

AVVISO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO AI SENSI DELL'ART. 77 DEL D.LGS. 36/2023

Il presente avviso è finalizzato allo scopo di avviare una consultazione preliminare di mercato con gli operatori economici interessati alla futura procedura di gara per la fornitura in service di sistemi diagnostici per i laboratori analisi dell'Azienda USL di Reggio Emilia, in attuazione del principio di pubblicità nonché dei principi di non discriminazione, parità di trattamento, proporzionalità e trasparenza contemplati nel Codice Appalti.

Con il presente avviso, quindi, non è indetta alcuna procedura di gara e non sono previste graduatorie di merito o di attribuzione punteggi.

Obiettivo della presente consultazione, in ottemperanza all'art. 77 del D.Lgs. 36/2023, è la raccolta di informazioni attraverso la consultazione delle imprese qualificate sul mercato nel settore di riferimento, propedeutica alla redazione del capitolato tecnico della futura gara. Si tratta, quindi, di una fase preliminare avente semplice scopo conoscitivo del livello tecnico offerto dai possibili fornitori attualmente presenti sul mercato.

Inoltre le finalità dell'Azienda USL di Reggio Emilia sono quelle di informare gli operatori economici sugli elementi fondamentali alla base della procedura di gara vera e propria, al fine di permettere la massima partecipazione di tutte le imprese coinvolte e assicurare un buon livello di concorrenza.

Tutte le fasi della consultazione di mercato saranno caratterizzate dalla massima trasparenza, apertura e collaborazione, con l'intento da parte della Stazione Appaltante di raccogliere tutte le informazioni utili alla predisposizione del capitolato di gara.

La mancata partecipazione alla consultazione preliminare di mercato non è preclusiva rispetto alla partecipazione della futura procedura di gara, non ne costituisce condizione di accesso, né impegno alcuno circa il prosieguo della gara stessa.

La partecipazione alla consultazione preliminare di mercato non determina alcuna aspettativa nei confronti dell'Azienda USL di Reggio Emilia. Gli interessati non possono rivendicare alcun diritto al riguardo e il Servizio Approvvigionamenti si riserva di utilizzare quanto raccolto, nell'ambito della presente consultazione, per la pianificazione e lo svolgimento della procedura d'appalto, nei limiti del rispetto dei diritti di proprietà intellettuale e sempre a condizione che non comportino una violazione dei principi di non discriminazione e di trasparenza.

1) OGGETTO E DURATA DELLA FORNITURA

La futura procedura di gara prevederà:

- la fornitura della progettazione e dei lavori necessari per il Laboratorio Analisi Chimico-Cliniche Aziendale (LACCA) e per il Laboratorio di Autoimmunità, Allergologia e Biotecnologie Innovative (AABI) ubicati nell'Arcispedale Santa Maria Nuova (ASMN);

- la fornitura della progettazione e dei lavori necessari per la ridefinizione degli spazi del Laboratorio Analisi dell'Ospedale di Guastalla;
- la fornitura dell'automazione completa della fase pre-analitica e post-analitica per Laboratorio Analisi Chimico-Cliniche Aziendale (LACCA), per il Laboratorio di Autoimmunità, Allergologia e Biotecnologie Innovative (AABI) e per il Laboratorio di Microbiologia;
- la fornitura di sistemi in service per i seguenti laboratori analisi dell'Azienda USL di Reggio Emilia:
 - Laboratorio Analisi Chimico-Cliniche Aziendale dell'Arcispedale Santa Maria Nuova (Sistema A);
 - Laboratorio Analisi dell'Ospedale di Guastalla (Sistema B);
 - Laboratorio Analisi dell'Ospedale di Castelnuovo Monti (Sistema C).

Durata presunta: nove anni.

2) OBIETTIVI DELL'APPALTO

Le imprese interessate alla consultazione preliminare di mercato dovranno tenere presente i seguenti obiettivi.

