



Politiche e gestione degli acquisti

Direttore Enrico Gamba

Bergamo, 12.09.2022

AVVISO ESPLORATIVO PER MANIFESTAZIONE DI INTERESSE

PER INVITO A PROCEDURA AGGREGATA DI AFFIDAMENTO DIRETTO, EX ART. 1, COMMA 2, LETT a) LEGGE N.120 DEL 11.09.2020, MODIFICATO DAL D.L. N.77 DEL 31.05.2021 CONVERTITO CON MODIFICHE DALLA LEGGE N.108 DEL 29.07.2021, PER LA FORNITURA DI N.4 ELETTROMIOGRAFI, DESTINATI ALL'ASST PAPA GIOVANNI XXIII (MANDATARIA), ALL'ASST FRANCIACORTA (MANDANTE) E ALL'ASST CREMA (MANDANTE).

L'Azienda Socio Sanitaria Territoriale Papa Giovanni XXIII di Bergamo, mandataria

AVVISA

che intende procedere all'espletamento di una procedura consorzata di affidamento diretto, ex art. 1, comma 2, lett. a) della Legge n.120 del 11.09.2020, modificato dal D.L. n.77 del 31.05.2021 convertito con modifiche dalla Legge n.108 del 29.07.2021, per la fornitura di quanto in oggetto specificato. 1

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA

Acquisto di n. 4 elettromiografi come di seguito dettagliati e destinati:

- A.** n. 1 elettromiografo Potenziali Evocati con testina a 8 canali (da destinare all'ASST PG 23);
- B.** n. 3 elettromiografi Potenziali Evocati con testina a 4 canali (da destinare n.1 elettromiografo ad ogni ASST).

REQUISITI INDISPENSABILI

La configurazione proposta deve obbligatoriamente soddisfare i seguenti **requisiti tecnologici minimi**, pena l'esclusione dalla futura procedura di gara aggregata.



Politiche e gestione degli acquisti

Direttore Enrico Gamba

A. n.1 Elettromiografo completo di stimolatori e moduli per l'esecuzione di test di Potenziali Evocati a 8 canali:

il sistema deve essere completo di tutti gli accessori necessari al corretto funzionamento e avere le seguenti caratteristiche:

- Configurazione "stand-alone" su carrello ergonomico di tipo medicale;
- PC desktop di ultima generazione a elevate prestazioni;
- Sistema operativo Windows 10, in versione Professional;
- Monitor LCD/TFT non inferiore a 24" ad alta risoluzione;

n.1 Unità di acquisizione EMG-PE 8 canali

n.1 Stimolazione elettrica e sonda di stimolazione esterna.

Stimolatore acustico per PEA con cuffia standard.

Stimolatori visivi per PEV modalità Pattern, Flash:

- Schermo di dimensione minima 22" rettangolare (4:3);
- Stimolatore luminoso intermittente (flash) completo di supporto, filtri e sw di controllo;

Specifiche Software

Software per registrazione e analisi del dato:

- ENG
- Risposte ricorrenti
- Riflessi (H, blink reflex, jaw reflex);
- Stimolazioni nervosa ripetitiva;
- Elettromiografia ad ago FREE run con Trigger in cascata (rastered);
- Elettromiografia di superficie;
- Funzione di registrazione e revisione dei tracciati (live play). In particolare - possibilità di memorizzare singole acquisizioni e/o epoche prolungate (comprehensive di audio) di registrazione poli-EMG per la revisione o l'analisi off-line. Salvataggio automatico delle tracce;
- Test Tremor;
- Test di collisione;
- Programma Inching;
- Risposte riflesse che necessitano di medie rettificate (riflessi transcorticali, periodi silenti masseterini);
- Elaborazioni del segnale filtrato: possibilità di averaging del segnale filtrato o rettificato online e offline; posizionamento automatico dei markers per misurazione di latenze, ampiezze, durate ed aree delle risposte, con possibilità di correzione manuale della posizione;
- Test Neurodegenerativi: Cardiovascolare (Intervallo R-R), SSR (Risposta Simpatica Cutanea);



