

**INFORMAZIONI RELATIVE ALLA PROCEDURA PER LA FORNITURA DI DOTAZIONI TECNOLOGICHE PER LE CASE DELLA
COMUNITÀ E ALTRE STRUTTURE DI PROSSIMITÀ PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI
DI CUI ALL'AVVISO DI PREINFORMAZIONE INVIATO ALLA GUUE IN DATA 07/11/2024**

1. PREMESSA

Consip S.p.A. in data 07/11/2024 ha inviato alla GUUE un Avviso di preinformazione, al fine di rendere nota l'intenzione di bandire una gara a procedura aperta suddivisa in 11 lotti per la fornitura di dotazioni tecnologiche per le Case della Comunità e altre strutture di prossimità per le Pubbliche Amministrazioni e dei servizi connessi ed opzionali. 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 Appalti Specifici (Ordini di Fornitura) 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.

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 dei dispositivi oggetto del medesimo Lotto.

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.

Sovvenzioni estere distorsive

La procedura sarà soggetta al Regolamento 2022/2560 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 14 dicembre 2022, relativo alle sovvenzioni estere distorsive del mercato interno.

Solo i concorrenti che intenderanno partecipare a lotti il cui valore globale stimato (come riportato nell'Avviso di preinformazione) è pari o superiore a 125 milioni di euro saranno tenuti agli obblighi dichiarativi di cui al Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1441 relativo alle sovvenzioni estere distorsive del mercato interno.

2.2 BASI D'ASTA

La fornitura sarà suddivisa nei seguenti lotti:

N. Lotto	Descrizione	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo
1	Dermatoscopio	33166000-1	P	2.860.000,00 €
2	Elettrocardiografo per carrello delle emergenze	33123200-0	P	19.305.000,00 €
3	Elettrocardiografo minimo 12 derivazioni	33123200-0	P	7.150.000,00 €
4	Monitor defibrillatore per carrello delle emergenze	33182400-3	P	36.465.000,00 €
5	Spirometro	33157400-9	P	7.150.000,00 €
6	OCT e retinoscopio	33115000-9	P	243.100.000,00 €
7	Ecografo	33112000-8	P	100.100.000,00 €
8	POCT Chimica clinica	33124110-9	P	8.437.000,00 €
9	POCT Esami ematologici	33124110-9	P	13.370.500,00 €
10	POCT Analizzatori della coagulazione	33124110-9	P	5.434.000,00 €
11	POCT Analizzatori di immunochimica	33124110-9	P	5.362.500,00 €
Importo totale a base d'asta				448.734.000,00 €

I prezzi unitari a base d'asta e le relative quantità sono riportati nelle sottostanti tabelle.

Lotto 1 – Dermatoscopio

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA (Q)
1	Dermatoscopio	1.000,00 €	2.860 unità
Importo totale a base d'asta (PB*Q)			2.860.000,00 €

Lotto 2 – Elettrocardiografo per carrello delle emergenze

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA (Q)
1	Elettrocardiografo per carrello delle emergenze	4.500,00 €	4.290 unità
Importo totale a base d'asta (PB*Q)			19.305.000,00 €

Lotto 3 – Elettrocardiografo minimo 12 derivazioni

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA (q)
1	Elettrocardiografo minimo 12 derivazioni	2.500,00 €	2.860 unità
Importo totale a base d'asta (PB*Q)			7.150.000,00 €

Lotto 4 – Monitor defibrillatore per carrello delle emergenze

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA (q)
1	Monitor defibrillatore per carrello delle emergenze	8.500,00 €	4.290 unità
Importo totale a base d'asta (PB*Q)			36.465.000,00 €

Lotto 5 – Spirometro

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA (q)
1	Spirometro standalone con monitor integrato o spirometro PC-based con PC e monitor	2.500,00 €	2.860 unità
Importo totale a base d'asta (PB*Q)			7.150.000,00 €

Lotto 6 – OCT e retinoscopio

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA (q)
1	OCT e retinoscopio	85.000,00 €	2.860 unità
Importo totale a base d'asta (PB*Q)			243.100.000,00 €

Lotto 7 – Ecografo

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA (q)
1	Ecografo	35.000,00 €	2.860 unità
Importo totale a base d'asta (PB*Q)			100.100.000,00 €

Lotto 8 – POCT Chimica clinica

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA (q)
1	POCT Chimica clinica	5.900,00 €	1.430 unità
Importo totale a base d'asta (PB*Q)			8.437.000,00 €