Obiettivi comuni a tutti i Laboratori analisi interessati:

1. tempestività della risposta ed elevata qualità analitica;
2. massima efficienza operativa dell'intero sistema, con utilizzo di tecnologie di ultima generazione e massima automazione, garantita sempre H 24, giorni 7/7;
3. disponibilità di sistemi con cadenza analitica adeguata ai picchi e alle emergenze (back-up per tutti i test richiedibili in urgenza o non procrastinabili per caratteristiche analitiche);
4. consolidamento degli esami, con massima riduzione delle linee diagnostiche e concentrazione dei test sul minor numero di tipologie di strumenti, nel rispetto e garanzia della massima qualità analitica e utilizzo di metodiche "gold standard", sia per le metodiche di routine che per le metodiche specialistiche;
5. riduzione volumi di prelievo e tipologia delle provette primarie;
6. tracciabilità completa dei campioni a partire dal momento del prelievo;
7. utilizzo ottimale delle risorse umane nella gestione delle strumentazioni offerte in gara con contenimento al minimo delle operatività manuali in tutte le fasi del processo lavorativo;
8. utilizzo ottimale degli spazi occupati dagli strumenti offerti in gara;
9. semplificazione logistica ed ottimizzazione dei flussi e dei percorsi;
10. attenzione ai temi ambientali di risparmio energetico e di inquinamento ambientale;
11. contenimento dei costi operativi diretti ed indiretti;
12. gestione informatizzata dei dati, delle informazioni, delle comunicazioni;
13. ottimizzazione nella gestione degli ordini dei reattivi e della loro gestione a magazzino;
14. controllo completo dell'intero processo analitico provinciale in termini di monitoraggio del tempo di refertazione e dei dati di attività;
15. gestione completa a 360° della componente amministrativa del laboratorio, in ottica ISO 15189, in tutte le sedi, con monitoraggio del consumo dei reattivi e dei dati relativi ai costi sostenuti per ogni singolo esame refertato.

Obiettivi specifici per i 3 Laboratori ubicati nell'ASMN:

- 1 riorganizzazione di tutta l'accettazione dei campioni in area dipartimentale negli spazi indicati, con la standardizzazione e tracciabilità completa di tutta la fase di accettazione dei campioni biologici dal momento dell'arrivo in laboratorio alla distribuzione automatica nei tre laboratori dell'ASMN (LACCA – AABI – Microbiologia), ad eccezione dei campioni microbiologici;

- 2 standardizzazione completa della fase di check-out, tracciabilità e archiviazione finale dei campioni analizzati nei tre laboratori dell'ASMN (LACCA – AABI – Microbiologia - storage comune dipartimentale);
- 3 gestione amministrativa e di magazzino unica nei tre laboratori dell'ASMN (LACCA – AABI – Microbiologia), con software e personale dedicato per tutti gli esami eseguiti, sia in gara che fuori gara;
- 4 automazione completa delle linee di accettazioni campioni con le piattaforme analitiche di area siero offerte in gara al LACCA;
- 5 automazione completa dell'area siero anche delle metodiche più specialistiche;
- 6 fornitura di una configurazione strumentale che all'occorrenza possa incrementare almeno circa 25 % di attività oltre agli standard minimi richiesti in gara, a parità di personale e di tempo lavoro;
- 7 sicurezza ed igiene del lavoro, con attenzione particolare al confort lavorativo (rumori/ luminosità degli ambienti con rispetto delle diverse esigenze lavorative/qualità dell'aria/ spazi a disposizione) anche in rispetto alle norme di accreditamento dei laboratori (temperatura e umidità costante garantita sia negli ambienti di lavoro che nei depositi, con monitoraggio continuo);
- 8 utilizzo ottimale degli spazi, sia quelli occupati dagli strumenti offerti in gara sia quelli occupati dagli strumenti non oggetto di gara;
- 9 ottimizzazione dei percorsi e riorganizzazione dei flussi di lavoro di tutto il laboratorio LACCA, anche dei settori non oggetto di gara, con ottimale suddivisione delle attività e dei percorsi negli spazi messi a disposizione.

