

**CONSIP S.p.A. a socio unico**

**INFORMAZIONI RELATIVE ALLA PROCEDURA APERTA AI SENSI DEL D. LGS. N. 50/2016 PER L’AFFIDAMENTO DI UN ACCORDO QUADRO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI TOMOGRAFI PET/CT, SERVIZI CONNESSI, DISPOSITIVI E SERVIZI OPZIONALI PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI, ED.1- ID SIGEF 2487 DI CUI ALL’AVVISO DI PREINFORMAZIONE PUBBLICATO IN DATA 29/03/2022**

**1. PREMESSA**

In data 29/03/2022 Consip S.p.A. ha inviato, per la pubblicazione sulla GUUE, Avviso di preinformazione al fine di rendere nota l’intenzione di bandire una gara a procedura aperta per l’appalto di fornitura di tomografi PET/CT, servizi connessi, dispositivi e servizi opzionali per le Pubbliche Amministrazioni, ed. 1.

Contestualmente a tale Avviso la Consip ha reso disponibili, mediante pubblicazione sul sito [www.consip.it](http://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 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 iniziativa è finalizzata alla stipula di un Accordo Quadro in cui le Amministrazioni contraenti potranno affidare Appalti Specifici afferenti gli 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.

In particolare, la presente procedura sarà finalizzata all’affidamento di un Accordo Quadro **con più operatori economici**, ai sensi e per gli effetti dell’art. 54 comma 4, lett. a) del d. lgs. n. 50/2016 e dell’art. 2, comma 225, Legge n. 191/2009, secondo le regole dettagliate al successivo paragrafo 2.6.

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 di seguito indicate:

- i. criterio di priorità del posizionamento nella graduatoria di merito, fino ad esaurimento del relativo quantitativo;
- ii. in deroga al criterio i) 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 del tomografo PET/CT.

**2.2 BASI D’ASTA**

Il dettaglio delle prestazioni oggetto dell’iniziativa e la quantità totale di apparecchiature oggetto di fornitura sono di seguito descritti:



n.	Descrizione servizi/beni	CPV	P (principale) S (secondaria)	Numero totale di apparecchiature oggetto di gara
1	Tomografi PET/CT	33115000-9	P	29

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 si riferiscono al quantitativo massimo aggiudicabile dal primo aggiudicatario**, come indicato al paragrafo 2.6, nel caso di un numero di offerte valide pari a 3 (tre). Pertanto, 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 del lotto.

#### **Tomografo PET/CT**

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	QUANTITÀ RICHIESTA/STIMATA
1	Tomografo PET/CT	€ 1.950.000,00	15
2	Tavola piatta in fibra di carbonio per radioterapia con indicizzazione Elekta	€ 15.000,00	3
3	Tavola piatta in fibra di carbonio per radioterapia con indicizzazione Varian	€ 9.000,00	6
4	Iniettore angiografico a due vie e relativa consolle di comando	€ 15.000,00	4
5	Gating respiratorio "deviceless" per la riduzione degli artefatti da movimento in PET	€ 90.000,00	6
6	Centratori laser mobili (2 a parete e 1 a soffitto) per la definizione dei piani di trattamento radioterapici	€ 45.000,00	4
7	Upgrade della workstation di elaborazione a sistema server per la gestione di almeno 3 utenze contemporanee	€ 50.000,00	3
8	Sistema di masterizzazione esami robotizzato	€ 10.000,00	4
<b>Importo totale a base d'asta</b>			<b>€ 30.319.000,00</b>

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 relativo al fabbisogno espresso dalle Amministrazioni che ricorreranno agli Ordini di Fornitura nell'arco temporale di durata dell'Accordo Quadro. Tale quantitativo non è in alcun modo impegnativo, 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.) 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:

- a) Iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'art. 83, comma 3, del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

- b) **Requisiti relativi alla pari opportunità e inclusione lavorativa nei contratti pubblici**, nel PNRR (art. 47, commi 2, 3, 3-bis e 4 del D.L. n. 77/2021, convertito con modificazioni dalla L. 29 luglio 2021, n. 108)

