

## 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 A RISONANZA MAGNETICA (RM) 3 TESLA, 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 a Risonanza Magnetica (RM) 3 Tesla, 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](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 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](http://www.acquistinretepa.it)



Per poter partecipare alla procedura, che sarà espletata sul sistema telematico di negoziazione di Consip, accessibile dal sito [www.acquistinretepa.it](http://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:

- 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;
- 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](mailto:useridentification.acquistinretepa@postacert.consip.it).

## 2.2 BASI D'ASTA

L'affidamento è suddiviso nei seguenti lotti prestazionali:

Numero Lotto	Oggetto del lotto
1	Tomografi a Risonanza Magnetica (RM) 3 Tesla - Acquisto
2	Tomografi a Risonanza Magnetica (RM) 3 Tesla - Noleggio

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 a Risonanza Magnetica (RM) 3 Tesla - Acquisto	33113000-5	P	55
2	Tomografi a Risonanza Magnetica (RM) 3 Tesla - Noleggio	33113000-5		15

**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.**

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 a Risonanza Magnetica (RM) 3 Tesla - Acquisto - Base d'asta**

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ STIMATA (Q)	IMPORTO (PB*Q)
1	Tomografo a risonanza magnetica (RM) 3 Tesla	€ 1.550.000,00	33	€ 51.150.000,00
2	Software Cardio	€ 40.000,00	20	€ 800.000,00
3	Bobina "total body" almeno 16 canali	€ 20.000,00	23	€ 460.000,00
4	Workstation di post-elaborazione	€ 45.000,00	23	€ 1.035.000,00
5	Sistema server per la gestione di almeno 3 utenze contemporanee comprensiva di 3 postazioni client per la post elaborazione di studi RM	€ 70.000,00	10	€ 700.000,00
<b>Importo totale a base d'asta</b>				<b>€ 54.145.000,00</b>

**Lotto 2 – Tomografi a Risonanza Magnetica (RM) 3 Tesla - Noleggio - Base d'asta**

N°	VOCE DI OFFERTA ECONOMICA	CANONE MENSILE A BASE D'ASTA (PB)	QUANTITÀ STIMATA (Q)	IMPORTO (PB*Q*84)
1	Tomografo a risonanza magnetica (RM) 3 Tesla	€ 30.000,00	15	€ 37.800.000,00
2	Software Cardio	€ 770,00	9	€ 582.120,00
3	Bobina "total body" almeno 16 canali	€ 385,00	10	€ 323.400,00
4	Workstation di post-elaborazione	€ 865,00	10	€ 726.600,00
5	Sistema server per la gestione di almeno 3 utenze contemporanee comprensiva di 3 postazioni client per la post elaborazione di studi RM	€ 1.350,00	4	€ 453.600,00
<b>Importo totale a base d'asta</b>				<b>€ 39.885.720,00</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 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 1.423.125,00 €
- Lotto 2: euro 630.693,00 €



## 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	<b>70</b>
Offerta economica	<b>30</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**

#### **Lotto 1 e Lotto 2 – Criteri di valutazione**

	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO	F
<b>1</b>	<b>CRITERIO: CARATTERISTICHE TECNICHE MIGLIORATIVE</b>		
1.1	Valore garantito dell'omogeneità del campo magnetico (max valore ppm) misurato come V-RMS (almeno 24 piani, almeno 20 punti di misura per piano), su sfere di riferimento all'isocentro di diametro 45 cm	<b>Q</b>	<b>DE</b>
1.2	Sequenze con pesatura in DWI con acquisizione con FOV ridotto	<b>T</b>	
1.3	Tecniche di accelerazione basate su Compressed Sensing/Sense applicabili a sequenze 2D e/o 3D	<b>T</b>	
1.4	Tecniche di accelerazione basate su Simultaneous Multislice	<b>T</b>	
1.5	Tecniche di correzione della distorsione in-plane (2D) e/o through-plane (3D) da metallo	<b>T</b>	
1.6	Tecniche dinamiche di acquisizione 3D a respiro libero per lo studio del parenchima epatico	<b>T</b>	
1.7	Tecniche per calcolare la frazione di grasso ed il tempo di rilassamento T2* (in ms)	<b>T</b>	
1.8	Sistema di rilevamento e di sincronizzazione dell'attività respiratoria e ECG con connessione wireless	<b>T</b>	
1.9	Bobina encefalo dedicata di tipo phased array con numero di canali indipendenti non inferiore a 32	<b>T</b>	