3) ARTICOLAZIONE DELLA FORNITURA

La fornitura, a lotto unico e indivisibile, dovrà ricomprendere:

1. **sistema di tracciabilità completa** (operatore, paziente, provette) di tutti i campioni biologici, di qualunque matrice, dal momento del prelievo, fino alla consegna al laboratorio di esecuzione, compreso il monitoraggio del trasporto (tempo e temperatura), con check-in – check-out ad ogni step, lungo tutto il percorso, a partire dai Centri Prelievi Ambulatoriali all'arrivo nell'accettazione dei tre laboratori di riferimento, compresa la tracciabilità degli operatori; dovranno essere forniti, adeguati per tipologia e numero, sistemi per preparazione automatica delle provette per i 7 Centri Prelievi principali dell'AUSL (strumenti collocati all'interno di ogni box prelievo), compresi tutti i consumabili, le etichette e l'interfacciamento; dovrà essere anche fornita la tracciabilità e il controllo delle condizioni di trasporto (tempo e temperatura) dei campioni biologici per i trasporti inter-ospedalieri;
2. **sistemi diagnostici in service**, comprensivi di tutte le apparecchiature di supporto, per l'esecuzione di tutti i test obbligatori dettagliati in "Allegato A"; dovranno essere previste soluzioni che garantiscano il backup completo su tutto ciò che è offerto in gara (strumentazione, sistemi informatici e sistemi di supporto quali ad esempio acqua deionizzata, continuità elettrica) se non diversamente esplicitato; l'attività analitica dovrà essere garantita 24 ore su 24, 7 gg su 7 per 365 gg lavorativi; dovranno essere offerti gli stessi reagenti e stesso produttore, anche in confezionamenti diversi, in tutte le sedi di esecuzione; la configurazione dei flussi operativi strumentali deve tenere conto della gestione delle emergenze-urgenze e deve permettere in tutte le sedi la validazione tecnica delle urgenze e della routine entro massimo 60 minuti dall'arrivo in laboratorio;
3. CQI di parte terza e di VEQ per almeno il 95% di tutti gli esami richiesti; il programma di controllo deve essere completo di software dedicato collegato agli analizzatori coinvolti;
4. assistenza tecnica delle apparecchiature e manutenzione degli impianti per tutta la durata del contratto, con intervento tecnico garantito entro 24 ore solari dalla chiamata compresi i prefestivi e, per le sole forniture "critiche" (comprese quelle di "supporto") disponibilità ad intervenire anche nei giorni festivi; per l'assistenza informatica si richiede reperibilità anche notturna oltre che festiva;

5. addestramento e formazione per ogni procedura, strumentazione e software offerto, fintanto che il personale non è completamente autonomo ad insindacabile giudizio della Direzione del Laboratorio;
6. software e hardware per la gestione della strumentazione in tutte le sedi previste;
7. collegamento con il LIS unico attualmente in uso presso l'Azienda USL di Reggio Emilia;
8. tutti i consumabili necessari al buon funzionamento delle apparecchiature diagnostiche e non diagnostiche, nessuno escluso;
9. un sistema di monitoraggio della temperatura di ogni singolo apparecchio che produce caldo o freddo (tutto incluso, compresi gli apparecchi di proprietà presenti nelle aree indicate nel progetto di gara), con gestione centralizzata e report in ottica certificazione ISO 15189/accreditamento regionale comprensivo di ogni elemento necessario alla catena di acquisizione (sensori, trasmettitori, ricevitori, licenze software);
10. **un programma informatico** per il controllo e la gestione di tutti i **dati di attività** e di monitoraggio dei costi di ogni sede del Laboratorio LACCA (Reggio Emilia, Guastalla, e sedi POCT di Correggio Scandiano Montecchio), del Laboratorio analisi dell'Ospedale di Castelnuovo Monti, del Laboratorio AABI e del Laboratorio di Microbiologia, comprese le forniture non rientranti nel presente avviso, per ogni singolo esame refertato e per i costi del personale dedicato per ogni sede; dovrà essere fornito completo di tutti gli elementi necessari (hardware etc), in tutte le sedi dei laboratori;
11. **un programma informatizzato di gestione amministrativa** del LACCA (in ogni sua sede: Reggio Emilia, Guastalla, e sedi POCT di Correggio Scandiano Montecchio), del Laboratorio analisi dell'Ospedale di Castelnuovo Monti, del Laboratorio AABI, del Laboratorio di Microbiologia e del magazzino reagenti (collegato al LIS Dedalus) di tutti i reattivi e consumabili presenti in laboratorio (sia per gli esami presenti in gara che per gli esami non in gara), con lettura automatica diretta dei codici bar code presenti sulle confezioni e collegamento informatico per l'acquisizione automatica delle bolle elettroniche di tutto ciò che è fornito in gara (con collegamento diretto con i maggiori fornitori) con carico/scarico tramite barcode e/o R.F.ID. in tempo reale, nonché emissione automatica di alert, uguale per tutta la provincia;
12. fornitura di hardware e software necessari per il programma informatizzato della gestione amministrativa e del magazzino reagenti;
13. fornitura di hardware e software necessari per il sistema accessorio di preparazione delle provette;
14. fornitura di hardware e software necessari per il sistema accessorio per il controllo e la gestione dei dati di attività e di monitoraggio dei costi.