Lotto 9 – POCT Esami ematologici

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA (Q)
1	POCT Esami ematologici	9.350,00 €	1.430 unità
Importo totale a base d'asta (PB*Q)			13.370.500,00 €

Lotto 10 – POCT Analizzatori della coagulazione

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA (Q)
1	POCT Analizzatori della coagulazione	3.800,00 €	1.430 unità
Importo totale a base d'asta (PB*Q)			5.434.000,00 €

Lotto 11 – POCT Analizzatori di immunochimica

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA (Q)
1	POCT Analizzatori di immunochimica	3.750,00 €	1.430 unità
Importo totale a base d'asta (PB*Q)			5.362.500,00 €

Tutti gli importi a base di gara sono 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, 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

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 euro:

- Lotto 1: 22.308,00 €
- Lotto 2: 150.579,00 €
- Lotto 3: 55.770,00 €
- Lotto 4: 284.427,00 €
- Lotto 5: 55.770,00 €
- Lotto 6: 1.896.180,00 €
- Lotto 7: 780.780,00 €
- Lotto 8: 65.808,00 €
- Lotto 9: 104.289,00 €
- Lotto 10: 42.385,00 €
- Lotto 11: 41.827,00 €

2.5 CRITERI DI AGGIUDICAZIONE

I lotti 1, 2, 3, 4, 5 e 6 della presente procedura saranno aggiudicati con il **criterio del minor prezzo**.

I lotti 7, 8, 9, 10 e 11 saranno aggiudicati con il criterio **dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo**.

Per i lotti 7, 8, 9, 10 e 11 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

2.5.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Con riferimento ai lotti 7, 8, 9, 10 e 11, il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione indicati nelle tabelle sotto riportate.

Nella colonna "Tipologia punteggio" della tabella vengono indicati:

- Con la lettera "D", i "punteggi discrezionali", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione dell'esercizio della discrezionalità spettante alla commissione giudicatrice.
- Con la lettera "Q", i "punteggi quantitativi", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito mediante applicazione di una formula matematica.
- 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.

Lotto 7 – Ecografo

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
1	CRITERIO: CARATTERISTICHE TECNICHE MIGLIORATIVE	
1.1	Sistema idoneo ad evitare la perdita di dati/immagini e stand-by automatico in caso di interruzione della corrente	T
1.2	Monitor di dimensioni pari o superiori ai 23" tipo LCD, ad alta risoluzione, dotato di braccio snodato, articolato e direzionabile	T
1.3	Consolle/pannello operativo ergonomico, regolabile in altezza e orientabile, con touch screen a colori, con layout personalizzabile (almeno le funzioni principali), di dimensioni pari o superiori ai 12", con possibilità di selezione del maggior numero di funzioni principali	T
1.4	Matrice di visualizzazione dell'immagine ecografica	Q
1.5	Ottimizzazione automatica del B-Mode, del Doppler e del Colore	T
1.6	Modulo Stress Eco integrato, attivo in modalità acquisizione 2D (monoplana) con acquisizione continua e immagine quadrupla con la disponibilità di protocolli stress farmacologici e da sforzo preimpostati. Funzione di editing e creazione di protocolli	T
1.7	Zoom navigator per visualizzazione del dettaglio (zoom dinamico)	T
1.8	Software per il riconoscimento e la classificazione automatica, secondo i criteri internazionali, delle lesioni mammarie e tiroidee (bi-rads e ti-rads)	T
1.9	Software enfaticizzazione microcalcificazioni in ambito senologico e tiroideo	T
1.10	Relazione tecnica: Descrivere le soluzioni tecnologiche basate sull'Intelligenza Artificiale (IA) e le tipologie di esame sui quali è prevista la loro applicabilità. La valutazione terrà conto, in particolare, delle tecniche di IA che consentano di ottimizzare l'esecuzione dell'esame e/o il miglioramento degli outcome clinici	D
2	CRITERI IN MERITO ALLA MISURE DI CONCILIAZIONE DI CURA, VITA-LAVORO E DI CERTIFICAZIONE IN MATERIA DI PARITÀ DI GENERE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
2.1	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.	T
2.2	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.	T
2.3	Certificazione in materia di parità di genere Possesso della certificazione UNI/PdR 125:2022.	T
3-9	CRITERIO: QUALITÀ BIOIMMAGINI	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO

3	VALUTAZIONE DELLE IMMAGINI ECOGRAFICHE CON SONDA LINEARE MULTIFREQUENZA (DA ALMENO 5 A 12 MHZ) PER ESAMI SUPERFICIALI E VASCOLARI - COLLO	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
3.1	Tiroide: valutazione dei lobi tiroidei in B-Mode e studio della vascolarizzazione con color-Doppler e Power-Doppler	D
3.2	Tronchi Sovraortici - Arterie Carotidi: valutazione in B-Mode, color-Doppler, Power-Doppler dell'Arteria Carotide Interna (ACI) destra e dell'Arteria Carotide Esterna (ACE) destra	D
3.3	Tronchi Sovraortici - Arterie Carotidi: misurazione delle velocità di flusso al segmento prossimale dell'ACI e dell'ACE	D
3.4	Tronchi Sovraortici - Arterie Vertebrali: valutazione in B-Mode e color-Doppler dell'Arteria Vertebrale (AV) destra all'origine-segmento prossimale (segmento V0-V1) e nel segmento intertrasversario (segmento V2)	D
4	VALUTAZIONE DELLE IMMAGINI ECOGRAFICHE CON SONDA LINEARE MULTIFREQUENZA (DA ALMENO 5 A 12 MHZ) PER ESAMI SUPERFICIALI E VASCOLARI - ARTICOLAZIONI, MUSCOLI, TENDINI	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
4.1	Spalla: valutazione ecografica della spalla destra con visualizzazione dell'articolazione acromion-claveare	D
4.2	Muscoli: valutazione ecografica dei Muscoli Gemellari della gamba destra	D
5	VALUTAZIONE DELLE IMMAGINI ECOGRAFICHE CON SONDA LINEARE MULTIFREQUENZA (DA ALMENO 5 A 12 MHZ) PER ESAMI SUPERFICIALI E VASCOLARI - VASCOLARE PERIFERICO: ARTERIOSO	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
5.1	Valutazione in B-Mode e color-Doppler in scansione trasversale e scansione longitudinale della biforcazione dell'Arteria Femorale Comune (AFC) destra	D
5.2	Misurazione della velocità di flusso dell'Arteria Femorale Profonda destra e dell'Arteria Femorale Superficiale destra	D
6	VALUTAZIONE DELLE IMMAGINI ECOGRAFICHE CON SONDA LINEARE MULTIFREQUENZA (DA ALMENO 5 A 12 MHZ) PER ESAMI SUPERFICIALI E VASCOLARI - VASCOLARE PERIFERICO: VENOSO	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
6.1	Valutazione in B-Mode e color-Doppler in scansione trasversale e scansione longitudinale della Vena Femorale Superficiale (VFS) destra fino al "canale di hunter"	D
7	VALUTAZIONE DELLE IMMAGINI ECOGRAFICHE CON SONDA CONVEX MULTIFREQUENZA (DA ALMENO 2 A 5 MHZ) PER ESAMI ADDOMINALI - ADDOME SUPERIORE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
7.1	Fegato: valutazione in B-Mode in scansione trasversale e scansione longitudinale del parenchima epatico	D
7.2	Fegato: valutazione di confronto in B-Mode tra parenchima epatico e parenchima rene destro	D
7.3	Fegato: valutazione B-Mode e color Doppler ilo epatico con Arteria Epatica, Vena Porta, Vene sovraepatiche	D
7.4	Colecisti e Vie Biliari: valutazione in B-Mode della colecisti, della parete della colecisti, delle vie biliari principali	D
7.5	Pancreas: valutazione in B-Mode della testa del corpo e della coda del pancreas	D
7.6	Milza: valutazione in B-Mode del parenchima splenico	D
7.7	Rene destro e rene sinistro: valutazione in B-Mode e color Doppler del parenchima del rene destro e del parenchima del rene sinistro con vasi intraparenchimali	D
8	VALUTAZIONE DELLE IMMAGINI ECOGRAFICHE CON SONDA CONVEX MULTIFREQUENZA (DA ALMENO 2 A 5 MHZ) PER ESAMI ADDOMINALI - ADDOME INFERIORE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
8.1	Vescica e Prostata: valutazione in B-Mode in scansione trasversale e scansione longitudinale della Vescica e della Prostata	D
9	VALUTAZIONE DELLE IMMAGINI ECOGRAFICHE CON SONDA CONVEX MULTIFREQUENZA (DA ALMENO 2 A 5 MHZ) PER ESAMI ADDOMINALI - AORTA ADDOMINALE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
9.1	Valutazione in B-Mode e color Doppler in scansione trasversale e scansione longitudinale dell'Aorta Addominale (AA) dal segmento sottodiaframmatico alla biforcazione iliaca compresa	D