Politiche e gestione degli acquisti

Direttore Enrico Gamba

- Analisi quantitativa dei pattern interferenziali (IPA) e singolo potenziale di unità motoria (PUM);
- EMG di singola fibra (SF-EMG, sSF-EMG) e istogrammi di jitter;
- Analisi quantitativa che comprenda almeno: analisi MUAP (analisi dei potenziali di unità motoria), EMG s-MUP e M-MUP, MUNE o MUNIX (Motor Unit Number Index);
- Macro-EMG;
- Densità di Fibra;
- Microneurografia;
- Poligrafia EMG con almeno 8 canali free-run o triggerati, con possibilità di rettificare le singole tracce e di ottenere sovrapposizioni o averaging di tracce di più acquisizioni. Attivazione mediante trigger esterno (ad es. martelletto trigger, stimoli elettrici, stimoli sonori, etc);
- Software per PEM, PES, ABR, MLR, SVR, VEP, ERG, EOG, CNV, P300 (con diverse modalità di stimolazioni), VEMPs e VEPPs;
- Software per revisione e analisi segnali: Software per post-elaborazione, filtraggio, rettificazione, smoothing per EMG, NCV e EP. Tali elaborazioni devono essere possibili anche su singole tracce e non esclusivamente sulle medie. I dati e i risultati devono inoltre poter essere visualizzati con modalità differenti a seconda delle necessità diagnostiche. I dati devono poter essere riposizionati sovrapposti o mostrati simultaneamente con filtri, sensibilità e time-base differenti anche per singoli canali.
- Software di creazione referti
- Configurazione personalizzata dei protocolli e della grafica dei test;
- Sistema per generazione file PDF;
- Possibilità di archiviazione di segnali e referti su server e su supporti mobili;
- Semplice gestione del sistema e dell'anagrafica dei referti, con sincronizzazione automatica delle informazioni.

B. n. 3 Elettromiografi e Potenziali evocati a 4 canali:

ciascun sistema deve essere completo di tutti gli accessori necessari al corretto funzionamento e avere le seguenti caratteristiche:

- Configurazione "stand-alone" su carrello ergonomico di tipo medicale;
- PC desktop di ultima generazione a elevate prestazioni;
- Sistema operativo Windows 10, in versione Professional;
- Monitor LCD/TFT non inferiore a 24" ad alta risoluzione;

n.1 Unità di acquisizione EMG-PE 4 canali;

n.1 Stimolazione elettrica e sonda di stimolazione esterna.

Specifiche Software

Software per registrazione e analisi del dato:

- ENG;
- Risposte ricorrenti;



Politiche e gestione degli acquisti

Direttore Enrico Gamba

- Riflessi (H, blink reflex, jaw reflex);
- Stimolazioni nervosa ripetitiva;
- Elettromiografia ad ago FREE run con Trigger in cascata (rastered);
- Elettromiografia di superficie;
- Funzione di registrazione e revisione dei tracciati (live play). In particolare - possibilità di memorizzare singole acquisizioni e/o epoche prolungate (comprehensive di audio) di registrazione poli-EMG per la revisione o l'analisi off-line. Salvataggio automatico delle tracce;
- Test Tremor;
- Programma Inching;
- Risposte riflesse che necessitano di medie rettificate (riflessi transcorticali, periodi silenti masseterini);
- Elaborazioni del segnale filtrato: possibilità di averaging del segnale filtrato o rettificato online e offline; posizionamento automatico dei markers per misurazione di latenze, ampiezze, durate ed aree delle risposte, con possibilità di correzione manuale della posizione;
- Analisi quantitativa dei pattern interferenziali (IPA) e singolo potenziale di unità motoria (PUM);
- EMG di singola fibra (SF-EMG, sSF-EMG) e istogrammi di jitter;
- Analisi quantitativa che comprenda almeno: analisi MUAP (analisi dei potenziali di unità motoria), EMG s-MUP e M-MUP, MUNE o MUNIX (Motor Unit Number Index);
- Macro-EMG;
- Microneurografia;
- Poligrafia EMG con almeno 4 canali free-run o triggerati, con possibilità di rettificare le singole tracce e di ottenere sovrapposizioni o averaging di tracce di più acquisizioni. Attivazione mediante trigger esterno (ad es. martelletto trigger, stimoli elettrici, stimoli sonori, etc);
- Software per PEM, PES, ABR, MLR, SVR , VEP, ERG , EOG, CNV, P300 (con diverse modalità di stimolazioni), VEMPs e VEPPs;
- Software per revisione e analisi segnali: Software per post-elaborazione, filtraggio, rettificazione, smoothing per EMG, NCV e EP. Tali elaborazioni devono essere possibili anche su singole tracce e non esclusivamente sulle medie. I dati e i risultati devono inoltre poter essere visualizzati con modalità differenti a seconda delle necessità diagnostiche. I dati devono potere essere riposizionati sovrapposti o mostrati simultaneamente con filtri, sensibilità e time-base differenti anche per singoli canali.