La fornitura, **esclusivamente per i 3 laboratori ubicati nell'ASMN**, dovrà prevedere:

1. progettazione totale dell'attività di laboratorio ed allestimento completo di arredi ed attrezzature negli spazi destinati al LACCA (AREA 1 e AREA 2 planimetria), con coordinamento del capo commessa che deve garantire l'armonizzazione dei processi, dei flussi, degli spazi, nonché la progettazione ed allestimento dell'Area destinata all'AABI (AREA 4 planimetria); la progettazione dovrà prevedere anche la collocazione dei sistemi analitici e delle attrezzature/arredi non oggetto di gara ma presenti nel laboratorio; rispetto all'attuale suddivisione delle attività del LACCA, andrà prevista l'unificazione del settore di coagulazione base e speciale all'interno dell'AREA 2;
2. automazione completa della fase pre-analitica e post-analitica nei tre laboratori ASMN; check-in e check-out di tutti i campioni biologici in laboratorio con salvaguardia della catena del freddo (tracciabilità dell'intero processo); allestimento di un'unica accettazione campioni di area dipartimentale (LACCA – AABI - Microbiologia) con gestione automatizzata di tutti i campioni biologici (ad eccezione dei campioni microbiologici) in arrivo all'area dipartimentale ASMN e conseguente suddivisione dei campioni destinati a LACCA, AABI e Microbiologia; il sistema deve prevedere un invio completamente automatizzato dei campioni biologici ai tre laboratori con 3 linee dedicate; per il LACCA andranno inviati direttamente in entrambi gli spazi individuati, per AABI e Microbiologia andrà prevista una stazione di arrivo per ognuno dei due laboratori per check-in e check-out; le linee del

LACCA devono essere collegate direttamente con l'automazione di area siero e garantire la massima automazione con i settori di ematologia e coagulazione (con o senza collegamento diretto); il sistema offerto dovrà effettuare check-in, ordinamento, centrifugazione, stappatura, aliquotazione in una o più provette secondarie, ritappatura e check-out; il sistema offerto dovrà effettuare sorting e predisporre automaticamente rack dedicati per gli strumenti non collegati direttamente all'automazione anche per strumentazioni di terze parti (provette madri o aliquote preparate in preanalitica); tutti i moduli che comprendono la pre-analitica devono essere forniti con garanzia di back-up completo; dovranno essere eseguiti indici del siero (emolisi, lipemia, ittero) per tutti i test di area siero sottoposti a check-in, anche per test dosati su strumenti di terze parti; dovrà essere garantita la conservazione di tutte le provette oggetto di check-in in uno o più storage/stocker (collocati negli spazi AREA 2 e/o AREA 1), chiuse (ritappate o sigillate); la tappatura e stappatura (o sigillazione) dovrà essere automatica per tutte le provette del laboratorio, anche per strumenti di terze parti; le provette dovranno essere smaltite in modo automatico;

