il prezzo unitario (da inserire a cura del concorrente). Per quanto non specificato rinviamo al par. 18 del Disciplinare di gara. Ci scusiamo per il disagio.

PROTOCOLLO

Risposta: PI172151-25

Quesito: PI171761-25

Domanda:

Per quanto concerne i lotti di guanti chirurgici, quali sono le "tagli centrali maggiormente rappresentative da campionare"? 7 e 7,5?Grazie.

Risposta:

Confermiamo che per i guanti chirurgici le tagli centrali maggiormente rappresentative sono considerate la 7 e la 7,5.

Tali misure rientrano nel range da noi richiesto (tagli dalla 6 alla 9) .

PROTOCOLLO

Risposta: PI171644-25

Quesito: PI170905-25

Domanda:

Si richiede di specificare la quantità dei prodotti da campionare. Per 1 "dispositivo per ogni per ogni differente declinazione" dobbiamo intendere 1 confezione primaria per taglia o 1 dispenser per taglia?

Risposta:

Per ogni differente declinazione del dispositivo (es. taglia o misura), si richiede n. 3 dispositivi completi (dispenser), in quanto la commissione è composta da 3 membri, in modo da agevolare la verifica del campione.

Nel caso siano previste più taglie, è sufficiente inviare le tagli centrali maggiormente rappresentative (es. S/M/L), sempre in n. 3 unità per ciascuna taglia.

TABELLA INFORMATIVA DI INDICIZZAZIONE



Centrale acquisti

Via Rosa Raimondi Garibaldi 7
00145 Roma (RM)

[Privacy Policy](#)

[Cookie Policy](#)

[Dichiarazione di Accessibilità](#)

Contatti

supporto.stella@regione.lazio.it

06 997744

Canali social Regione Lazio