

Capitolato tecnico All. A

CAPITOLATO SPECIALE PER LA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA MULTIFUNZIONALE E AUTOMATIZZATO PER INDAGINI ISTOCHIMICHE ED IMMUNOISTOCHIMICHE, NECESSARIE PER LA UOC DI ANATOMIA PATOLOGICA DELLA ASL DI TARANTO

Art. 1 - Oggetto della fornitura

La presente procedura di gara aperta ha ad oggetto la fornitura "in service" di un sistema multifunzionale e automatizzato per lo svolgimento di:

- A. indagini immunoistochimiche;
- B. test biomolecolari;
- C. indagini istochimiche (colorazioni speciali);

per le esigenze della UOC Anatomia Patologica della ASL di Taranto.

Le predette procedure potranno essere garantite da più apparecchiature e devono essere idonee a trattare campioni citologici e istologici. Dovrà essere garantita, altresì, compresa nel prezzo offerto, la fornitura dei sistemi di rivelazione necessari per l'esecuzione dei test richiesti, anticorpi primari, sonde molecolari e tutti i reagenti, soluzioni, tamponi, diluenti, accessori e materiali occorrenti per il corretto utilizzo della strumentazione offerta. La gara è articolata in un unico lotto.

Di detto sopralluogo effettuato dovrà essere presentata, in sede di documentazione amministrativa per la partecipazione alla gara, adeguata dichiarazione da inserire nella busta "Documenti amministrativi", così come previsto dalla procedura fissata nel Disciplinare di gara.

La fornitura prevede, pertanto:

1. noleggio di strumentazione di ultima generazione e nuova di fabbrica, idonea all'uso previsto nel presente Capitolato speciale;
2. trasporto, consegna al piano, installazione e collaudo della strumentazione presso i locali messi a disposizione dalla ASL;
3. fornitura dei reattivi;
4. fornitura gratuita, per l'intera durata contrattuale, di tutti i dispositivi/accessori e dei materiali di consumo necessari per il corretto e completo funzionamento della strumentazione proposta, anche se non indicati in offerta;
5. software e hardware necessari al collegamento bidirezionale al LIS del laboratorio, fermo restando che i costi del collegamento al LIS saranno a carico della stazione appaltante;
6. servizio di assistenza tecnica full- risk;
7. manutenzione preventiva e correttiva, inclusa la sostituzione di tutte le parti di ricambio;
8. aggiornamenti tecnologici gratuiti;
9. corsi di formazione iniziale all'uso dei sistemi analitici ed ulteriori corsi che si rendessero necessari per approfondimenti al personale già formato o per la formazione di nuovi operatori;
10. supporto scientifico e metodologico per il personale del laboratorio;
11. eventuale trasferimento e riavvio della strumentazione all'interno dell'azienda, qualora la

collocazione iniziale dovesse variare a seguito di riorganizzazioni interne alla ASL;

12. fornitura gratuita di ulteriore strumentazione che si rendesse necessaria per garantire i livelli prestazionali dichiarati e/o la continuità delle prestazioni.

Art. 2 - Durata della fornitura

La fornitura avrà durata quinquennale, con facoltà di rinnovo biennale.

E' prevista, altresì, l'opzione di estensione fino a concorrenza di un quinto del contratto, alle medesime condizioni economiche e contrattuali.

Il valore complessivo della presente procedura di gara, tenuto conto delle opzioni sopra indicate, è stimato in E 3.200.000,00, [VA esclusa], così ripartito:

- a) Prezzo quinquennale a base d'asta E 2.000.000,00 al netto di [VA];
- b) opzione di rinnovo biennale E 800.000,00 al netto di [VA];
- c) opzione di estensione di un quinto del valore del contratto E 400.000,00, al netto di IVA.

