

CONSIP S.p.A. a socio unico

INFORMAZIONI RELATIVE ALLA PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DI UN ACCORDO QUADRO PER OGNI LOTTO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI APPARECCHIATURE DI DIAGNOSTICA PER IMMAGINI DI ALTA FASCIA - TOMOGRAFI COMPUTERIZZATI (TC), SERVIZI CONNESSI, DISPOSITIVI E SERVIZI OPZIONALI PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI, ED.1 - ID SIGEF 2785

1 PREMESSA

È stato pubblicato sulla GUUE un Avviso di preinformazione, al fine di rendere nota l'intenzione di bandire una gara a procedura aperta per l'appalto di fornitura di Tomografi Computerizzati (TC) per applicazioni avanzate, servizi connessi, dispositivi e servizi opzionali per le Pubbliche Amministrazioni, ed. 1, suddivisa in n. 2 lotti.

Contestualmente a tale Avviso la Consip ha reso disponibili, mediante pubblicazione sul sito www.consip.it, il presente documento contenente alcune informazioni relative alla procedura di cui sopra e un documento contenente le Condizioni della suddetta fornitura (denominato Condizioni di fornitura).

2 INFORMAZIONI

2.1 OGGETTO

Gara a procedura aperta per l'affidamento di un Accordo Quadro per ogni lotto, per conto del Ministero dell'Economia e delle Finanze, per le Pubbliche Amministrazioni quali definite ai sensi dell'art. 1 del D. Lgs. n. 165/2001, nonché degli altri soggetti legittimati ad utilizzare l'Accordo Quadro ai sensi della normativa vigente.

La presente procedura sarà finalizzata all'affidamento di un Accordo Quadro, per ogni lotto, **con più operatori economici**, ai sensi e per gli effetti dell'art. 59 comma 4, lett. a) del d. lgs. n. 36/2023 e dell'art. 2, comma 225, Legge n. 191/2009.

L'affidamento degli Ordini di Fornitura (Appalti Specifici) da parte delle Amministrazioni avverrà secondo i termini e le condizioni che saranno specificate nell'Accordo Quadro, senza riaprire il confronto competitivo.

La determinazione dell'operatore economico parte dell'Accordo Quadro che effettuerà la prestazione avverrà alla luce delle condizioni oggettive indicate al successivo paragrafo 2.6.

Con riferimento ad entrambe le fasi di cui al par. 2.6, relative al massimale del **Lotto 1**, dopo un periodo (la cui durata sarà esplicitata in documentazione di gara) in cui l'affidamento di Appalti Specifici sarà riservato, ai fini del perseguimento dei target connessi, esclusivamente alle Amministrazioni titolari di fondi di cui al Regolamento (UE) 2021/240 del Parlamento europeo e del Consiglio del 10 febbraio 2021 e al Regolamento (UE) 2021/241 del Parlamento europeo e del Consiglio del 12 febbraio 2021 (**PNRR**), la possibilità di emettere Appalti Specifici sarà estesa anche a **tutte le altre Amministrazioni** che intendano approvvigionarsi delle apparecchiature oggetto del medesimo Lotto tramite utilizzo di fondi diversi.

La procedura sarà espletata sul sistema telematico di negoziazione di Consip, accessibile dal sito www.acquistinretepa.it.



Per poter partecipare alla procedura, che sarà espletata sul sistema telematico di negoziazione di Consip, accessibile dal sito www.acquistinretepa.it, è necessario che almeno un soggetto, dotato dei necessari poteri per impegnare l'operatore economico per conto del quale intende operare, acceda previa apposita Registrazione, al Sistema.

L'accesso al Sistema è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione online che può avvenire:

1. tramite il sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale di cittadini e imprese (SPID) con livello di garanzia LoA3, tramite carta di identità elettronica (CIE) di cui all'articolo 66 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o tramite eIDAS per gli utenti europei;
2. per gli utenti extra UE o sprovvisti del nodo eIDAS italiano, tramite credenziali rilasciate a valle di un processo di identificazione extra sistema, in conformità alla disciplina in tema di identità digitale. Al fine di ottenere le credenziali in tempo utile per garantire la partecipazione alla procedura, si invitano gli utenti che non lo abbiano ancora fatto, a farne tempestivamente richiesta alla mail useridentification.acquistinretepa@postacert.consip.it.

2.2 BASI D'ASTA

L'affidamento è suddiviso nei seguenti lotti:

Numero Lotto	Oggetto del lotto
1	Tomografi Computerizzati (TC) per applicazioni avanzate - Acquisto
2	Tomografi Computerizzati (TC) per applicazioni avanzate - Noleggio

I concorrenti potranno presentare offerta per entrambi i lotti ovvero per un solo lotto. Nel primo caso, l'offerta tecnica sarà unica, valevole per entrambi i lotti, mentre dovrà essere presentata un'offerta economica per ciascun lotto.