Software di creazione referti:

- Configurazione personalizzata dei protocolli e della grafica dei test;
- Sistema per generazione file PDF;
- Possibilità di archiviazione di segnali e referti su server e su supporti mobili;
- Semplice gestione del sistema e dell'anagrafica dei referti, con sincronizzazione automatica delle informazioni.



Politiche e gestione degli acquisti

Direttore Enrico Gamba

Opzionali obbligatori da quotare a parte per questo sistema a 4 canali:

- stimolatore magnetico transcranico con morfologia bifasica e monofasica, stimolazione da 0 a 10 Hz, completo di pedale pneumatico e bobina circolare di 70 mm con display integrato per visualizzazione della potenza di carica e tasti di controllo

Connettività ed Interoperabilità con i SIA

I sistemi proposti dovranno poter essere interfacciabili con l'attuale infrastruttura di rete e di gestione integrata dei referti di tutte e tre le ASST .

In particolare si richiede,

per l'UOC Neurologia dell'ASST Papa Giovanni XXIII:

- Interfacciamento alla rete ospedaliera LAN o VLAN (messa a dominio e installazione del sw antivirus aziendale);
- Equipaggiati con Windows 10 64 bit (secondo direttive AGID). Dovrà essere possibile mettere a dominio le macchine nella rete ospedaliera e sulle apparecchiature dovrà poter essere installato il sw antivirus aziendale;
- Integrazione con anagrafica e CUP aziendale tramite HL7 ver. 2.5 (si richiede anche l'espansione agli order entry e repository dell'ente);
- Interfacciamento e integrazione con l'attuale infrastruttura di archiviazione degli esami EEG basata sul sw Galileo NT Line della ditta EB- Neuro (SQL Windows Server2019). A tal fine si ricorda, come indicato nelle caratteristiche di minima sopra elencate, che i referti devono essere creati in formato Word e essere di libero accesso per consentirne l'acquisizione da parte del sistema aziendale di gestione dei referti di neurofisiopatologia. In particolare, oltre ad essere in formato Office Word, dovrà essere possibile memorizzare i referti con "nome file" in formato predefinito (contenente almeno nome, cognome del paziente e data dell'esame) al fine di consentirne l'acquisizione automatica;

5

per l'ASST Crema:

- Interfacciamento alla rete ospedaliera in VLAN (messa a dominio e installazione del sw antivirus aziendale);
- Equipaggiati con Windows 10 64 bit (secondo direttive AGID). Dovrà essere possibile mettere a dominio le macchine nella rete ospedaliera e sulle apparecchiature dovrà poter essere installato il sw antivirus aziendale;
- Interfacciamento e integrazione con l'attuale infrastruttura di archiviazione degli esami EEG basata su server, sistema operativo Windows 2016-2019, 64 bit, modello 5115 - Galileo NT Line



Politiche e gestione degli acquisti

Direttore Enrico Gamba

(stazione server –rack) della ditta EB- Neuro dotato di licenza software Central DB mode per la centralizzazione dell'archivio esami;

e per l'**ASST Franciacorta**:

- Interfacciamento alla rete ospedaliera LAN o VLAN (messa a dominio e installazione del sw antivirus aziendale);
- Equipaggiati con Windows 10 64 bit (secondo direttive AGID). Dovrà essere possibile mettere a dominio le macchine nella rete aziendale e sulle apparecchiature dovrà poter essere installato il sw antivirus e l'XDR aziendale;
- Integrazione con anagrafica e CUP aziendale tramite protocollo HL7 ver. 2.5 e HL7 Fhir (si richiede anche l'espansione agli order entry e repository dell'ente);
- Interfacciamento e integrazione con la Catella Clinica Elettronica, di prossima acquisizione con gara gestita da Regione Lombardia e finanziata dai fondi PNRR, tramite protocollo HL7 Fhir per la refertazione della prestazione eseguita e l'invio della documentazione prodotta al sistema di refertazione aziendale.

L' ASST Papa Giovanni XXIII (mandataria), si riserva la facoltà di poter richiedere durante la futura gara, tramite @mail, la prova/visione delle apparecchiature offerte presso la propria sede per un periodo di almeno 7 gg lavorativi. Le apparecchiature dovranno essere rese disponibili nella configurazione offerta entro 10 gg lavorativi dalla data di richiesta.