Lotto 8 – POCT Chimica clinica

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
1	CRITERIO: CARATTERISTICHE TECNICHE MIGLIORATIVE	
1.1	Totale automazione del processo analitico	T
1.2	Blocco dell'esecuzione in caso di scadenza dell'abilitazione dell'operatore	T
1.3	Presenza di allarmi o blocco in caso di rilevazione di errori	T
1.4	Presenza di allarmi o blocco in caso di malfunzionamento del sistema	T
1.5	Logout Operatore dopo periodo di inattività	T
1.6	Riconoscimento campione non idoneo (e.g. insufficiente, coagulato)	T
1.7	Identificazione dell'operatore autorizzato mediante lettura del barcode o QR code o altri sistemi (no inserimento manuale) e garanzia di tracciabilità	T
1.8	Back-up ed archiviazione dei risultati e di tutti i dati relativi alla tracciabilità	T
1.9	Possibilità di collegamento al Middleware e livello di integrazione con strumentazioni POCT di altri produttori	T
1.10	Possibilità di validazione manuale e/o automatica dei risultati mediante impostazione di regole	T
1.11	Possibilità di esportazione dei risultati e dei dati archiviati	T
1.12	Possibilità di lavorare per profili	T
1.13	Esecuzione degli indici di siero (per escludere campioni emolizzati e/o lipemici e/o itterici)	T
1.14	Relazione tecnica: descrivere le soluzioni volte a migliorare il workflow di utilizzo del POCT. La valutazione terrà conto, in particolare, dei seguenti aspetti: <ul style="list-style-type: none"> - facilità d'uso intesa come minimo numero di interventi manuali da parte dell'operatore - volume di campione richiesto per l'esecuzione dell'analisi - tempi di esecuzione dell'analisi - rischio biologico ed errori pre-analitici 	D
1.15	Relazione tecnica: descrivere le caratteristiche tecniche del POCT. La valutazione terrà conto, in particolare, dei seguenti aspetti: <ul style="list-style-type: none"> - intervallo di misura - tempo necessario tra la fine di un'analisi e la successiva - tempo di fermo macchina per operazioni di funzionamento (calibrazioni, controlli, lavaggi, sostituzioni reagenti e consumabili) - tempi di scadenza dei lotti di reagenti e calibratori - prestazioni analitiche per ogni paramento (e.g. linearità, imprecisione) 	D
2	CRITERI IN MERITO ALLA MISURE DI CONCILIAZIONE DI CURA, VITA-LAVORO E DI CERTIFICAZIONE IN MATERIA DI PARITÀ DI GENERE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
2.1	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.	T
2.2	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.	T
2.3	Certificazione in materia di parità di genere Possesso della certificazione UNI/PdR 125:2022.	T