Il dettaglio delle prestazioni oggetto di ogni lotto e la quantità totale di apparecchiature oggetto di fornitura sono di seguito descritti:

n. lotto	Descrizione servizi/beni	CPV	P (principale) S (secondaria)	Numero totale di apparecchiature oggetto di gara
1	Tomografi Computerizzati (TC) per applicazioni avanzate - Acquisto	33115000-9	P	40
2	Tomografi Computerizzati (TC) per applicazioni avanzate - Noleggio	33115000-9		20

I prezzi unitari a base d'asta e le relative quantità stimate sono riportati nella sottostante tabella.

In merito alle quantità stimate riportate nelle sottostanti tabelle, si precisa che **tali quantità, con riferimento alle sole apparecchiature, si riferiscono alla quota massima aggiudicabile a ciascun aggiudicatario**, come indicato al paragrafo 2.6. Il valore totale a base d'asta riportato nelle tabelle sottostanti, che sarà utilizzato come riferimento per le offerte economiche e per l'attribuzione del punteggio economico, non corrisponde al valore massimo stimato dei lotti.

**Lotto 1 – Tomografi Computerizzati (TC) per applicazioni avanzate - Acquisto - Base d'asta**

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ STIMATA (Q)	IMPORTO (PB*Q)
1	Tomografi Computerizzati (TC) per applicazioni avanzate	€ 1.500.000,00	24	€ 36.000.000,00
2	Workstation di post-elaborazione	€ 45.000,00	21	€ 945.000,00
3	Sistema server per la gestione di almeno 3 utenze contemporanee comprensiva di 3 postazioni client per la post elaborazione di studi TC	€ 70.000,00	9	€ 630.000,00
4	Pacchetto Software Cardio/vascolare	€ 45.000,00	12	€ 540.000,00
5	Software per le procedure TAVI (Transcatheter Aortic Valve Implantation)	€ 10.000,00	7	€ 70.000,00
6	Pacchetto Software Polmonare	€ 20.000,00	11	€ 220.000,00
7	Pacchetto Software Neurologico	€ 20.000,00	6	€ 120.000,00
8	Pacchetto Software Addome	€ 20.000,00	12	€ 240.000,00
Importo totale a base d'asta				€ 38.765.000,00

Lotto 2 – Tomografi Computerizzati (TC) per applicazioni avanzate - Noleggio - Base d'asta

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	CANONE MENSILE A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ STIMATA (Q)	IMPORTO (PB*Q*84)
1	Tomografi Computerizzati (TC) per applicazioni avanzate	€ 31.000,00	20	€ 52.080.000,00
2	Workstation di post-elaborazione	€ 930,00	18	€ 1.406.160,00
3	Sistema server per la gestione di almeno 3 utenze contemporanee comprensiva di 3 postazioni client per la post elaborazione di studi TC	€ 1.450,00	7	€ 852.600,00
4	Pacchetto Software Cardio/vascolare	€ 930,00	10	€ 781.200,00
5	Software per le procedure TAVI (Transcatheter Aortic Valve Implantation)	€ 210,00	6	€ 105.840,00
6	Pacchetto Software Polmonare	€ 415,00	9	€ 313.740,00
7	Pacchetto Software Neurologico	€ 415,00	5	€ 174.300,00
8	Pacchetto Software Addome	€ 415,00	10	€ 348.600,00
Importo totale a base d'asta				€ 56.062.440,00

L'importo a base di gara è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge nonché degli oneri per la sicurezza



dovuti a rischi da interferenze che saranno quantificati dalle singole PPAA in sede di contratto attuativo.

Si precisa che il quantitativo dell'Accordo Quadro è frutto di una stima relativa al presumibile fabbisogno delle Amministrazioni che ricorreranno agli Appalti Specifici nell'arco temporale di durata dell'Accordo Quadro. Pertanto, la stima sopra indicata non è in alcun modo impegnativa, né vincolante per le Amministrazioni e per la Consip S.p.A. nei confronti degli aggiudicatari dell'Accordo Quadro.