Art. 3 - Requisiti tecnici minimi della fornitura

A) UNITA' DI CONTROLLO PER SISTEMA MULTIFUNZIONALE IHC/ISH/SPS costituita da:

1. Computer esterno;
2. Monitor a schermo piatto;
3. Stampante di rapporti
4. Stampante di codici a barre per vetrini;
5. Software gestionale dedicato, con le seguenti caratteristiche:
 - Software gestionale in lingua italiana;
 - Software in ambiente Windows;
 - Sistema di doppia identificazione univoca test/paziente con codice a barre e/o codifica alfanumerica;
 - Programmi di lavoro preinstallati, ma adattabili alle condizioni di lavoro del laboratorio;
 - Possibilità di personalizzare i protocolli a cura dell'operatore;
 - Mantenimento dei dati di programmazione anche in assenza di rete;
 - Archiviazione automatica e rendiconto dettagliato delle prestazioni del sistema, dei consumi e delle determinazioni eseguite;
 - Memorizzazione automatica dei numeri di lotto e delle date di scadenza dei reagenti;
 - Possibilità di ripristino globale dei dati memorizzati, in seguito a crash del sistema;
 - Segnalazione automatica della necessità degli interventi di manutenzione preventiva;

A1) SCANNER DIGITALE

Scanner digitale per almeno 6 vetrini, obiettivo almeno 20 X, con messa a fuoco di tipo dinamico, con algoritmi certificati per la valutazione quantitativa di colorazioni immunoistochimiche di alto valore diagnostico, comprensivo di software e server; la fornitura del sistema di scansione non è da ritenersi minimo e indispensabile tra i moduli richiesti, trattandosi di sistema indipendente e separato, ma è considerata proposta migliorativa a completamento del sistema multifunzionale richiesto.

B) MODULO PER COLORAZIONI IMMUNOISTOCIDMICHE, IBRIDAZIONE IN SITU, FLUORESCENZA E TEST BIOMOLECOLARI aventi le seguenti caratteristiche:

1. Sistema di lettura ottica mediante codice a barre per il riconoscimento sia dei reagenti che dei vetrini;
2. Capacità minima di almeno 30 vetrini in contemporanea per ciclo di colorazione, saranno preferite soluzioni con capacità maggiore anche ottenute con più strumenti in parallelo;
3. Gestione di corse notturne;
4. Caricamento totalmente random simultaneamente nella medesima corsa di vetrini paraffinati e di preparati citologici e congelati;
5. Possibilità di lavoro sia in modalità completamente automatica, che in modalità titolazione;
6. Caricamento in continuo di reagenti, con possibilità di aggiungere e/o rimuovere specifici reagenti durante la corsa di colorazione;
7. Massimo grado di automazione allo scopo di diminuire l'incidenza dell'errore umano e di evitare un utilizzo delle risorse non ottimale;
8. Fase di sparaffinatura senza uso di reagenti tossici, privi di solventi organici di qualsiasi tipo;
9. Possibilità di eseguire sparaffinatura e smascheramento antigenico ad alte temperature durante il ciclo di colorazione, senza alcun ulteriore intervento dell'operatore dopo l'avvio della corsa;
10. Sistema di prevenzione dell'evaporazione dei reagenti durante l'incubazione;
11. Sistema di distribuzione dei reagenti dispensati sul vetrino con possibilità di utilizzare tutta la superficie del vetrino;
12. Durata della corsa di colorazione (inclusi sparaffinatura e recupero antigenico) inferiore a 5 ore;
13. Denaturazione preferibilmente fino a 95 ° C e ibridazione fino a 60° C per ISH all'interno dello strumento, senza alcun ulteriore intervento dell'operatore dopo l'avvio della corsa;
14. Esecuzioni di reazioni di ibridazione in situ (comprese le fasi di denaturazione e ibridazione) contemporaneamente alle determinazioni immunoistochimiche, in totale accesso random;
15. Lavaggi di stringenza automatizzati nelle determinazioni di ibridazione in situ;
16. Gestione contemporanea di protocolli multipli di colorazione;
17. Gestione contemporanea di protocolli con diversi sistemi di rivelazione;
18. Possibilità di eseguire doppie colorazioni DAB/RED simultanee in una medesima corsa;
19. Possibilità di eseguire colorazioni in immunofluorescenza;
20. Modularità del sistema, con gestione indipendente di ciascun modulo;
21. Utilizzo sullo strumento di anticorpi diversi da quelli dell'aggiudicatario, senza costi aggiuntivi;
22. Allacciamento in rete tramite gruppo di continuità con adeguate caratteristiche;
23. Protezione dell'operatore dall'esposizione a sostanze tossiche e nocive;
24. Marcatura CE – IVD;
25. Obbligo di aggiornamento tecnologico in caso di immissione nel mercato di nuove tecnologie.
26. Interfacciabilità col gestionale di laboratorio (Armonia di Dedalus)

C) MODULO PER COLORAZIONI ISTOCHEMICHE SPECIALI avente le seguenti caratteristiche:

1. lo strumento deve eseguire almeno 20 colorazioni per corsa ed eseguire

- contemporaneamente almeno 3 differenti colorazioni;
2. caricatore random senza necessità di suddivisione in batch.