Lotto 9 – POCT Esami ematologici

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
1	CRITERIO: CARATTERISTICHE TECNICHE MIGLIORATIVE	
1.1	Totale automazione del processo analitico	T
1.2	Blocco dell'esecuzione in caso di scadenza dell'abilitazione dell'operatore	T
1.3	Presenza di allarmi o blocco in caso di rilevazione di errori	T
1.4	Presenza di allarmi o blocco in caso di malfunzionamento del sistema	T
1.5	Logout Operatore dopo periodo di inattività	T
1.6	Riconoscimento campione non idoneo (e.g. insufficiente, coagulato)	T
1.7	Identificazione dell'operatore autorizzato mediante lettura del barcorde o QR code o altri sistemi (no inserimento manuale) e garanzia di tracciabilità	T
1.8	Back-up ed archiviazione dei risultati e di tutti i dati relativi alla tracciabilità	T
1.9	Possibilità di collegamento al Middleware e livello di integrazione con strumentazioni POCT di altri produttori	T
1.10	Possibilità di validazione manuale e/o automatica dei risultati mediante impostazione di regole	T
1.11	Possibilità di esportazione dei risultati e dei dati archiviati	T
1.12	Formula leucocitaria a 5 popolazioni	T
1.13	Relazione tecnica: descrivere le soluzioni volte a migliorare il workflow di utilizzo del POCT. La valutazione terrà conto, in particolare, dei seguenti aspetti: <ul style="list-style-type: none"> - facilità d'uso intesa come minimo numero di interventi manuali da parte dell'operatore - volume di campione richiesto per l'esecuzione dell'analisi - tempi di esecuzione dell'analisi - rischio biologico ed errori pre-analitici 	D
1.14	Relazione tecnica: descrivere le caratteristiche tecniche del POCT. La valutazione terrà conto, in particolare, dei seguenti aspetti: <ul style="list-style-type: none"> - intervallo di misura - tempo necessario tra la fine di un'analisi e la successiva - tempo di fermo macchina per operazioni di funzionamento (calibrazioni, controlli, lavaggi, sostituzioni reagenti e consumabili) - tempi di scadenza dei lotti di reagenti e calibratori - prestazioni analitiche per ogni paramento (e.g. linearità, imprecisione) 	D
2	CRITERI IN MERITO ALLA MISURE DI CONCILIAZIONE DI CURA, VITA-LAVORO E DI CERTIFICAZIONE IN MATERIA DI PARITÀ DI GENERE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
2.1	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.	T
2.2	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.	T
2.3	Certificazione in materia di parità di genere Possesso della certificazione UNI/PdR 125:2022.	T

Lotto 10 – POCT Analizzatori della coagulazione

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
1	CRITERIO: CARATTERISTICHE TECNICHE MIGLIORATIVE	

1.1	Totale automazione del processo analitico	T
1.2	Blocco dell'esecuzione in caso di scadenza dell'abilitazione dell'operatore	T
1.3	Presenza di allarmi o blocco in caso di rilevazione di errori	T
1.4	Presenza di allarmi o blocco in caso di malfunzionamento del sistema	T
1.5	Logout Operatore dopo periodo di inattività	T
1.6	Riconoscimento campione non idoneo (e.g. insufficiente, coagulato)	T
1.7	Identificazione dell'operatore autorizzato mediante lettura del barcode o QR code o altri sistemi (no inserimento manuale) e garanzia di tracciabilità	T
1.8	Back-up ed archiviazione dei risultati e di tutti i dati relativi alla tracciabilità	T
1.9	Possibilità di collegamento al Middleware e livello di integrazione con strumentazioni POCT di altri produttori	T
1.10	Possibilità di validazione manuale e/o automatica dei risultati mediante impostazione di regole	T
1.11	Possibilità di esportazione dei risultati e dei dati archiviati	T
1.13	Possibilità di correggere l'indice ISE per il test INR per migliorare l'allineamento	T
1.14	Relazione tecnica: descrivere le soluzioni volte a migliorare il workflow di utilizzo del POCT. La valutazione terrà conto, in particolare, dei seguenti aspetti: - facilità d'uso intesa come minimo numero di interventi manuali da parte dell'operatore - volume di campione richiesto per l'esecuzione dell'analisi - tempi di esecuzione dell'analisi - rischio biologico ed errori pre-analitici	D
1.15	Relazione tecnica: descrivere le caratteristiche tecniche del POCT. La valutazione terrà conto, in particolare, dei seguenti aspetti: - intervallo di misura - tempo necessario tra la fine di un'analisi e la successiva - tempo di fermo macchina per operazioni di funzionamento (calibrazioni, controlli, lavaggi, sostituzioni reagenti e consumabili) - tempi di scadenza dei lotti di reagenti e calibratori - prestazioni analitiche per ogni parametro (e.g. linearità, imprecisione)	D
2	CRITERI IN MERITO ALLA MISURE DI CONCILIAZIONE DI CURA, VITA-LAVORO E DI CERTIFICAZIONE IN MATERIA DI PARITÀ DI GENERE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
2.1	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.	T
2.2	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.	T
2.3	Certificazione in materia di parità di genere Possesso della certificazione UNI/PdR 125:2022.	T

Lotto 11 – POCT Analizzatori di immunochimica

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
1	CRITERIO: CARATTERISTICHE TECNICHE MIGLIORATIVE	
1.1	Totale automazione del processo analitico	T
1.2	Blocco dell'esecuzione in caso di scadenza dell'abilitazione dell'operatore	T