2.3 CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

2.3.1.) REQUISITI GENERALI

Requisiti di ordine generale, ivi inclusi, per quanto riguarda il **Lotto 1**, quelli previsti per le procedure afferenti gli investimenti pubblici finanziati, in tutto o in parte, con le risorse del Piano nazionale di ripresa e resilienza, di cui al Regolamento (UE) 2021/240 del Parlamento europeo e del Consiglio del 10 febbraio 2021 e dal Regolamento (UE) 2021/241 del Parlamento europeo e del Consiglio del 12 febbraio 2021 (PNRR), nonché dal Piano nazionale per gli investimenti complementari al PNRR, di cui all'articolo 1 del decreto- legge 6 maggio 2021, n. 59 (PNC), avviate dopo l'entrata in vigore del decreto legge 31 maggio 2021, n. 77, convertito, con modificazioni, dalla legge 29 luglio 2021, n. 108:

- Esclusione dalla procedura per gli **operatori economici che occupano oltre cinquanta dipendenti**, che non consegnano al momento della presentazione dell'offerta, copia dell'ultimo rapporto periodico sulla situazione del personale maschile e femminile redatto ai sensi dell'articolo 46, decreto legislativo n. 198/2006, unitamente all'attestazione di conformità a quello già trasmesso alle rappresentanze sindacali aziendali e ai consiglieri regionali di parità ovvero, in mancanza di tale precedente trasmissione, unitamente all'attestazione della sua contestuale trasmissione alle rappresentanze sindacali aziendali e alla consigliera e al consigliere regionale di parità;
- Esclusione dalla procedura per gli **operatori economici che occupano un numero di dipendenti pari o superiore a quindici e non superiore a cinquanta**, che nei dodici mesi precedenti al termine di presentazione dell'offerta hanno omesso di produrre alla stazione appaltante di un precedente contratto d'appalto finanziato in tutto o in parte con i fondi del PNRR o del PNC o di un precedente contratto riservato ai sensi dell'articolo 61 del codice, la relazione di cui all'articolo 47, comma 3 del decreto legge n. 77 del 2021.

Gli operatori economici non stabiliti in Italia dovranno presentare documentazione idonea ed equivalente volta ad attestare l'assolvimento degli obblighi in materia di pari opportunità, generazionali e di genere e di inclusione delle persone diversamente abili, in relazione alle procedure afferenti agli investimenti pubblici finanziati, in tutto o in parte, con le risorse previste dal Regolamento (UE) 2021/240 del Parlamento europeo e del Consiglio del 10 febbraio 2021 e dal Regolamento (UE) 2021/241 del Parlamento europeo e del Consiglio del 12 febbraio 2021, secondo la legislazione vigente nello Stato di appartenenza ovvero una dichiarazione giurata in cui si attesta che i documenti comprovanti il possesso dei requisiti di cui sopra non sono rilasciati o non menzionano tutti i casi previsti.

2.3.2.) ABILITAZIONE ALL'ESERCIZIO DELL'ATTIVITÀ PROFESSIONALE, INCLUSI I REQUISITI RELATIVI ALL'ISCRIZIONE NELL'ALBO PROFESSIONALE O NEL REGISTRO COMMERCIALE

Elenco e breve descrizione delle condizioni:



Iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane oppure presso i competenti Ordini Professionali per attività pertinenti con quelle oggetto della presente procedura di gara. Per l'operatore economico di altro Stato membro, non residente in Italia: l'iscrizione in uno dei registri professionali e commerciali di cui all'Allegato II.11 del Codice.

2.4 CAUZIONE PROVVISORIA

Sarà richiesta la produzione di una cauzione provvisoria ai sensi dell'art. 106 del Codice di importo pari a:

- Lotto 1: euro 1.038.000,00
- Lotto 2: euro 901.278,00

2.5 CRITERI DI AGGIUDICAZIONE

Ciascun lotto sarà aggiudicato con il criterio **dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo.**

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
TOTALE	100

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione indicati nella tabella sotto riportata.

Nella colonna **"Tipologia di punteggio"** della tabella vengono indicati:

- con la lettera **"T"** i punteggi tabellari, vale a dire i punteggi i cui coefficienti fissi e predefiniti saranno attribuiti o non attribuiti in ragione dell'offerta o mancata offerta di quanto specificamente richiesto;
- con la lettera **"Q"** i punteggi quantitativi, vale a dire i punteggi i cui coefficienti saranno attribuiti mediante applicazione di una formula matematica;
- con la lettera **"D"** i punteggi discrezionali, vale a dire i punteggi i cui coefficienti saranno attribuiti in ragione dell'esercizio della discrezionalità spettante alla commissione giudicatrice.

Nella colonna **"F"** della tabella viene indicato l'andamento, **CR** – crescente o **DE** – decrescente, della formula di attribuzione dei punteggi quantitativi.

