

Classificazione documento: Consip Public

**Oggetto: Accordo Quadro, suddiviso in 3 Lotti, avente ad oggetto la fornitura di tomografi a risonanza magnetica (RM), servizi connessi, dispositivi e servizi opzionali per le Pubbliche Amministrazioni ex art. 1 del D. Lgs. n. 165/2001, nonché per gli altri soggetti legittimati ad utilizzare l'Accordo Quadro ai sensi della normativa vigente.**

Il presente Errata Corrige sarà visibile su: [www.consip.it](http://www.consip.it), [www.acquistinretepa.it](http://www.acquistinretepa.it), [www.mef.gov.it](http://www.mef.gov.it)

#### ERRATA CORRIGE

Alla lett. f) del paragrafo 15.1 "Scheda di Offerta Tecnica" del Capitolato d'Oneri il seguente inciso riferito alle bioimmagini:

***"(...) acquisite con il consenso informato dei pazienti ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679"***  
deve intendersi eliminato.

Al paragrafo 15.3 "Bioimmagini" del Capitolato d'Oneri il seguente periodo:

***"Inoltre ai fini della valutazione delle bioimmagini, i concorrenti dovranno dichiarare nella Scheda di Offerta tecnica di aver raccolto il consenso informato dei pazienti ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679. Consip si riserva di effettuare controlli a campione sull'acquisizione dei predetti consensi."***

deve intendersi sostituito come segue:

***"Inoltre ai fini della valutazione delle bioimmagini, i concorrenti dovranno acquisire le stesse dalle Aziende Sanitarie presso le quali sono in uso le proprie apparecchiature. Le bioimmagini, per le quali le Aziende Sanitarie sono già in possesso del consenso informato dei pazienti ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679, dovranno preventivamente essere anonimizzate dalle Aziende Sanitarie medesime."***

Al paragrafo 20 "Apertura e valutazione delle Offerte tecniche ed economiche" del Capitolato d'Oneri il seguente periodo:

***"La Commissione avrà, quindi, facoltà di verificare, mediante test a campione, che le bioimmagini presentate in offerta tecnica dai predetti concorrenti siano state acquisite:***

- 1) da pazienti che hanno rilasciato apposito consenso informato ai sensi del Regolamento UE n.2016/679, nella pratica clinica e secondo le modalità previste nel presente Capitolato d'Oneri;***
- 2) con apparecchiature della stessa marca e dello stesso modello di quelle offerte in gara. Tale verifica potrà essere eseguita sulla base delle tabelle di corrispondenza (Allegato 15)."***

deve intendersi sostituito come segue:

***"La Commissione avrà, quindi, facoltà di verificare, mediante test a campione, che le bioimmagini presentate in offerta tecnica dai predetti concorrenti siano state acquisite:***

- 1) nella pratica clinica e secondo le modalità previste nel presente Capitolato d'Oneri;***
- 2) con apparecchiature della stessa marca e dello stesso modello di quelle offerte in gara. Tale verifica potrà essere eseguita sulla base delle tabelle di corrispondenza (Allegato 15)."***

Ing. Cristiano Cannarsa  
(L'Amministratore Delegato)