6

E' facoltà delle ASST aggregate richiedere durante la futura gara prove sul campo della compatibilità con l'esistente dei sistemi proposti. In particolare si specifica che il collaudo si riterrà concluso con esito positivo solo quando le apparecchiature saranno correttamente installate e interfacciate con i sistemi sopra descritti (anagrafica aziendale, CUP, sistema di archiviazione e refertazione Galileo NT-Line della ditta EB-Neuro). L'operatore economico aggiudicatario della fornitura dovrà garantire la massima disponibilità durante tutto il processo di integrazione per favorirne l'esito positivo adoperandosi anche con proprio personale tecnico per la collaborazione con le ASST e/o con la fornitura di eventuale sw aggiuntivo che dovesse ritenersi necessario.

Al momento del collaudo dovranno essere disponibili:

- manuale d'uso utente in italiano;
- possibilmente manuale del service;
- piano di manutenzione dettagliato sia in garanzia che post, completo di check list che viene utilizzata durante le visite manutentive;
- Verifiche funzionali e di sicurezza elettrica da effettuarsi durante l'installazione.

Tutte le prestazioni e le opere connesse all'installazione, messa in funzione e verifica del corretto funzionamento delle apparecchiature richieste sono a carico dell'operatore economico aggiudicatario.



Politiche e gestione degli acquisti

Direttore Enrico Gamba

La fornitura s'intende comprensiva di:

- Tutte le componenti e di tutto quanto necessario al funzionamento delle stesse;
- Servizio di manutenzione Full Risk (comprese tutte le parti di ricambio) per il periodo di garanzia pari a almeno 12 mesi solari, che decorrono dal giorno successivo al collaudo positivo delle apparecchiature;
- Servizio di formazione;
- Tutte le spese, nessuna esclusa, per imballo, trasporto, scarico, montaggio, installazione, collaudo e messa in funzione delle apparecchiature ed eventuale ritiro e smaltimento delle apparecchiature obsolete da sostituire.

Standard GDPR

Per tutte le apparecchiature offerte è richiesta la piena compatibilità con gli standard GDPR.

Ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Regolamento generale sulla protezione dei dati (Regolamento dell'Unione Europea 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, d'ora in poi Regolamento), informiamo che l'ASST Papa Giovanni XXIII tratta i dati personali dell'interessato nel corso di trattative precontrattuali e per adempiere ad obblighi contrattuali, contabili, amministrativi e fiscali, attraverso supporti elettronici e supporti cartacei. I dati possono essere comunicati a soggetti terzi sempre per finalità amministrative, contabili e fiscali. Il titolare del trattamento dei dati personali è l'ASST Papa Giovanni XXIII. Si rende noto all'interessato che ha il diritto di proporre reclamo ad una autorità di controllo (in particolar modo all'Autorità garante per la protezione dei dati personali italiana) e può esercitare i diritti previsti dagli articoli 15, 16, 17, 18, 20, 21 e 22 del Regolamento.

7

L'informativa "Gara d'appalto e altre procedure di beni e servizi" completa e redatta ai sensi dell'articolo 13 del Regolamento è reperibile presso gli uffici e scaricabile dal sito web istituzionale dell'ASST mandataria (<http://trasparenza.asst-pg23.it/amministrazione-trasparente/privacy>).

Il fornitore si impegna a dare rendicontazione rispetto ai principi di privacy by design e by default (Art. 25.1 e 25.2 del REG. (UE) 679/2016). Tali principi garantiscono la protezione dei dati dalla fase di ideazione e progettazione di un trattamento o di un sistema e l'adozione di comportamenti che consentano di prevenire possibili problematiche.

Il principio di privacy by design ex art 25.1, descrive i criteri necessari a garantire la protezione dei dati personali sin dall'avvio del trattamento ed in particolare:

- la necessità di minimizzare l'uso del dato;
- la necessità di tutelare i diritti dell'interessato.



Politiche e gestione degli acquisti

Direttore Enrico Gamba

L'applicazione della privacy by default, ex art 25.2, implica, invece, l'adozione di misure tecniche ed organizzative che garantiscano, per impostazione predefinita, che siano trattati solo i dati necessari per ogni specifica finalità del trattamento. Tale obbligo vale per la quantità dei dati raccolta, la portata del trattamento, il periodo di conservazione e l'accessibilità.