Tabella dei criteri discrezionali (D), quantitativi (Q) e tabellari (T) di valutazione dell'offerta tecnica

Lotti 1 e 2 – Criteri di valutazione

	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO	F
1	CRITERIO: CARATTERISTICHE TECNICHE MIGLIORATIVE		
DETTORI			
1.1	Dimensione del rivelatore lungo l'asse z misurata all'isocentro: maggiore di 10 cm (nel caso di tecnologia a doppia sorgente si considera la somma delle dimensioni dei 2 rivelatori)	T	
1.2	Frequenza di campionamento	Q	CR



	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO	F
TAVOLO PORTA PAZIENTE			
1.3	Movimentazione trasversale del lettino per un'ottimale centratura del cuore	T	
1.4	Tavolo con una lunghezza scansionabile ai raggi X ≥ 190 cm e con carico massimo durante la scansione e la movimentazione verticale del tavolo in fase di posizionamento del paziente ≥ 290 kg	T	
SCANSIONE ASSIALE, ELICOIDALE E DINAMICA			
1.5	Tempo di rotazione minimo su 360°	Q	DE
1.6	Matrice di ricostruzione 1024 x 1024 applicabile su tutti i protocolli di acquisizione e per qualsiasi impostazione dei parametri di scansione	T	
SISTEMA PER L'ACQUISIZIONE DELLE IMMAGINI IN MODALITÀ DUAL ENERGY/SPECTRAL:			
1.7	Risoluzione temporale in spectral imaging intesa come ritardo di acquisizione tra alta e bassa energia riferito alla stessa fetta anatomica lungo l'asse z	T	
1.8	Possibilità di ricostruzione di immagini monoenergetiche a partire dai dati grezzi e di separare e analizzare i tessuti (in particolare calcio, iodio, acido urico, analisi del tessuto adiposo, mappe del numero atomico e densità elettronica)	T	
SOFTWARE OTTIMIZZAZIONE DELLA DOSE:			
1.9	Relazione tecnica: Descrivere le soluzioni tecnologiche di ottimizzazione della dose, diversi da quello della modulazione della corrente lungo gli assi x, y e z.	D	
SOSTENIBILITÀ:			
1.10	Relazione tecnica: Descrivere le caratteristiche dell'apparecchiatura che comportano una riduzione degli impatti ambientali su tutto il ciclo di vita della stessa. La valutazione terrà, in particolare, conto di: 1) riduzione dei consumi energetici, preferibilmente calcolati in accordo allo standard SRI COCIR (off mode, ready to scan mode, scan mode, low power mode); 2) modalità di passaggio alla fase di off; 3) riduzione della dose paziente e relazione con la riduzione dei consumi; 4) riduzione del rumore; 5) peso dell'apparecchiatura; 6) monitoraggio e manutenzione remota; 7) gestione del fine vita dell'apparecchiatura e dell'eventuale ricondizionamento.	D	
2	CRITERIO: QUALITÀ BIOIMMAGINI		
A) TC TORACE ALTA RISOLUZIONE (HRCT) - IMMAGINI VISUALIZZATE IN ASSIALE ACQUISITE CON SCANSIONE SPIRALE O SEQUENZIALE, SPESSORE DI STRATO INFERIORE A 1,5 MM			
2.1	Valutazione della definizione dei setti interlobulari nelle regioni periferiche	D	
2.2	Valutazione della regione centrolobulare (bronchiolo/arteriola)		
2.3	Valutazione delle interfacce pleuriche: scissure, linea pleurica		
B) TC CUORE (CORONARO-TC) - IMMAGINI DA 0,4/1 MM			
2.4	Valutazione della definizione dei rami coronarici principali	D	
2.5	Valutazione della definizione dei rami secondari delle arterie coronarie dell'IVA, della circonflessa, della coronaria destra		
B) TC CUORE (CORONARO-TC) - RICOSTRUZIONI "CURVED MPR"			
2.6	Valutazione della definizione dei rami coronarici principali	D	
2.7	Valutazione della definizione dei rami secondari delle arterie coronarie dell'IVA, della circonflessa, della coronaria destra		
C) IMAGING DEL CUORE DUAL ENERGY/SPECTRAL (ANALISI MIOCARDIO) - IMMAGINI DI MAPPE IODINICHE DA 2/4 MM PER LA VALUTAZIONE DEL LATE ENHANCEMENT CARDIACO A CONFRONTO CON IMAGING CONVENZIONALE			
2.8	Valutazione della diversa impregnazione di contrasto tra cicatrice e miocardio sano	D	
D) TC VASCOLARE (ANGIO-TC) ACQUISIZIONE A 100kV O INFERIORE - IMMAGINI DA 0,4/1 MM			