1.3	Presenza di allarmi o blocco in caso di rilevazione di errori	T
1.4	Presenza di allarmi o blocco in caso di malfunzionamento del sistema	T
1.5	Logout Operatore dopo periodo di inattività	T
1.6	Riconoscimento campione non idoneo (e.g. insufficiente, coagulato)	T
1.7	Identificazione dell'operatore autorizzato mediante lettura del barcode o QR code o altri sistemi (no inserimento manuale) e garanzia di tracciabilità	T
1.8	Back-up ed archiviazione dei risultati e di tutti i dati relativi alla tracciabilità	T
1.9	Possibilità di collegamento al Middleware e livello di integrazione con strumentazioni POCT di altri produttori	T
1.10	Possibilità di validazione manuale e/o automatica dei risultati mediante impostazione di regole	T
1.11	Possibilità di esportazione dei risultati e dei dati archiviati	T
1.12	Disponibilità di troponina cardiaca ad alta sensibilità (cTn-hs)	T
1.13	Relazione tecnica: descrivere le soluzioni volte a migliorare il workflow di utilizzo del POCT. La valutazione terrà conto, in particolare, dei seguenti aspetti: - facilità d'uso intesa come minimo numero di interventi manuali da parte dell'operatore - volume di campione richiesto per l'esecuzione dell'analisi - tempi di esecuzione dell'analisi - rischio biologico ed errori pre-analitici	D
1.14	Relazione tecnica: descrivere le caratteristiche tecniche del POCT. La valutazione terrà conto, in particolare, dei seguenti aspetti: - intervallo di misura - tempo necessario tra la fine di un'analisi e la successiva - tempo di fermo macchina per operazioni di funzionamento (calibrazioni, controlli, lavaggi, sostituzioni reagenti e consumabili) - tempi di scadenza dei lotti di reagenti e calibratori prestazioni analitiche per ogni parametro (e.g. linearità, imprecisione)	D
2	CRITERI IN MERITO ALLA MISURE DI CONCILIAZIONE DI CURA, VITA-LAVORO E DI CERTIFICAZIONE IN MATERIA DI PARITÀ DI GENERE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO
2.1	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.	T
2.2	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.	T
2.3	Certificazione in materia di parità di genere Possesso della certificazione UNI/PdR 125:2022.	T

Si precisa che ogni elemento o dispositivo (anche esterno ad esso) che concorre al raggiungimento della comprova di una caratteristica minima e/o migliorativa si intende parte integrante dell'Offerta. Il corrispettivo di tali elementi o dispositivi è ricompreso nel prezzo offerto per ciascun dispositivo.

2.5.2 DOCUMENTAZIONE A COMPROVA

Con riferimento a ciascun singolo lotto cui si intende partecipare, il concorrente, in sede di Offerta Tecnica, dovrà inviare attraverso l'inserimento a Sistema, la documentazione, atta a comprovare il possesso delle **caratteristiche tecniche minime** e, con riferimento ai soli Lotti 7, 8, 9, 10 e 11, di quelle **migliorative tabellari ("T") e quantitative ("Q")** eventualmente offerte.

Costituiscono idonea “documentazione a comprova” tutta la **documentazione tecnica ufficiale del produttore** e segnatamente:

- documentazione tecnica ufficiale contenente i dati di fabbrica (quali *datasheet*, ovvero schede tecniche);
- manuale utente;
- manuali di servizio necessari per la manutenzione dei dispositivi, denominati anche “*manuali di service*”;
- 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.
- 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.

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

Tutti i documenti 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 nella documentazione tecnica ufficiale del produttore di cui sopra, il Concorrente dovrà fornire apposita dichiarazione da parte del legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del produttore 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. Questo documento, qualora non fornito in originale, dovrà essere accompagnato da attestazione di conformità all'originale, ai sensi del DPR 445/2000, resa dal legale rappresentante o soggetto munito di idonei poteri del Concorrente.

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.

Per la sola documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice.

È consentito presentare direttamente in lingua inglese la seguente documentazione: eventuali certificazioni rilasciate da enti notificati accreditati (quali ad esempio marchio CE, ISO).

Con riferimento ai **criteri di valutazione discrezionali indicati con la lettera “D”** (per il Lotto 7 solo il criterio 1.9), il concorrente deve inviare **una Relazione Tecnica**, sottoscritta digitalmente, che dovrà contenere una descrizione completa e dettagliata che illustri gli elementi di cui alle corrispondenti caratteristiche migliorative.