Art. 4 Caratteristiche dei reagenti e dei materiali di consumo

Tutti i reagenti dovranno essere provvisti di codice a barre di riconoscimento sullo strumento.

La sezione ALLEGATO A1 riporta l'elenco degli anticorpi per immunoistochimica di uso routinario e delle sonde, con l'indicazione dei cloni preferenziali;

La sezione ALLEGATO A2 riporta l'elenco degli anticorpi di alto valore diagnostico e prognostico/predittivo;

La sezione ALLEGATO A3 riporta l'elenco delle colorazioni istochimiche.

La fornitura prevede, a pena di esclusione:

1. Anticorpi primari:

- Fornitura degli anticorpi primari richiesti, nella misura minima del 90% di quelli indicati nella sezione A1;
- Possibilità di fornire anticorpi di aziende terze secondo quotazioni di mercato;
- Anticorpi prediluiti pronti all'uso in misura non inferiore all'80% degli anticorpi totali richiesti nella sezione;
- Per gli anticorpi in forma monoclonale e policlonale, possibilità di acquistare entrambe le tipologie (da specificare nell'offerta);
- Disponibilità alla fornitura di tutti gli anticorpi presenti nel catalogo ufficiale e di tutti quelli di nuova produzione eventualmente commercializzati dopo la data di aggiudicazione della fornitura eventualmente in sostituzione di quelli obsoleti. L'utilizzo di anticorpi di nuova produzione non comporta modifiche del costo unitario di determinazione offerta in sede di gara;
- Anticorpi primari idonei per tessuti paraffinati, sezioni criostatiche e preparazioni citologiche;
- Anticorpi calibrati sul sistema automatico;
- Possibilità di eseguire immunofluorescenza;
- Test immunoistochimico di target therapy, con sistema certificato ed approvato (elencati nell'allegato A2);
- Marcatura CE IVD e conformità alla direttiva 98/79/CE recepita con Dlgs 332/2000 e s.m.i. per almeno l'80% degli anticorpi totali della sezione A1. In tal senso le ditte dovranno indicare, contrassegnando nell'apposito spazio dell'allegato A1, quali siano i reagenti dotati della certificazione richiesta;

2. Sistema di Rivelazione:

- Sistemi di rivelazione provvisti di codice a barre di riconoscimento, prediluiti pronti all'uso e comprensivi del relativo cromogeno;
- Possibilità di utilizzo di sistemi di rivelazione di tipo "biotin-free" multimericopolimerici a basso
- ingombro sterico;
- Possibilità di impiego di diversi sistemi di rivelazione contemporaneamente, durante la stessa corsa di colorazione;
- Fornitura di tutti i sistemi di rivelazione e reagenti a catalogo (HRP/DAB, HRP/AEC, AP/FastRed, Multimerico/polimerico HRP/DAB, Multimerico/polimerico AP/FastRed);

- Possibilità di inserire o eliminare opzionalmente eventuali fasi di amplificazione integrale nel sistema di rivelazione;
- Sistemi di rivelazione calibrati sul sistema automatico offerto;

3. Consumabili ed Accessori:

- Fornitura di tutti i reagenti e gli accessori necessari alla completa esecuzione delle determinazioni;
- Reagenti per sparaffinatura non tossici, non contenenti solventi organici;
- Reagenti per smascheramento antigenico pronti all'uso;
- Enzimi proteolitici pronti all'uso;
- Ematossilina per immunisto chimica pronta all'uso; Fornitura di adeguato numero di vetrini con carica positiva

Art. 5 Caratteristiche della "fornitura in service"

I prodotti offerti dovranno essere conformi al Regolamento Europeo 2017/745 del 05/04/2017. Inoltre, in aggiunta ai requisiti minimi specificati al precedente art. 4, la fornitura dovrà rispettare le caratteristiche di seguito descritte.

a) Fornitura in service di apparecchiature

Le apparecchiature devono possedere la marcatura CE-IVD e devono essere conformi alle vigenti disposizioni normative nazionali e internazionali, alle disposizioni regolamentari e tecniche, nonché in materia di sicurezza.