3. realizzazione di una stazione di posta pneumatica (compatibile con tutte le tipologie di provette "matri" in uso al laboratorio, sangue e urine, con diametro delle provette di 13 mm e 16 mm e diverse altezze) dal Pronto Soccorso, inserita nel flusso di lavoro delle urgenze (con relativo back-up);
4. sistemi diagnostici in service, comprensivi di tutte le apparecchiature di supporto, per l'esecuzione dei seguenti test, descritti in modo dettagliato nell'Allegato A:
 - a. test di chimica clinica, immunometria, farmaci e screening delle droghe d'abuso, proteine;
 - b. esami specialistici vari;
 - c. esame chimico – fisico delle urine con sedimento
 - d. osmolarità sierica, urinaria e altri fluidi biologici;
 - e. emoglobine glicosilate;
 - f. esami di biologia molecolare;
5. la validazione in remoto di tutta l'attività eseguita nelle varie sedi del LACCA, compresa la visualizzazione di immagini, grafici e alert del settore urine;
6. un lettore automatico di micropiastre completo di PC, più lavatore di piastre per immunoenzimatica;
7. uno spettrofotometro per quantificazione di DNA e RNA;
8. due microscopi per osservazione in campo chiaro in attività di ricerca e clinica;
9. un sistema di produzione di acqua deionizzata, centralizzato per tutti i settori delle due aree del laboratorio, NCCLS LIVELLO II (comprensivo di back-up), collegato, con un impianto dedicato, al settore Core-Lab e in modo diretto alle apparecchiature anche non oggetto di fornitura che ne fanno un uso significativo, in tutto il laboratorio;
10. un gruppo di continuità (UPS) unico per tutte le strumentazioni collegate, con una potenza del 30% superiore al massimo assorbimento di picco, con tutti gli strumenti collegati del LACCA (compresi quelli non in gara) cui dovranno essere collegate tutte le apparecchiature presenti nel laboratorio con una tenuta di almeno 10 minuti dall'interruzione della forza motrice; per il gruppo di continuità deve essere previsto l'allarme in caso di guasto;
11. arredi tecnici a norma, su ruote, con piano di appoggio in laminato, completi di impianti (prese elettriche, prese dati, etc), arredi da ufficio necessari al funzionamento di tutto il laboratorio, prese elettriche da parete o altro non comprese negli arredi, compreso il collegamento alla rete dati dell'AUSL, tutto sotto rete UPS centralizzata;
12. progettazione di opere edili ed impiantistiche necessarie all'adeguamento ed al completo allestimento dei locali messi a disposizione dall'Azienda USL (vedi planimetrie allegate);
13. gestione diretta del magazzino reagenti sia dei prodotti forniti in sede di gara che di tutti gli altri prodotti in uso nei tre laboratori LACCA – AABI - Microbiologia, con personale dedicato in carico all'aggiudicataria in numero adeguato ad eseguire tutte le attività richieste in gara; esternalizzazione completa della gestione amministrativa del magazzino reagenti e degli accessori, completi di tutti i documenti relativi, in ottica ISO 15189/accreditamento regionale, di tutti i laboratori per una gestione ottimizzata delle scorte e degli scaduti, anche degli ordini dei reagenti non oggetto di gara, compreso controllo parametri ambientali di conservazione; deve essere fornito un unico software di magazzino per tutti i prodotti in

- gara e non in gara per i tre laboratori (LACCA – AABI - Microbiologia); i reagenti per gli esami oggetto di gara saranno stoccati in un magazzino decentrato del fornitore presso il LACCA; il software di magazzino deve avere un collegamento diretto con tutti i fornitori principali, per una gestione più puntuale delle scorte;
14. personale qualificato dedicato al rispetto del progetto presentato in gara, in numero sufficiente, per garantire che tutto funzioni al meglio, dall'avvio dei lavori, fino a 6 mesi dopo il collaudo definitivo, compreso la parametrizzazione e inserimento di tutti i reagenti e consumabili gestiti dal software magazzino;
 15. monitoraggio temperatura e umidità in ogni locale di competenza del LACCA, magazzini compresi, con controllo centralizzato;
 16. realizzazione degli scarichi normali e scarichi speciali direttamente in cisterne;
 17. impianto di illuminazione con LED, dimmerabili a seconda della necessità, da 300 fino a 1000 LUX in tutte le postazioni di lavoro e in ogni locale.