Non deve essere consentito l'accesso di dati personali a un numero indefinito di persone fisiche senza l'intervento di una persona fisica.

Nell'applicazione dei principi della privacy by design e della privacy by default, in riferimento alle misure tecniche e organizzative, il considerando 78 del regolamento dispone che "al fine di poter dimostrare la conformità con il presente regolamento, il titolare del trattamento dovrebbe adottare politiche interne e attuare misure che soddisfino in particolare i principi della protezione dei dati fin dalla progettazione e della protezione dei dati di default." Inoltre il medesimo considerando 78 dispone che "i produttori dei prodotti dei servizi e delle applicazioni, in fase di sviluppo, progettazione selezione e utilizzo di applicazioni, servizi e prodotti basati sul trattamento di dati personali o che trattando dati personali per svolgere le loro funzioni i produttori dei prodotti, dei servizi e delle applicazioni dovrebbero essere incoraggiati a tenere conto del diritto alla protezione dei dati allorché sviluppano e progettano tali prodotti, servizi e applicazioni e, tenuto debito conto dello stato dell'arte, a far sì che i titolari del trattamento e i responsabili del trattamento possano adempiere ai loro obblighi di protezione dei dati."

In considerazione di quanto sopra esposto risulta necessario per il fornitore essere in grado di dimostrare in termini di accountability che i trattamenti di dati personali sviluppati mediante il sistema fornito siano conformi ai citati principi di privacy by design e privacy by default.

Pertanto con la presente si chiede di avere indicazioni sulle funzioni in dotazione al sistema attraverso le quali i prodotti e i servizi forniti dalla vostra azienda rispettino i principi della privacy by design e della privacy by default in particolar modo per quanto concerne:

- la minimizzazione nella durata del trattamento dati (5.1.f – 25.2);
- la minimizzazione nella tipologia di dati trattati (5.1.f – 25.2);
- la minimizzazione nella quantità di dati trattati (5.1.f – 25.2);
- la minimizzazione negli accessi ai dati (5.1.f – 25.2);
- la limitazione del trattamento (considerando 67 – art. 4.3 – 18);
- la cancellazione dei dati (art. 17);
- la possibilità di individuare una tempistica di conservazione dei dati (art. 13.2.a – 30.1.f).

Si richiede inoltre di avere indicazioni in merito alle eventuali funzioni in dotazione al sistema che consentano di:



Politiche e gestione degli acquisti

Direttore Enrico Gamba

- garantire la pseudonimizzazione dei dati (Considerando 26 – 28 – 29, Art. 4.5 - Art. 25 - Art. 32.1 - Art.40.2.d - Art. 89.2);
- garantire l'anonimizzazione dei dati (Considerando 26);
- garantire la cifratura dei dati (art. 34.3.a).

Considerato che il servizio richiesto prevede anche attività di assistenza e manutenzione sulle apparecchiature/software che implicheranno l'accesso ai dati da parte del fornitore si comunica che l'operatore economico che risulterà aggiudicatario verrà formalmente nominato responsabile del trattamento dei dati ai sensi dell'art. 28 del Regolamento UE n. 679/2016, conferendo nei casi previsti anche l'incarico di amministratore di sistema.

Tutte le apparecchiature e relativi accessori forniti dovranno essere nuovi e di ultima generazione.

I sistemi dovranno rispettare i regolamenti e le disposizioni interne delle ASST in materia di:

- protezione dei dati sensibili;
- interfacciamento ai sistemi informativi aziendali e a sistemi di archiviazione delle immagini;
- riprocessamento e sterilizzazione dei dispositivi.

Ogni dispositivo dovrà essere fornito di tutto quanto necessario al buon e corretto funzionamento, già al momento della sua installazione.

9

GARANZIA: full risk di almeno n.12 mesi, comprensiva di eventuali aggiornamenti tecnologici.

IMPORTO PRESUNTO DELLA PROCEDURA CONSORZIATA

L'importo complessivo presunto massimo della fornitura è pari a €138.900,00 (centotrentottomilanovecento/00) + IVA.

PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE

Procedura consorziata di affidamento diretto ex art. 1, comma 2, lett. a) della Legge n.120 del 11.09.2020, modificato dal D.L. n.77 del 31.05.2021 convertito con modifiche dalla Legge n.108 del 29.07.2021, svolta tramite il portale SinTel di ARIA – Regione Lombardia con aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta purché ritenuta idonea sotto il profilo tecnico, normativo, funzionale e congrua sotto il profilo economico.