	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO	F
2.9	Valutazione della definizione del bulbo aortico	D	
2.10	Valutazione della definizione delle diramazioni splancniche		
D) TC VASCOLARE (ANGIO-TC) ACQUISIZIONE A 100KV O INFERIORE - RICOSTRUZIONI "CURVED MPR"			
2.11	Valutazione della definizione del bulbo aortico	D	
2.12	Valutazione della definizione delle diramazioni splancniche		
E) RICOSTRUZIONI MONOENERGETICHE A BASSI VALORI DI KEV CON MIGLIOR CNR (RANGE 40-70 KEV) ADDOME - IMMAGINI ASSIALI RICOSTRUITE CON SPESSORE DA 1/1,25 MM, A CONFRONTO CON IMAGING CONVENZIONALE			
2.13	Valutazione miglioramento della visualizzazione del mdc nei parenchimi e nei vasi, sia arteriosi che venosi	D	
2.14	Valutazione del rapporto segnale/rumore parenchimi e vasi (miglioramento, peggioramento, assenza di differenze)		
E) RICOSTRUZIONI MONOENERGETICHE A BASSI VALORI DI KEV CON MIGLIOR CNR (RANGE 40-70 KEV) ADDOME - IMMAGINI ASSIALI RICOSTRUITE CON SPESSORE DA 2,5/3 MM, A CONFRONTO CON IMAGING CONVENZIONALE			
2.15	Valutazione miglioramento della visualizzazione del mdc nei parenchimi e nei vasi, sia arteriosi che venosi	D	
2.16	Valutazione del rapporto segnale/rumore parenchimi e vasi (miglioramento, peggioramento, assenza di differenze)		
F) VIRTUAL NON CONTRAST (VNC) ADDOME - IMMAGINI VNC ASSIALI RICOSTRUITE DA FASE PORTO-VENOSA ACQUISITA CON SPESSORE DA 1/1,25 MM, A CONFRONTO CON IMAGING CONVENZIONALE			
2.17	Valutazione della corretta sottrazione del mdc dai parenchimi e dai vasi sia arteriosi che venosi e della assente sottrazione di altre componenti iperdense (osso, calcio, clips, etc.)	D	
2.18	Valutazione del rapporto segnale/rumore parenchimi e vasi (miglioramento, peggioramento, assenza di differenze)		
F) VIRTUAL NON CONTRAST (VNC) ADDOME - IMMAGINI VNC ASSIALI RICOSTRUITE DA FASE PORTO-VENOSA ACQUISITA CON SPESSORE DA 2,5/3 MM, A CONFRONTO CON IMAGING CONVENZIONALE			
2.19	Valutazione della corretta sottrazione del mdc dai parenchimi e dai vasi sia arteriosi che venosi e della assente sottrazione di altre componenti iperdense (osso, calcio, clips, etc.)	D	
2.20	Valutazione del rapporto segnale/rumore parenchimi e vasi (miglioramento, peggioramento, assenza di differenze)		
G) IMMAGINI PEDIATRICHE (DUAL ENERGY/SPECTRAL, BASSA DOSE) ADDOME - RICOSTRUZIONI VNC, MONOENERGETICHE A BASSI VALORI DI KEV CON MIGLIOR CNR (RANGE 40-70 KEV) E MAPPE IODINICHE DA IMMAGINI DA 2-3 MM			
2.21	VNC: Valutazione della corretta sottrazione del mdc dai parenchimi e dai vasi sia arteriosi che venosi e della assente sottrazione di altre componenti iperdense (osso, calcio, clips, etc.)	D	
2.22	Immagini monoenergetiche a bassi valori di keV con miglior CNR (range 40-70 keV): Valutazione del rapporto segnale/rumore parenchimi e vasi		
2.23	Valutazione della rappresentazione dello iodio nei parenchimi, nei vasi e nei tessuti patologici		
3	CRITERIO: VIDEO DEMO		
3.1	Workflow: Rappresentare il flusso di lavoro a partire dall'arrivo dei dati paziente dal RIS all'apparecchiatura, la preparazione del paziente, il centraggio, fino all'avvio della scansione. La valutazione dell'interfaccia utente e del workflow in termini di: ampiezza del gantry, movimentazioni del lettino, movimentazioni di aggancio/sgancio (anche in condizioni di emergenza), presenza di sistemi per miglioramento comfort paziente. Dovranno essere mostrati gli eventuali automatismi di ricostruzione delle immagini acquisite fino all'invio dell'esame alla postazione di refertazione.	D	
3.2	Intelligenza Artificiale: Rappresentare gli algoritmi di ricostruzione delle immagini e/o le soluzioni tecnologiche basati sull'Intelligenza Artificiale e le tipologie di sequenze/esami sui quali è prevista la loro applicabilità, anche attraverso la visualizzazione di bioimmagini. La valutazione terrà conto, in particolare, delle tecniche di deep learning/intelligenza artificiale che consentano di ottimizzare la fase di posizionamento/centraccio dell'area esame, la riduzione del tempo di esecuzione dell'esame e/o il miglioramento della qualità delle immagini.		