La fornitura, esclusivamente per il **Laboratorio analisi dell'Ospedale di Guastalla (Sistema B)**, dovrà comprendere:

1. progettazione e realizzazione dei lavori necessari per la ridefinizione degli spazi del laboratorio; i materiali utilizzati per la creazione della nuova parete, in tutti i punti in cui è necessario, dovranno garantire idonea insonorizzazione rispetto al nuovo ambiente lavorativo che verrà ricavato negli ex spazi del laboratorio; dovrà inoltre essere garantito il mantenimento del controllo ambientale di temperatura e umidità, così come allo stato attuale nonché il funzionamento di tutta l'impiantistica esistente (illuminazione, acqua deionizzata, reflui..);
2. automazione della fase pre-analitica; check-in di tutti i campioni biologici in laboratorio, con centrifugazione, aliquotazione di eventuali provette figlie e preparazione di rack specifici per gli strumenti presenti in laboratorio (anche di parte terza), con salvaguardia della catena del freddo (tracciabilità dell'intero processo);
3. sistemi diagnostici in service, comprensivi di tutte le apparecchiature di supporto, per l'esecuzione dei seguenti test descritti in modo dettagliato in Allegato A:
 - a. test di chimica clinica, immunometria, farmaci e screening delle droghe d'abuso, proteine (routine ed urgenza);
 - b. esame chimico – fisico delle urine con sedimento (routine ed urgenza);

il sistema di cui al punto **a.** deve prevedere l'automazione completa per il maggior numero di analiti e dovrà essere collocato in laboratorio nel rispetto dei flussi operativi e dell'organizzazione lavorativa preesistente; il sistema di cui al punto **b.** dovrà essere ricollocato negli spazi messi a disposizione, così come gli strumenti precedentemente collocati negli ex spazi (vedi planimetria); per questi ultimi strumenti il trasferimento sarà a carico dei rispettivi fornitori; a carico dell'aggiudicatario sarà il ricollocamento degli arredi e cappe;

4. il sistema deve prevedere l'esecuzione degli indici del siero per tutti i test di area siero, anche di terze parti;
5. un sistema di produzione di acqua deionizzata, centralizzato per tutto il laboratorio, NCCLS LIVELLO II, per le strumentazioni fornite (comprensivo di back-up) collegato, con un impianto dedicato, al settore Core-Lab e in modo diretto alle apparecchiature che ne fanno un uso significativo in tutto il laboratorio;
6. un progetto che preveda anche le fasi di installazione, che dovranno avvenire senza alcuna interruzione dell'attività lavorativa; qualsiasi attività o necessità legata all'installazione degli strumenti offerti in gara sarà a carico della aggiudicataria compresi eventuali adeguamenti impiantistici.

La fornitura, esclusivamente per il **Laboratorio analisi dell'Ospedale di Castelnuovo Monti (Sistema C)**, dovrà ricomprendere:

1. sistemi diagnostici in service, comprensivi di tutte le apparecchiature di supporto, per l'esecuzione dei seguenti test descritti in modo dettagliato in Allegato A:
 - test di chimica clinica, immunometria, farmaci e screening delle droghe d'abuso (routine ed urgenza);
 - esame chimico – fisico delle urine con sedimento (routine ed urgenza);
2. un sistema di produzione di acqua deionizzata centralizzata per tutto il laboratorio, NCCLS LIVELLO II, per le strumentazioni fornite (comprensivo di back-up) collegato, con un impianto dedicato, al settore Core-Lab e in modo diretto alle apparecchiature che ne fanno un uso significativo;
3. automazione completa per il maggior numero di analiti; il sistema dovrà essere collocato in laboratorio nel rispetto dei flussi operativi e dell'organizzazione lavorativa preesistente;
4. un progetto che preveda anche le fasi di installazione, che dovranno avvenire senza alcuna interruzione dell'attività lavorativa; qualsiasi attività o necessità legata all'installazione degli strumenti offerti in gara sarà a carico della aggiudicataria compresi eventuali adeguamenti impiantistici.