La ditta aggiudicataria curerà il trasporto, l'installazione, il collaudo e la messa in funzione dei beni oggetto di fornitura, verificando, all'atto della consegna e prima della messa in funzione dei beni medesimi, il loro corretto funzionamento, l'integrità dei beni e degli accessori forniti e la rispondenza alle leggi e alle norme tecniche vigenti, rilasciando apposito rapporto tecnico. Qualora dovessero rendersi necessari traslochi/cambiamenti di sede, questi ultimi, unitamente alle necessarie riconfigurazioni del sistema, dovranno essere effettuati dalla ditta aggiudicataria senza costi aggiuntivi per l'Azienda.

b) Fornitura in somministrazione di reagenti

La ditta aggiudicataria dovrà garantire la fornitura in somministrazione dei reagenti occorrenti all'effettuazione delle determinazioni richieste.

I reagenti offerti devono rispondere pienamente ai requisiti minimi indicati nella presente gara, devono avere documentata sensibilità e specificità ed essere provvisti di marcatura CE-IVD per l'utilizzo nella diagnostica umana in vitro. Devono essere forniti con una data di scadenza non inferiore a 12 mesi per i concentrati e a 6 mesi per i prediluiti.

I reagenti necessari all'avviamento della strumentazione e ai relativi collaudi previsti dalle normative vigenti dovranno essere forniti dall'aggiudicataria in sconto merce e al di fuori del materiale offerto per le determinazioni analitiche richieste con la presente gara.

c) Fornitura di calibratori, controlli, consumabili e accessori

In offerta devono essere indicati tutti i materiali necessari al sistema per l'effettiva esecuzione degli esami richiesti.

d) Servizio di manutenzione e assistenza tecnica

La fornitura "in service" è comprensiva del servizio di assistenza tecnica "full risk", ovvero di tutti quei servizi necessari a garantire la continuità delle prestazioni oggetto di fornitura – **vedasi capitolato SAT (All.H).**

In particolare, il servizio comprenderà:

- la manutenzione preventiva/ordinaria, ovvero l'esecuzione di interventi a cadenze fisse, programmate e gestite secondo un piano di manutenzione concordato tra la ditta aggiudicataria e il Responsabile del laboratorio. Il piano dovrà prevedere almeno una verifica di sicurezza annua secondo le normative vigenti;
- la manutenzione straordinaria, inclusi i pezzi di ricambio, necessaria a garantire il corretto funzionamento del sistema fornito, il mantenimento del bene alle condizioni originali e comunque pienamente rispondente ai livelli di sicurezza e prestazione richiesti dalle norme. La ditta aggiudicataria dovrà disporre di centrale telefonica per la segnalazione delle anomalie degli apparati e/o delle forniture, disponibile almeno 6 giorni alla settimana e nell'intervallo 8-20.

L'assistenza tecnica dovrà essere garantita tramite Centri e/o tecnici autorizzati dalla Ditta produttrice o esclusivista della strumentazione e, eventualmente, con connessione remota dello strumento via VPN con il servizio tecnico della ditta fornitrice a scopo di monitoraggio quotidiano, prevenzione del fermo strumentale e tele aggiornamento in ogni strumento del sistema offerto.

Saranno in ogni caso a carico della Ditta i consumi di reagenti, consumabili e materiale accessorio, imputabili a documentato malfunzionamento degli apparecchi, nonché quelli relativi alla messa a punto della strumentazione in occasione di ogni intervento di manutenzione.

Oltre a quanto sinora specificato, l'offerta dovrà prevedere i seguenti servizi minimi: numero di manutenzioni programmate come da manuale d'uso della strumentazione;

la presenza presso il laboratorio di personale idoneo ad eseguire l'intervento entro 24 ore solari dalla richiesta nei giorni feriali e prefestivi, con risoluzione del guasto entro le successive 24 ore solari (8 ore lavorative);

quando le condizioni richiedono la sostituzione dello strumento, la ditta dovrà provvedere entro ulteriori 72 ore rispetto alla tempistica specificata al punto precedente.

e) Aggiornamento software:

La ditta aggiudicataria dovrà garantire, senza alcun'ulteriore aggravio di spesa, l'aggiornamento tecnologico mediante la fornitura a cura e spese dell'aggiudicatario di eventuali aggiornamenti software che dovessero avvenire successivamente alla fornitura.

f) Servizio di formazione:

I corsi di formazione e addestramento all'uso del sistema, in fase iniziale ed eventualmente ripetuti in caso di aggiornamento tecnico dei sistemi forniti e/o di avvicendamento del personale utilizzatore per nuovi arruolamenti, dovranno essere espletati presso la sede del reparto utilizzatore,

concordando tempi e modalità con il Responsabile di quest'ultimo. La formazione dovrà, in ogni caso, comprendere:

- Principi della metodica;
- Uso delle apparecchiature in ogni loro funzione;
- Valutazione ed analisi delle non conformità incontrate; Procedure per la soluzione degli inconvenienti più ricorrenti;
- Modalità di comunicazione con il servizio di assistenza per eventuali richieste d'intervento, manutenzione, fornitura dei prodotti e per ogni altro tipo di esigenza connessa al servizio medesimo.

g) Supporto specialistico

Supporto specialistico su chiamata durante tutto il periodo di fornitura, da espletarsi in loco, per garantire il corretto funzionamento dell'intero sistema.

Art. 6 Fabbisogni presunti

Di seguito il dettaglio dei fabbisogni annui presunti:

ASL TARANTO			
TIPOLOGIA TEST	FABBISOGNO ANNUO		CADENZA ANALITICHE
anticorpi per immunoistochimica di uso routinario	25.000		Giornaliera
anticorpi per immunoistochimica di alto valore diagnostico	test	numero	Giornaliera
	ALK	150	
	Anti-HER2	300	
	Anti-c-MET	50	
	PAN-TRK	50	
	PD-L1(vari cloni)	300	
	PTEN	50	
	ROS1	150	
	EBER-IS	50	
	HER2 Dual ISH	50	
	Kappa-ISH Lambda-ISH	50 50	
CINtec p16	100		
	TOTALE	1.350	Giornaliera
Colorazioni istochimiche	5.000		Giornaliera

Art. 7 - Equivalenza

In relazione alle caratteristiche tecniche richieste si precisa che la stazione appaltante rispetterà quanto previsto dal comma 7 della Sez. A della Parte II dell'Allegato II.5 del d. lgs. n. 36/2023

Qualora, infatti, la descrizione dei beni messi a gara dovesse individuare una fabbricazione o provenienza determinata o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica che avrebbero come effetto di favorire o eliminare talune imprese o prodotti, detta previsione deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente".

Pertanto l'impresa concorrente può presentare un bene anche non conforme alle specifiche riportate nel presente capitolato purché funzionalmente equivalente dal punto di vista clinico ed è obbligato a segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica. In tal caso l'impresa concorrente deve provare, con qualsiasi documento appropriato, che le soluzioni da lui proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche.

Art 8 - Criteri valutativi

L'aggiudicazione della fornitura avverrà sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa.

Alla qualità e al prezzo verranno attribuiti i seguenti punteggi: qualità_max 70 punti prezzo _ max 30 punti.

Num.	Descrizione criterio	Tipologia	Punteggio max
1	Soluzioni che consentono di rispondere alla produttività richiesta dal reparto nel modo più efficace possibile attraverso una elevata capacità di caricamento in continuo di vetrini per singola postazione o con moduli a più postazioni ma indipendenti.	LINEARE	8
2	Temperatura di incubazione dei reagenti standardizzata a 36 °C, con possibilità di eseguire incubazioni degli anticorpi primari sia a 36°C che a 42 °C a temperatura ambiente	ON / OFF	7
3	Impiego di DAB (per ossidasi) e FAST RED (fosfatasi alcalina) pronte all'uso, senza necessità di ulteriori passaggi di preparazione ne da arte dell'operatore, ne dello strumento	ON / OFF	3
4	Possibilità di eseguire contemporaneamente in totale accesso random sulla stessa strumentazione reazioni di IHC, FITC,ISC e test Target Therapy simultaneamente	ON / OFF	6
5	Dispensazione dei reagenti direttamente sul vetrino, senza utilizzo di puntali. Passaggio dell'anticorpo direttamente dal contenitore originale al vetrino	ON / OFF	7
6	Coloratore con paraffina on board	ON / OFF	3
7	Grado di flessibilità dello strumento in		

	termini di programmazione dei protocolli di lavoro	discrezionale	6
8	Possibilità di utilizzare metodiche per la determinazione di HER2 e della polisomia del cromosoma 17 sullo stesso preparato	ON / OFF	7
9	Impiego sullo stesso vetrino, nella stessa corsa, di due differenti sistemi di rivelazione	ON / OFF	6
10	Scanner digitale	ON / OFF	2
11	Scanner digitale (SE OFFERTO): possibilità di scansione senza movimentazione di vetrini	ON / OFF	3
12	Scanner digitale (SE OFFERTO): algoritmo per la lettura dell'anticorpo her2 ish campo chiaro	ON / OFF	3
13	Coloratore istochimica: dispensazione dei reagenti in piena sicurezza della confezione/kit originale sul vetrino in esame	discrezionale	3
14	Modalità e tempi di assistenza tecnica (relazionare)	discrezionale	4
15	Piano di formazione (tempistica e modalità)	discrezionale	2
	Totale		70