	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO	F
4	CRITERI IN MERITO ALLA MISURE DI CONCILIAZIONE DI CURA, VITA-LAVORO E DI CERTIFICAZIONE IN MATERIA DI PARITÀ DI GENERE		
4.1	<p>Flessibilità e organizzazione del lavoro L'offerente ha adottato, ovvero si impegna ad adottare entro i primi 6 mesi dall'avvio del contratto, la seguente misura: Smart working o lavoro da remoto per un tempo medio di almeno 2 giorni a settimana da parte del personale che può usufruire di tale modalità lavorativa.</p> <p>Misure di conciliazione delle esigenze di cura, vita e lavoro L'offerente ha adottato, ovvero si impegna ad adottare entro i primi 6 mesi dall'avvio del contratto, le seguenti misure: (i) Assicurazione sanitaria per tutto il personale assunto; (ii) Asilo nido presso la sede dell'impresa per i figli dei dipendenti o contributo mensile di importo superiore a € 200 per l'accesso all'asilo nido.</p> <p>Certificazione in materia di parità di genere Possesso della certificazione UNI/PdR 125:2022.</p>	T	

Si precisa che, con riferimento sia al Lotto 1 che al Lotto 2, **ogni elemento, funzionalità, software o dispositivo (anche esterno all'apparecchiatura) che concorra al raggiungimento della comprova di una caratteristica minima e/o migliorativa** (sia con riferimento ai criteri tabellari sia ai criteri discrezionali, comprovati tramite relazione tecnica e/o video demo) si intende parte integrante dell'Offerta. Il corrispettivo di tali elementi, funzionalità, software o dispositivi è ricompreso nel prezzo offerto per ciascuna apparecchiatura.

In merito agli elementi qualitativi cui è assegnato un punteggio discrezionale (di tipo "D"), (criteri 1.9 e 1.10 della Tabella di cui sopra), il Concorrente dovrà presentare una **Relazione tecnica in lingua italiana** contenente una descrizione delle caratteristiche del prodotto offerto, suddivisa in paragrafi dedicati al singolo criterio (secondo l'elenco della tabella sopra riportata), ed essere contenuta entro le 15 (quindici) pagine con font libero non inferiore al carattere 10.

Si precisa che:

- nel caso in cui il numero di pagine della Relazione Tecnica sia superiore a quello stabilito, le pagine eccedenti non verranno prese in considerazione dalla Commissione ai fini della valutazione dell'offerta;
- nel numero delle pagine stabilito non verranno in ogni caso computati l'indice e l'eventuale copertina della Relazione Tecnica.

Il Concorrente, in sede di Offerta tecnica – nell'apposita sezione del Sistema -, dovrà produrre idonea documentazione a comprova delle "Caratteristiche tecniche minime e migliorative" di tipo "T" e "Q", eventualmente offerte.

Ai fini della comprova del possesso delle suddette caratteristiche tecniche minime e/o migliorative (*ove offerte*) di tipo "T" e "Q", il Concorrente dovrà produrre idonea documentazione del produttore; costituiscono "idonea documentazione a comprova" i seguenti documenti:

- a. scheda tecnica ufficiale del produttore (datasheet) dell'apparecchiatura (Tomografo Computerizzato (TC) per applicazioni avanzate e dei suoi componenti principali, contenente i dati di fabbrica;
- b. manuale utente dell'apparecchiatura;



- c. manuali di servizio necessari per la manutenzione delle apparecchiature, denominati anche “*manuali di service*”;
- d. rapporti di prova di organismi riconosciuti, dai quali si evincano il possesso, relativamente ai prodotti offerti, delle caratteristiche tecniche minime e, eventualmente, migliorative dichiarate in Offerta Tecnica;
- e. report di dose strutturati DICOM (Radiation Dose Structured Report, RDSR);
- f. per il sub criterio “**Certificazione in materia di parità di genere**” di cui ai “**Criteri in merito alla misure di conciliazione di cura, vita-lavoro e di certificazione in materia di parità di genere**”, ove offerto, il relativo coefficiente sarà attribuito ai concorrenti che siano in possesso della certificazione in materia di parità di genere di cui all'articolo 46-bis del codice delle pari opportunità tra uomo e donna, di cui al decreto legislativo 11 aprile 2006, n. 198, rilasciata da un organismo di valutazione della conformità accreditato ai sensi del regolamento (CE) n. 765/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio in conformità alla norma UNI PdR 125:2022 (art. 108 comma 7 del D.Lgs. 36/2023) e in corso di validità. Ai fini del conseguimento del punteggio, il Concorrente dovrà produrre la suddetta certificazione in busta tecnica.

Tutti i documenti (*sub a., b., c., d., e.*) sopra richiamati possono essere forniti o per intero o tramite estratti, che, in ogni caso, devono ricomprendere la copertina e l'indice del documento stesso, e prodotti in **originale** o in **copia conforme all'originale**; in tale ultimo caso, la copia dovrà essere accompagnata da attestazione di conformità all'originale, ai sensi del DPR 445/2000, resa dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del Concorrente.