**Elenco e breve descrizione delle condizioni:**

b.1.1) Produzione, **al momento della presentazione dell'offerta**, del rapporto sulla situazione del personale per gli operatori economici che occupano oltre 50 dipendenti, **pena l'esclusione dalla gara** (art. 47 comma 2);

b.1.2) Presentazione, **entro sei mesi dalla stipula dell'Accordo Quadro**, della relazione di genere sulla situazione maschile e femminile per gli operatori economici che occupano un numero pari o superiore a 15 e inferiore a 50 dipendenti (art. 47 comma 3). La mancata produzione della relazione comporta l'applicazione delle **penali** di cui all'articolo 47, comma 6, del D.L.77/2021, nonché l'impossibilità di partecipare in forma singola ovvero in raggruppamento temporaneo, per un periodo di dodici mesi, ad ulteriori procedure di affidamento afferenti agli investimenti pubblici finanziati con le risorse derivanti da PNRR e PNC.

b.2) Dichiarazione di regolarità sul diritto al lavoro di persone con disabilità (art. 47 comma 3-bis).

- Presentazione, **entro sei mesi dalla stipula dell'Accordo Quadro**, da parte degli operatori economici che occupano un numero pari o superiore a quindici dipendenti, di una relazione che chiarisca l'avvenuto assolvimento degli obblighi previsti a carico delle imprese dalla legge 12 marzo 1999, n. 68, e illustri eventuali sanzioni e provvedimenti imposti a carico delle imprese nel triennio precedente la data di scadenza della presentazione delle offerte. La mancata produzione della relazione comporta l'applicazione delle **penali** di cui all'articolo 47, comma 6, del D.L. 77/2021.
- Presentazione, al **momento della presentazione dell'offerta**, da parte delle imprese pubbliche o private partecipanti alla procedura di gara, di dichiarazione che attesti di essere in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro delle persone con disabilità, pena **l'esclusione**.

b.3) Rispetto degli obblighi di cui alla legge n. 68/1999. Costituisce causa di **esclusione** dell'operatore economico dalla procedura di gara, il mancato rispetto, al momento della presentazione dell'offerta, degli obblighi in materia di lavoro delle persone con disabilità di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68.

Gli operatori economici non stabiliti in Italia dovranno produrre documentazione idonea ed equivalente ad attestare l'assolvimento degli obblighi in materia di pari opportunità, generazionali e di genere, e di inclusione delle persone diversamente abili, secondo la legislazione vigente nello Stato di appartenenza



## 2.4 CAUZIONE PROVVISORIA

Sarà richiesta la produzione di una cauzione provvisoria ai sensi dell'art. 93 del D.lgs. 50/2016 di importo pari a euro 454.785,00.

## 2.5 CRITERI DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto 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	<b>80</b>
Offerta economica	<b>20</b>
TOTALE	<b>100</b>

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**

	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO	F
<b>1</b>	<b>CRITERIO: CARATTERISTICHE TECNICHE MIGLIORATIVE</b>		
1.1	Diametro utile del vano paziente (cm)	<b>Q</b>	<b>CR</b>
1.2	Numero di cristalli rivelatori	<b>Q</b>	<b>CR</b>
1.3	Dimensione del singolo cristallo – lunghezza x larghezza (mm <sup>2</sup> )	<b>Q</b>	<b>DE</b>
1.4	FOV assiale (cm)	<b>Q</b>	<b>CR</b>
1.5	Finestra di coincidenza (ns)	<b>Q</b>	<b>DE</b>
1.6	Isotropia del cristallo lungo la direzione xy	<b>T</b>	