SPECIFICAZIONI IN MERITO ALL'ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO TECNICO

L'attribuzione del punteggio tecnico avverrà nel modo seguente:

- per i Criteri di valutazione che non riportano espressamente una diversa dicitura, i medesimi sono da intendersi "discrezionali" ed il punteggio verrà attribuito da ciascun commissario della Commissione Giudicatrice, per ognuno dei criteri di valutazione, mediante la formulazione di un giudizio sintetico a cui corrisponde un coefficiente compreso tra 0 ed 1 (vedi prospetto sotto riportato). Quindi la Commissione Giudicatrice calcolerà la media dei coefficienti assegnati dai singoli componenti per ogni criterio di tipo "discrezionale" (troncati alla seconda cifra decimale dopo la virgola). Tale media sarà moltiplicata per il punteggio massimo disponibile per ogni criterio di valutazione.
- ove il criterio di assegnazione del punteggio sia proporzionale, sarà attribuito il punteggio massimo alla proposta migliore; con formula inversamente proporzionale sarà assegnato il punteggio agli altri concorrenti.
- ove il criterio di assegnazione del punteggio sia del tipo ON/OFF, sarà attribuito il punteggio massimo in caso di presenza della caratteristica richiesta; punteggio zero in caso di assenza della medesima.

N.B.: qualora, nella documentazione tecnica presentata ai fini della valutazione delle offerte, i criteri di cui sopra non avranno una oggettivazione specifica, e inoltre, non sia possibile fare una misurazione oggettiva, sarà attribuito il punteggio 0.

Coefficiente	GIUDIZIO SINTETICO ATTRIBUITO AD OGNI ASPETTO QUALITATIVO
0	Assente- completamente negativo
0,1	Quasi del tutto assente – quasi completamente negativo

0,2	Negativo
0,3	Gravemente insufficiente
0,4	Insufficiente
0,5	Appena insufficiente
0,6	Sufficiente
0,7	Discreto
0,8	Buono
0,9	Ottimo
1	Eccellente

La Commissione giudicatrice, sulla base del punteggio derivante dalla sommatoria di tutti i punteggi ottenuti in sede qualitativa, procederà alla perequazione dei relativi punteggi: all'operatore economico che avrà ottenuto il punteggio tecnico più alto verranno attribuiti 70 punti ed agli altri operatori economici punteggi direttamente proporzionali, applicando la seguente formula:

$$\text{PUNTEGGIO QUALITA' } = 70 \times \frac{\text{PUNTEGGIO ASSEGNATO ALLA DITTA}}{\text{DITTA CONSIDERATA}} \frac{\text{MIGLIOR PUNTEGGIO ASSEGNATO}}{\text{MIGLIOR PUNTEGGIO ASSEGNATO}}$$

Saranno esclusi gli operatori economici ai quali, in sede di valutazione tecnica e prima della perequazione, risulterà attribuito un punteggio di qualità inferiore a 42/70.

ART. 9 Sopralluogo

I locali e gli impianti esistenti non devono ridurre la funzionalità delle apparecchiature offerte, le quali devono essere, nei luoghi di destinazione, pienamente operative ed in condizioni di totale funzionalità e sicurezza, anche in relazione agli altri impianti e apparecchi preesistenti.

La Ditta dovrà effettuare, mediante proprio personale tecnico qualificato, un sopralluogo ai fini della valutazione del luogo ove andrà ad essere installata l'apparecchiatura. Luoghi, tempi e modalità sono da concordarsi con i nominativi riportati nel Disciplinare di gara.

Ogni eventuale richiesta di chiarimento, emersa durante il citato sopralluogo, dovrà essere formalizzata per iscritto al Responsabile del procedimento con le modalità già descritte al punto "Richiesta chiarimenti".