La manifestazione d'interesse alla consultazione preliminare di mercato da parte delle Imprese dovrà essere formalizzata inviando, **entro il 09/10/2023**, il documento "Istanza di partecipazione" (Allegato 1), debitamente compilato, firmato e trasformato in formato PDF al **seguente indirizzo PEC: approvvigionamenti@pec.ausl.re.it**

Gli operatori economici che nell'istanza di manifestazione d'interesse avranno segnalato la necessità di eseguire un sopralluogo presso le sedi dell'ASMN interessate a questa fornitura, saranno invitati ad effettuarlo, **ognuno in date diverse**, dall'Azienda USL di Reggio Emilia **tramite PEC**.

Per l'invio della convocazione del sopralluogo verrà utilizzato l'indirizzo PEC indicato dall'operatore economico nell'istanza di partecipazione.

Dopo i sopralluoghi, **solo ed esclusivamente le ditte che avranno presentato istanza di manifestazione d'interesse**, potranno presentare, **tramite portale SATER**, eventuali quesiti ed osservazioni inerenti la fornitura oggetto dell'avviso.

Quesiti ed osservazioni andranno postati sul portale Sater, in un'unica istanza, nell'arco temporale ricompreso tra il **20/11/2023 e il 30/11/2023**.

La Consultazione, avviata attraverso la pubblicazione del presente avviso sul sito dell'Azienda USL - IRCCS di Reggio Emilia (www.ausl.re.it) e sulla piattaforma SATER dell'Agenzia Intercenter <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, si conclude pertanto con la ricezione e la conservazione agli atti dei quesiti e delle osservazioni pervenute.

Al fine della trasmissione dei quesiti e delle osservazioni, gli interessati dovranno:

- possedere un personal computer collegato ad internet e dotato di un browser;
- possedere la firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'art. 38, co. 2, del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445;
- effettuare la registrazione al SATER con le modalità di seguito descritte.

La registrazione sulla piattaforma SATER avviene secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide>.

La registrazione alla piattaforma SATER deve essere richiesta unicamente dal Legale Rappresentante e/o procuratore generale e/o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la registrazione e impegnare l'operatore e economico medesimo.

Le risposte ai quesiti e alle richieste di chiarimenti verranno pubblicate sulla piattaforma Sater e sul Profilo del committente - Sezione Avvisi.

Ai sensi del D.Lgs.196/2003 e s.m.i. si precisa che il trattamento dei dati personali sarà improntato a liceità e correttezza nella piena tutela dei diritti dei concorrenti e della loro riservatezza.

L'Azienda USL di Reggio Emilia si riserva la facoltà di sospendere, modificare, annullare o revocare la procedura relativa al presente avviso e di non dare seguito all'indizione della successiva procedura di gara, senza che ciò comporti alcuna pretesa degli operatori che hanno manifestato interesse ad essere inviati alla suddetta procedura.

Per ulteriori informazioni: Dr.ssa Cinzia Folezzani – tel. 0522/335306.

Il Direttore
del Servizio Approvvigionamenti
dell'Azienda USL - IRCCS di Reggio Emilia
Dr. Alessandro Nora

Allegati

Allegato 1 – Istanza di partecipazione a consultazione preliminare di mercato

Allegato A – Tipologia test e fabbisogni

Allegato B – Requisiti indispensabili

Allegato C – Requisiti auspicabili

Allegato D – Planimetrie e requisiti opere edili e impiantistiche

Allegato E – Specifiche per l'integrazione con i sistemi informativi

**Documento firmato digitalmente e archiviato nel rispetto della normativa vigente.
Il presente documento e' una copia elettronica del documento originale
depositato presso gli archivi dell'A.U.S.L. di Reggio Emilia.**

C9-ED-46-FF-4D-F6-0A-3F-00-F2-66-38-68-55-9D-F5-AA-AE-06-7D

CADES 1 di 1 del 19/09/2023 11:28:11

Soggetto: ALESSANDRO NORA

S.N. Certificato: 329F E543 46A8 CDC4

Validità certificato dal 28/12/2017 18:01:55 al 27/12/2023 18:01:55

Rilasciato da Actalis EU Qualified Certificates CA G1, Actalis S.p.A., IT