Per le sole caratteristiche minime e/o migliorative (eventualmente offerte), che non siano esplicitate in nessuno dei documenti di cui all'elenco che precede, il Concorrente dovrà fornire apposita dichiarazione da parte del legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del produttore dell'apparecchiatura o del dispositivo opzionale offerto, da cui si evinca il possesso delle predette caratteristiche e in cui si attesti che le caratteristiche minime e/o migliorative oggetto di dichiarazione, non sono effettivamente presenti in nessun'altro documento ufficiale. Questa dichiarazione, qualora non fornita in originale, dovrà essere accompagnata da attestazione di conformità all'originale, ai sensi del DPR 445/2000, resa dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del Concorrente.

Si sottolinea che **non sono considerati idonei “documenti a comprova”** i seguenti documenti: brochure, dépliant, materiale commerciale/pubblicitario, documentazione meramente illustrativa o documenti del distributore/rivenditore.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana. Solo per la documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice.

È consentito presentare direttamente in lingua inglese la seguente documentazione:

- “**Dicom Conformance statement**”
- **Report di dose strutturato DICOM (Radiation Dose Structured Report, RDSR)**
- **Eventuali certificazioni rilasciate da enti notificati accreditati (quali ad esempio CE/ISO)**

In merito agli elementi qualitativi cui è assegnato un punteggio discrezionale “D” relativi al Criterio: “**Qualità bioimmagini**” (criteri dal 2.1 al 2.23 della Tabella di cui sopra), di cui alla “**Tabella dei criteri discrezionali (D)**,”



quantitativi (Q) e tabellari (T) di valutazione dell'offerta tecnica", il Concorrente dovrà far pervenire a Consip S.p.A., **entro il termine di scadenza di presentazione delle offerte**, una busta chiusa contenente i **CD/DVD oppure le Pen Drive USB non riscrivibili con le bioimmagini e il set informativo.**

Le bioimmagini dovranno essere opportunamente anonimizzate **in tutti i campi alfanumerici, non impattanti sulla corretta visualizzazione delle immagini, che possano ricondurre all'identificazione, da parte della Commissione di gara dell'anagrafica del paziente.** A tal fine i concorrenti dovranno acquisire le bioimmagini dalle Aziende sanitarie presso le quali sono in uso le proprie apparecchiature. Le suddette bioimmagini dovranno preventivamente essere anonimizzate, con riferimento all'anagrafica paziente, dalle Aziende sanitarie presso le quali sono state acquisite, nel rispetto della vigente normativa sulla privacy.

Con riferimento all'acquisizione delle bioimmagini, si rammenta che la richiesta risulta giustificata dal perseguimento di un motivo di interesse pubblico rilevante, quale quello di porre a disposizione delle Pubbliche Amministrazioni apparecchiature e dispositivi medici che possano garantire le migliori tecnologie e funzionalità a tutela della salute pubblica, dei pazienti e dell'esercizio dell'attività clinica.

I concorrenti potranno, pertanto, richiedere alle aziende sanitarie che hanno già in uso le loro apparecchiature, mediante un'istanza ai sensi della L. n. 241/90, immagini prodotte dalle stesse apparecchiature che si basano sulla pratica clinica, motivando l'accesso con l'interesse legittimo a partecipare alle gare pubbliche, ai fini della dimostrazione dei criteri migliorativi richiesti nel bando di gara (art. 2 sexies, comma 2, lett. a) del D.Lgs 196/2003 e ss.mm.ii.).

Per la valutazione delle immagini la Commissione di gara utilizzerà le medesime *workstation di post-elaborazione* offerte in gara dai concorrenti.

A tal fine, la Commissione comunicherà a ciascun concorrente la data in cui dovrà essere effettuata la valutazione, che verrà svolta presso la sede della Consip.

Per la configurazione delle apparecchiature da cui saranno tratte ed elaborate le bioimmagini si rimanda all'Appendice A alle Condizioni di fornitura.

In merito agli elementi qualitativi cui è assegnato un punteggio discrezionale "D" relativi al Criterio: **"Video demo"** (criteri 3.1 e 3.2 della Tabella di cui sopra), il Concorrente dovrà far pervenire a Consip S.p.A. una busta chiusa contenente il **CD/DVD oppure le Pen Drive USB non riscrivibili con il video demo.**

Si precisa che il file contenente il "Video demo" dovrà:

- essere in formato "mp4" visualizzabile tramite il software "Windows Media Player" installato su un PC con sistema operativo Windows 10 o successivo;
- avere una durata complessiva non superiore a 20 (venti) minuti;
- mostrare, con ripartizione delle tempistiche che ciascun Concorrente riterrà più opportune, gli elementi qualitativi elencati nelle tabelle sopra riportate.