La Relazione Tecnica dovrà:

- a. essere presentata con font libero non inferiore al carattere 10;
- b. essere contenuta entro le 10 (dieci) pagine.

Si precisa che:

- il concorrente dovrà presentare una Relazione Tecnica distinta per ogni Lotto per il quale viene presentata offerta;
- 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 computati l'eventuale indice e l'eventuale copertina della Relazione Tecnica.

Si rappresenta che, ai fini dell'attribuzione del punteggio relativo ai suddetti criteri discrezionali, la Commissione procederà alla valutazione della sola Relazione Tecnica. Pertanto, nel caso in cui il Concorrente produca documentazione aggiuntiva, quest'ultima non sarà sottoposta a valutazione.

Esclusivamente per il Lotto 7: La Commissione procederà, in contraddittorio con ciascun concorrente, all'esecuzione della **verifica tecnica** sull'apparecchiatura offerta in gara (marca e modello).

La verifica sarà espletata a cura ed onere dei concorrenti; a tal fine questi ultimi dovranno trasportare e predisporre le apparecchiature ed effettuare tutte le procedure necessarie, presso la sede della Consip nel giorno concordato. Di tale attività i concorrenti saranno ritenuti esclusivi responsabili.

La Commissione di gara procederà alla verifica sull'apparecchiatura di tutte le caratteristiche tecniche minime e migliorative, ove offerte dai concorrenti, non comprovate documentalmente e accertabili tramite **prova pratica o conferma visiva**, al fine di riscontrare la corrispondenza tra quanto dichiarato nell'Offerta Tecnica e le caratteristiche tecniche minime e migliorative dei prodotti offerti. La Commissione, potrà, in ogni caso, ove lo ritenga opportuno, procedere con la verifica tecnica delle caratteristiche tecniche (minime e migliorative) anche se comprovate documentalmente.

Successivamente alla verifica tecnica, la Commissione procederà, in contraddittorio con ciascun concorrente, all'esecuzione delle **prove cliniche** per la **valutazione delle bioimmagini** e successivamente, in seduta riservata, all'attribuzione del punteggio discrezionale.

Le bioimmagini saranno riprodotte utilizzando scansioni e inquadrature analoghe per ciascun concorrente, per la stessa tipologia d'esame, ovvero riprodotte sullo stesso "soggetto" per ciascuna azienda, e saranno valutate tenendo conto dei seguenti criteri:

- Contrasto;
- Sensibilità;
- Risoluzione (assiale, laterale, spaziale, temporale, risoluzione di contrasto).

Le suddette scansioni e inquadrature verranno effettuate su "soggetti" individuati e selezionati successivamente alla pubblicazione della gara.

Esclusivamente per i lotti 8, 9, 10 e 11: potrebbe essere richiesto l'invio di campionatura secondo termini e modalità che saranno chiariti in documentazione.

Stante quanto sopra, 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 AGGIUDICATARI DELL'ACCORDO QUADRO

Per ciascun lotto il numero di aggiudicatari sarà individuato in base al numero di offerte valide (N). In particolare:

- **N** aggiudicatari se il numero di offerte valide **N ≤ 3**
- **N-1** aggiudicatari se il numero di offerte valide **N ≥ 4**

Per la ripartizione del massimale si terrà conto di una "quota massima aggiudicabile" al medesimo operatore economico (non assegnata ex ante ad alcun aggiudicatario) pari al 60% del massimale del lotto. Tale regola non troverà applicazione nel caso di un unico aggiudicatario: in quel caso la quota massima aggiudicabile sarà pari al 100%

Le Amministrazioni potranno emettere Ordini secondo il criterio di priorità del posizionamento in graduatoria tenendo

conto del predetto limite del 60% del massimale del lotto.

Le Amministrazioni potranno emettere Ordinativi in deroga al criterio del posizionamento in graduatoria in base alle specifiche esigenze adeguatamente motivate e di seguito indicate:

- Specifiche esigenze tecniche e/o cliniche legate a particolari configurazioni/funzionalità hardware e software dei dispositivi;
- Tempistiche di consegna delle apparecchiature.

Con riferimento a ciascun Lotto, ove si verifichi, in qualunque fase delle operazioni di gara, la condizione di unica offerta valida, la stazione appaltante procederà comunque all'aggiudicazione del Lotto.

Avv. Marco Reggiani
(Amministratore Delegato e Direttore Generale)