1.7	Algoritmi di ricostruzione delle immagini PET: <ul style="list-style-type: none"> <li>• algoritmo iterativo e TOF</li> <li>• modellizzazione della risposta del rivelatore</li> <li>• modellizzazione del rumore</li> <li>• deep learning</li> </ul>	T	
1.8	Dimensione fisica del detettore lungo l'asse Z misurata all'isocentro (mm)	T	
1.9	Numero di elementi, ad eccezione degli elementi dedicati esclusivamente alla calibrazione, per fila/riga di detettori fisicamente presenti nel piano xy	Q	CR
1.1 0	Presenza di N° 2 monitor a schermo piatto a colori ad alta risoluzione di dimensioni non inferiori a 19". Il secondo monitor deve consentire anche una visione differente di dati ed immagini rispetto al monitor principale	T	
1.1 1	Algoritmo di contornamento automatico delle lesioni PET operante su tutto il volume acquisito	T	
<b>2</b>	<b>CRITERIO: CARATTERISTICHE FUNZIONALI</b>		
<b>PROTOCOLLO PET</b>			
2.1	Risoluzione radiale FWHM 1 cm (mm)	<b>Q</b>	<b>DE</b>
2.2	Risoluzione radiale FWHM 10 cm (mm)		<b>DE</b>
2.3	Risoluzione tangenziale FWHM raggio 1 cm (mm)		<b>DE</b>
2.4	Risoluzione tangenziale FWHM raggio 10 cm (mm)		<b>DE</b>
2.5	Risoluzione assiale FWHM raggio 1 cm (mm)		<b>DE</b>
2.6	Risoluzione assiale FWHM raggio 10 cm (mm)		<b>DE</b>
2.7	Sensibilità di sistema al centro (Kcps)		<b>CR</b>
2.8	Peak Noise Equivalent count rate (Kcps)		<b>CR</b>
2.9	Contrasto medio sfera 13 mm, rapporto di attività 4:1, ricostruzione con parametri clinici (%)		<b>CR</b>
2.1 0	Contrasto medio sfera 28 mm, rapporto di attività 4:1, ricostruzione con parametri clinici (%)		<b>CR</b>
2.1 1	Variabilità del fondo media, sfera 22 mm, rapporto di attività 4:1, ricostruzione con parametri clinici (%)	<b>DE</b>	
2.1 2	Risoluzione temporale (ms)	<b>DE</b>	
<b>PROTOCOLLO CT</b>			
2.1 3	Indicatore di qualità di risoluzione spaziale e rumore (Q FACTOR)	<b>Q</b>	<b>CR</b>
2.1 4	Risoluzione a basso contrasto (RBC)		<b>CR</b>
<b>3</b>	<b>CRITERIO: QUALITÀ BIOIMMAGINI</b>		
3.1	TOTAL BODY CON 18F-FDG BMI≤29 (range di copertura di almeno 90 cm)	<b>D</b>	
3.2	TOTAL BODY CON 18F-FDG BMI>29 (range di copertura di almeno 90 cm)		
3.3	TOTAL BODY CON 18F-FDG con Sistema di correzione dei movimenti da respiro		



3.4	TOTAL BODY CON 18F-FDG di pazienti portatori di protesi metalliche (preferibilmente protesi d'anca o ginocchio) con acquisizione CT con algoritmo per la gestione degli artefatti metallici		
3.5	TOTAL BODY CON 68GALLIO-DOTApeptidi (range di copertura di almeno 90 cm)		
3.6	ACQUISIZIONE CEREBRALE CON 18F-FDG finalizzata allo studio delle Demenze		
<b>4</b>	<b>CRITERIO: SOFTWARE DI POST-ELABORAZIONE</b>		
4.1	Software per review di esami PET/CT dotato di triangolazione, misurazione del SUV, possibilità di visualizzare diverse viste contemporaneamente (sagittale, coronale, assiale e MIP) sia in modalità singola che in fusione e con la capacità di visualizzare contemporaneamente almeno due studi PET/CT diversi	<b>D</b>	
4.2	Software per la co-registrazione, fusione e orientamento automatico di immagini provenienti da altre modalità DICOM (es RM e TC eseguite altrove)		
4.3	Software clinico specifico per applicazioni in campo oncologico di valutazione della risposta alla terapia con impiego di valutazione qualitativa e quantitativa delle immagini con protocollo PERCIST (Positron Emission Response Criteria in Solid Tumors) o equivalente		
4.4	Software clinico specifico per contornamento di lesioni PET con almeno due algoritmi di segmentazione (ad esempio: soglia fissa di SUV, a soglia percentuale di SUVmax o altro algoritmo che tenga conto del rapporto lesione-fondo) con calcolo di MTV, TLG, SUVmean, SUVmax e SUVpeak (utilizzando anche il SUL) e capacità di esportare i contorni di ogni lesione come struttura DICOM-RT		
4.5	Software clinico specifico per applicazioni in campo neurologico (orientazione secondo piani a scelta dell'operatore, volume rendering, fusione con immagini RM, quantificazione del metabolismo, dei recettori e della quantità di amiloide cerebrale)		
4.6	Software clinico specifico per applicazioni in campo cardiaco (orientazione secondo gli assi cardiaci e mappe polari), quantificazione gated e non gated del metabolismo e della perfusione, software CT per calcium score		
4.7	Software con la possibilità di disegnare sui volumi PET/CT il volume del target ai fini del trattamento radioterapico ed esportazione del volume in DICOM RT		
<b>5</b>	<b>CRITERIO EX ART. 47 COMMI 4 E 5 LETT. A E B) DL 77/2021</b>		
5.1	L'offerente ha adottato, ovvero si impegna ad adottare entro i primi 6 mesi dalla stipula dell'Accordo Quadro, una o più delle seguenti misure: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Assicurazione sanitaria;</li> <li>• Asilo nido presso la sede dell'impresa per i figli dei dipendenti o contributo mensile di importo pari o superiore a € 100 per l'accesso all'asilo nido;</li> <li>• Miglioramento condizioni di maternità/paternità obbligatoria: estensione della maternità e della paternità obbligatoria e erogazione di un contributo una tantum per la nascita di ciascun figlio.</li> </ul>	<b>T</b>	