Al video demo l'operatore economico potrà associare un audio descrittivo.

La visualizzazione delle bioimmagini e del video demo sarà espletata in apposita seduta della Commissione alla presenza di massimo due referenti incaricati del concorrente, in grado di risolvere tutte le eventuali problematiche di tipo tecnico, amministrativo e logistico che dovessero sorgere. Sarà cura ed onere dei concorrenti trasportare e



predisporre le workstation ed effettuare tutte le procedure di installazione necessarie, compreso il caricamento dei CD/DVD oppure le Pen Drive USB contenenti le bioimmagini e il video demo, presso la sede della Consip nel giorno concordato. Di tale attività i concorrenti saranno ritenuti esclusivi responsabili.

I concorrenti dovranno, inoltre, mettere a disposizione a proprie spese, presso la sede di Consip nelle date dedicate alla valutazione, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, la strumentazione, i materiali e i software necessari per la corretta esecuzione della valutazione delle bioimmagini.

Successivamente all'installazione della workstation e al caricamento dei CD/DVD oppure le Pen Drive USB contenenti le bioimmagini, la Commissione procederà, quindi:

- in presenza del/i referente/i incaricato/i del concorrente, alla fase di **visualizzazione**:
 - delle bioimmagini di cui ai criteri da 2.1 a 2.23 della tabella "**Lotti 1 e 2 – Criteri di valutazione**" sopra riportata;
 - del video demo di cui ai criteri 3.1 e 3.2 della tabella "**Lotti 1 e 2 – Criteri di valutazione**" sopra riportata;
- in seduta riservata, alla **valutazione** delle bioimmagini, tenendo conto degli aspetti riportati nell' Appendice A alle Condizioni di fornitura, e del video demo.

Stante quanto sopra, **con riferimento al Lotto 1**, la procedura sarà conforme ai criteri relativi al principio "Do No Significant Harm" (DNSH), di cui all'art. 9 del Regolamento (UE) 2020/852, così come declinato nella circolare n. 22 del 14 maggio 2024 della Ragioneria Generale di Stato. A tal fine, il Concorrente, in sede di presentazione dell'Offerta tecnica, dovrà produrre la *check-list* contenente gli elementi di controllo definiti nella scheda 4 "Acquisto, Leasing, Noleggio di apparecchiature elettriche ed elettroniche utilizzate nel settore sanitario" di cui alla circolare n. 22 del 14 maggio 2024 della Ragioneria Generale di Stato.

2.6 CONCLUSIONE DELL'ACCORDO QUADRO

Il numero degli aggiudicatari dell'Accordo Quadro, per ogni lotto, sarà pari al numero di offerte valide.

Per il **lotto 1** la ripartizione del massimale seguirà la seguente regola:

- Prima fase: il primo aggiudicatario (*i.e.* concorrente risultato primo in graduatoria) beneficerà di un intervallo di prelazione (la cui durata sarà esplicitata in documentazione di gara), in cui le PP.AA. (ferma la priorità, di cui al par. 2.1, di approvvigionamento per quelle titolari di fondi PNRR) potranno emettere Ordini esclusivamente nei suoi confronti, fino al raggiungimento di un valore pari ad una quota massima del 40% (16 apparecchiature) del massimale del lotto.
- Seconda fase: apertura del negozio a tutti gli aggiudicatari (compreso il primo). Le PP.AA. (ferma la priorità, di cui al par. 2.1, di approvvigionamento per quelle titolari di fondi PNRR) potranno emettere Ordini secondo il criterio di priorità del posizionamento nella graduatoria di merito. Ogni Fornitore potrà ricevere Ordini fino al raggiungimento del 60% (24 apparecchiature) del massimale totale del lotto. In tale massimale andrà a riconfluire quello relativo ad eventuali apparecchiature invendute dal primo aggiudicatario nella prima fase.

Per il **Lotto 2**, le Amministrazioni Contraenti potranno emettere Ordini secondo il criterio di priorità del posizionamento nella graduatoria di merito, senza predeterminazione di quote.

Per entrambi i lotti, le Amministrazioni potranno emettere ordini in deroga al criterio di priorità del posizionamento nella graduatoria di merito in base alle specifiche esigenze adeguatamente motivate e di seguito indicate:



- tempi stringenti per la consegna e installazione dell'apparecchiatura;
- specifiche esigenze tecniche e/o cliniche legate a particolari configurazioni/funzionalità hardware e/o software del tomografo computerizzato.

Per entrambi i lotti, in caso di unica offerta valida, tutti gli Ordini potranno essere emessi nei confronti dell'unico aggiudicatario.

Amministratore Delegato

Avv. Marco Reggiani