

**Procedura aperta per la fornitura di: sistemi per indagini diagnostiche, diagnostici e materiali vari di consumo per il servizio di anatomia patologica dell'azienda per il periodo 2016 – 2021.**

Un'Azienda ha richiesto chiarimenti in ordine alla *"... possibilità di presentare certificazioni CE redatte da organismo notificatore estero e dichiarazioni di conformità CE redatte da casa madre in lingua originale e corredate da dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 in lingua italiana riportante che la strumentazione ed i reagenti offerti sono conformi alla normativa vigente"*

Si fa, quindi, riferimento alle disposizioni riportate dal capitolato speciale d'appalto / disciplinare di gara, agli artt.li 4 e 13.

Al riguardo si ribadisce che è unicamente:

- 1) richiesta la conformità (dei reagenti e dei prodotti offerti) a normative e direttive comunitarie;
- 2) copie delle certificazioni di marcatura CE, con indicazione dell'Ente notificatore, per i sistemi ove è prevista ;
- 3) previsto l'obbligo di presentazione, pena esclusione, *"..... la documentazione in originale analiticamente prima indicata; in alternativa è ammessa la presentazione di copie conformi agli originali, ai sensi del D.P.R. 28/12/2000 n° 445, mediante dichiarazioni sostitutive dell'atto di notorietà"*.

f.to Dott.ssa Libera F. Carta Direttore Serv. Provveditorato A.S.P. Enna

Enna 07 settembre 2016