\*\*\*

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, in originale o in copia



conforme. Costituiscono “idonea documentazione a comprova” i seguenti documenti:

- scheda tecnica ufficiale del produttore (datasheet) del tomografo PET/CT e dei suoi componenti principali, contenente i dati di fabbrica;
- manuale utente dell'apparecchiatura;
- manuali di servizio necessari per la manutenzione delle apparecchiature, 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;
- report di dose strutturati DICOM (Radiation Dose Structured Report, RDSR);
- esclusivamente per il “CRITERIO EX ART. 47 COMMI 4 e 5 LETT. B) DL 77/2021” di cui alla “**Tabella dei criteri discrezionali (D), quantitativi (Q) e tabellari (T) di valutazione dell’offerta tecnica**”, ove offerto, nel caso in cui il Concorrente abbia dichiarato in sede di Offerta Tecnica di aver già adottato una o più delle misure indicate al criterio sopra richiamato, dovrà inserire a Sistema, idonea documentazione aziendale ufficiale, come ad es. contratto integrativo, policy/regolamenti interni, etc, con riferimento alle misure messe in atto per ciascuna voce offerta.

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 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 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 alle caratteristiche migliorative di tipo “Q” relative al Criterio: **“Caratteristiche funzionali”**, 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 non riscrivibili con i risultati e le immagini prodotti durante lo svolgimento delle misure e il modulo registrazione parametri**.

Con riferimento alle modalità di esecuzione delle misure si rimanda alle informazioni indicate nell’Appendice A alle Condizioni di fornitura.

\*\*\*

In merito alle caratteristiche migliorative di tipo “D” relative al Criterio: **“Qualità bioimmagini”**, 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 non riscrivibili con le bioimmagini, il set informativo e il report di dose**.

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.

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 e dei software di post-elaborazione, 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**.

La valutazione sarà espletata in seduta riservata dalla Commissione. Sarà cura ed onere dei concorrenti trasportare e predisporre le workstation ed effettuare tutte le procedure di installazione necessarie, compreso il caricamento dei CD contenenti le bioimmagini, presso la sede della Consip nel giorno concordato. Di tale attività i concorrenti saranno ritenuti esclusivi responsabili.

I concorrenti dovranno inoltre, a proprie spese, mettere a disposizione sul luogo di svolgimento della valutazione, un proprio incaricato in grado di risolvere tutte le eventuali problematiche di tipo tecnico, amministrativo e logistico che dovessero sorgere, nonché, a mero titolo esemplificativo, 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 contenenti le bioimmagini, la Commissione procederà:

- in seduta riservata alla fase di valutazione delle bioimmagini;
- alla valutazione dei software di post-elaborazione di cui ai criteri 4.1 – 4.7.



La valutazione delle bioimmagini e dei software di post-elaborazione avverrà con attribuzione di un giudizio qualitativo, tenendo conto degli aspetti riportati nell'Allegato Appendice B alle Condizioni di fornitura.