Gli Operatori economici interessati a partecipare alla citata procedura di gara dovranno obbligatoriamente accreditarsi/iscriversi presso il portale Sintel, per conto della mandataria ASST Papa Giovanni XXIII.



Politiche e gestione degli acquisti

Direttore Enrico Gamba

CRITERIO DI VALUTAZIONE DELLA PROCEDURA DI AFFIDAMENTO

La scelta della miglior offerta avverrà in capo all'ASST Papa Giovanni XXIII (mandataria) a seguito della valutazione dei seguenti criteri posti in ordine decrescente di importanza:

- i. rispondenza della fornitura ai requisiti tecnologici minimi richiesti;
- ii. migliorie incluse nell'offerta in aggiunta ai requisiti tecnologici minimi richiesti;
- iii. praticità di utilizzo;
- iv. prezzo.

SOGGETTI AMMESSI ALLA PARTECIPAZIONE ALLA FUTURA PROCEDURA AGGREGATA

Saranno ammesse tutte quelle Ditte che manifesteranno il proprio interesse, a condizione che non rientrino nelle cause di esclusione di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016 e siano iscritte nel registro della Camera di Commercio, Industria, Artigianato ed Agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerente a quella oggetto del presente avviso.

Non possono partecipare alla gara imprese che si trovino tra loro in una delle situazione di controllo di cui all'art. 2359, comma 1, codice civile.

MANIFESTAZIONE DI INTERESSE

Con il presente avviso, l'ASST mandataria si prefigge lo scopo di individuare gli Operatori da invitare alla partecipazione alla futura procedura di gara consorziata.

Gli Operatori economici interessati alla fornitura di cui trattasi dovranno far pervenire **entro le ore 10:00 del giorno 3 ottobre 2022** mediante l'apposita funzione della Piattaforma Sintel, la seguente documentazione firmata digitalmente:

- dichiarazione di manifestazione d'interesse alla fornitura che dovrà essere unica e non sarà, pertanto, consentito proporre soluzioni alternative;
- documentazione tecnica idonea attestante il possesso dei requisiti di cui al paragrafo "Requisiti indispensabili".

Si precisa che nella manifestazione di interesse non dovrà essere indicata alcuna offerta economica.

Tale richiesta rappresenta una mera manifestazione di interesse a partecipare alla procedura consorziata di prossima pubblicazione; pertanto, dal momento che la piattaforma richiedesse obbligatoriamente l'inserimento di un valore economico, si precisa che in tale campo dovrà essere inserito il valore €0,1 (valore simbolico di cui non si terrà conto).

Il presente avviso è da intendersi come mero procedimento preselettivo che non comporta né diritti di prelazione o preferenza, né impegni o vincoli di qualsiasi natura sia per gli operatori interessati che per l'amministrazione mandataria procedente. L'ASST Papa Giovanni XXIII, mandataria, si riserva di sospendere, revocare o annullare la procedura relativa al presente avviso esplorativo e non dar seguito



Politiche e gestione degli acquisti

Direttore Enrico Gamba

alla procedura consorziata, senza che possa essere avanzata alcuna pretesa da parte degli operatori economici interessati.

Resta inteso che la manifestazione d'interesse non costituisce prova di possesso dei requisiti generali richiesti per l'affidamento della fornitura, che dovranno essere nuovamente dichiarati dagli interessati ed accertati dall'ASST in occasione del successivo procedimento di gara.

Qualunque chiarimento in ordine al presente avviso potrà essere richiesto **entro le ore 10:00 del giorno 19 settembre 2022** mediante le "Comunicazioni della procedura" della Piattaforma Sintel.

Nell'area "Amministrazione trasparente" del sito web aziendale della mandataria – sezione "Bandi di gara e contratti", sottosezione "Atti delle amministrazioni aggiudicatrici e degli enti aggiudicatori distintamente per ogni procedura", alla voce "Avvisi e bandi" è possibile consultare l'informativa aziendale in materia di privacy per i fornitori, in applicazione del Regolamento UE 2016/679 del 27.4.2016.

I dati raccolti saranno trattati anche con strumenti informatici, ai sensi del D.Lgs. 30 giugno 2003 n.196, esclusivamente nell'ambito della manifestazione di interesse regolata dal presente avviso.

IL DIRETTORE
dott. Enrico Gamba
(firma digitale)