	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO	F
1.10	Bobina mammella per biopsia con almeno 7 canali completa di accessori per esecuzione biopsia mammaria (esclusi i consumabili). Con la bobina devono essere fornite: sequenze per lo studio standard senza e con la saturazione del grasso; sequenze per lo studio degli impianti protesici mammari (saturazione di acqua e silicone); sequenze per acquisizioni dinamiche e relativo sw di elaborazione immagini per ottenere curve intensità/tempo*	T	
1.11	<b>Dispositivo opzionale:</b> Bobina <u>dedicata</u> alla copertura degli arti inferiori con almeno 16 canali per studi total body	T	
1.12	<b>Relazione tecnica: Catena di digitalizzazione:</b> descrivere le soluzioni adottate per il miglioramento del SNR, il numero e la collocazione dei convertitori A/D fisicamente presenti e il rapporto tra numero di convertitori A/D e numero di elementi di bobina. Inoltre, sarà oggetto di valutazione il numero di convertitori A/D utilizzabili contemporaneamente al variare del FOV e il numero di convertitori A/D utilizzabili contemporaneamente al massimo FOV dichiarato	D	
1.13	<b>Relazione tecnica: Sostenibilità:</b> 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 del rumore; 4) peso dell'apparecchiatura e gestione del materiale di consumo (ad es.: elio, acqua); 5) monitoraggio e manutenzione remota; 6) gestione del fine vita dell'apparecchiatura e dell'eventuale ricondizionamento.	D	
<b>2</b>	<b>CRITERIO: QUALITÀ BIOIMMAGINI</b>		
2.1	Mammella: GRE T1 3D dinamica assiale con sottrazione di immagine (in alternativa Dixon)	<b>D</b>	
2.2	Mammella: DWI Free Breathing		
2.3	Prostata: T2W FSE		
2.4	Prostata: DWI		
2.5	Prostata: mappa ADC		
2.6	Prostata: DWI ricostruita $\geq 1400$ s/mm <sup>2</sup>		
2.7	Cuore: Cine retrospective ECG-gated bSSFP Breath Hold – Asse corto		
2.8	Cuore: Cine retrospective ECG-gated bSSFP Breath Hold – Asse lungo		
2.9	Cuore: ECG triggered T2w triple inversion recovery TSE (black-blood fat-suppressed TSE) Breath Hold		
2.10	Cuore: ECG triggered GRE Breath Hold late enhancement		
2.11	Addome: T2W single shot		
2.12	Addome: GRE T1 3D FS con mdc multi-arteriosa		
2.13	Addome: DWI Free Breathing		
2.14	Addome: MRCP 3D Free Breathing		
2.15	Collo (laringe): DWI		
2.16	Collo (laringe): GRE 3D T1		
2.17	Whole body: T1 GE Dixon		
2.18	Whole body: T2 TSE single shot		
2.19	Whole body: DWI whole body		



	CRITERI DI VALUTAZIONE	TIPOLOGIA DI PUNTEGGIO	F
2.20	Encefalo: T1 GE 3D		
2.21	Encefalo: FLAIR 3D		
2.22	Encefalo: DWI		
<b>3</b>	<b>CRITERIO: VIDEO DEMO</b>		
3.1	<b>Workflow:</b> 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 terrà conto dell'interfaccia utente e del workflow in termini di: ampiezza del gantry, movimentazioni del lettino, movimentazioni di aggancio/sgancio (anche in condizioni di emergenza), flessibilità e leggerezza delle bobine e modalità di collegamento al sistema RM, presenza di metodi innovativi di rivelazione del segnale respiratorio e del battito cardiaco, presenza di sistemi per miglioramento confort paziente. Dovranno essere mostrati gli eventuali automatismi di ricostruzione delle immagini acquisite fino all'invio dell'esame alla postazione di refertazione.	<b>D</b>	
3.2	<b>Intelligenza Artificiale:</b> 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.		
<b>4</b>	<b>CRITERI IN MERITO ALLA MISURE DI CONCILIAZIONE DI CURA, VITA-LAVORO E DI CERTIFICAZIONE IN MATERIA DI PARITÀ DI GENERE</b>		
4.1	<p><b>Flessibilità e organizzazione del lavoro</b> 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><b>Misure di conciliazione delle esigenze di cura, vita e lavoro</b> 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><b>Certificazione in materia di parità di genere</b> Possesso della certificazione UNI/PdR 125:2022</p>	<b>T</b>	

\*Si precisa che con riferimento alla caratteristica migliorativa "Bobina mammella per biopsia", la caratteristica si intende comprovata anche qualora il concorrente disponga di un'unica bobina mammella in grado di rispondere sia alla caratteristica minima "Bobina mammella per imaging" che alla suddetta caratteristica migliorativa

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 1.12 e 1.13 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 a Risonanza Magnetica (RM) 3 Tesla) 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. 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.*) 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”**
- **Eventuali certificazioni rilasciate da enti notificati accreditati (quali ad esempio CE/ISO)**

\*\*\*

In merito agli elementi qualitativi cui è assegnato un punteggio discrezionale “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 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” relative al Criterio: **“Video demo”**,



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 2.22 della tabella “**Lotto 1 e Lotto 2 - Criteri di valutazione**” sopra riportata;
  - del video demo di cui ai criteri 3.1 e 3.2 della tabella “**Lotto 1 e Lotto 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 ordinativi esclusivamente nei suoi confronti, fino al raggiungimento di un valore pari ad una quota massima del 40% (22 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 ordinativi secondo il criterio di priorità del posizionamento nella graduatoria di merito. Ogni fornitore potrà ricevere ordinativi fino al raggiungimento del 60% (33 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 ordinativi 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 a risonanza magnetica.

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

Amministratore Delegato  
Avv. Marco Reggiani