Inoltre, si precisa che la configurazione delle apparecchiature da cui saranno tratte ed elaborate le immagini non deve prevedere software e/o hardware di riduzione della dose e/o di processing delle immagini, relativamente ai distretti anatomici oggetto di acquisizione, ulteriori rispetto a quelli offerti in gara. Eventuali ulteriori software e/o hardware utilizzati per l'acquisizione e/o il processing delle bioimmagini si intenderanno ricompresi nella configurazione base dell'apparecchiatura e/o dei dispositivi opzionali offerti.

\*\*\*

Le apparecchiature oggetto della presente procedura dovranno rispettare il principio DNSH ("*Do No Significant Harm*"), ovvero di "*non arrecare danno significativo agli obiettivi ambientali*", così come espressamente previsto dall'art. 18 comma 4 lett. d) del Regolamento UE 241/2021), che istituisce il "*Dispositivo per la ripresa e la resilienza*". 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 RGS n.32 del 30 dicembre 2021, riportata all'Appendice C alle Condizioni di fornitura.

Attraverso la compilazione della *check-list*, il Concorrente, ai sensi e per gli effetti del D.P.R. 445/2000 e ss.mm. e ii, dovrà valorizzare ciascuna voce della *check-list* relativa agli "*elementi di controllo*" con "sì" o "non applicabile". Per ogni elemento di controllo classificato come "non applicabile", il Concorrente dovrà, altresì, fornire adeguata motivazione.

La *check list* contiene requisiti il cui possesso è richiesto "*ex ante* esecuzione dell'opera" e requisiti il cui possesso è richiesto "*ex post* esecuzione dell'opera". Si rappresenta che tutta la documentazione attestante il possesso dei requisiti richiesti "*ex ante* esecuzione dell'opera" e valorizzati in sede di partecipazione alla procedura di gara con il "sì", verrà richiesta dalla Consip e dovrà essere presentata in vista della stipula dell'Accordo Quadro.

Consip metterà a disposizione tutta la documentazione acquisita alle Amministrazioni ordinanti, a cui sarà demandata la responsabilità di richiedere e verificare gli ulteriori documenti necessari alla comprova dei requisiti *ex-post*. In ogni caso, le Amministrazioni, in sede di emissione dell'Appalto Specifico, potranno inoltre richiedere al fornitore il rispetto di **eventuali ulteriori requisiti tecnici e ambientali**, ivi inclusa la relativa documentazione a comprova del rispetto degli stessi, introdotti successivamente alla pubblicazione della gara dalla normativa europea e nazionale in ottemperanza al principio di non arrecare un danno significativo all'ambiente "*Do No Significant Harm*" (DNSH).

## 2.6 CONCLUSIONE DELL'ACCORDO QUADRO

Il numero degli aggiudicatari dell'Accordo Quadro sarà pari al numero di offerte valide. In base al numero degli aggiudicatari la ripartizione del massimale seguirà la seguente logica:

Offerte valide > 3 (tre)

Il numero di apparecchiature, pari a 29, oggetto di fornitura sarà così ripartito:

- 1) Primo in graduatoria: 11 (undici)
- 2) Secondo in graduatoria: 8 (otto)



- 3) Terzo in graduatoria: 6 (sei)
- 4) Dal Quarto all'Ultimo in graduatoria: 4 (quattro). Fermi restando i **criteri di scelta degli aggiudicatari da parte della Pubblica Amministrazione, di cui al paragrafo 2.1, il numero massimo di apparecchiature previsto sarà suddiviso tra i concorrenti posizionatisi tra il quarto e l'ultimo posto in graduatoria, senza predeterminazione di quote.**

Offerte valide pari a 3 (tre)

Il **numero di apparecchiature, pari a 29**, oggetto di fornitura sarà così ripartito:

- 1) Primo in graduatoria: 15 (quindici)
- 2) Secondo in graduatoria: 10 (dieci)
- 3) Terzo in graduatoria: 4 (quattro)

Offerte valide pari a 2 (due)

Il **numero di apparecchiature, pari a 29**, oggetto di fornitura sarà così ripartito:

- 1) Primo in graduatoria: 18 (diciotto)
- 2) Secondo in graduatoria: 11 (undici)

Offerte valide pari a 1 (uno)

Il **numero di apparecchiature, pari a 29**, sarà assegnato all'unico aggiudicatario.

L'Amministratore Delegato

Ing. Cristiano Cannarsa