

Area Dipartimentale Economico e Gestionale
Direttore avv. Morris Montalti

U.O. Acquisti Beni e Servizi
Direttore avv. Morris Montalti

AVVISO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO AI SENSI DELL'ART. 77 D.LGS 36/23 PROPEDEUTICA ALLA PREDISPOSIZIONE DELLA PROCEDURA DI GARA APERTA PER LA FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI DI PATOLOGIA CLINICA (PRE-ANALITICA, BIOCHIMICA/IMMUNOMETRIA, URINE, EMATOLOGIA, COAGULAZIONE, POCT) PER IL LABORATORIO DI RIFERIMENTO DEL CENTRO SERVIZI DI PIEVESESTINA E PER I PRESIDI OSPEDALIERI/TERRITORIALI.

Preg.mi Operatori Economici,

L'Azienda USL della Romagna, con sede legale a Ravenna (RA), CAP 48121, in via De Gasperi n. 8, con il presente avviso avvia una consultazione preliminare del mercato, ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs. 36/2023, finalizzata alla raccolta di informazioni attraverso la consultazione delle imprese qualificate sul mercato, nel settore di riferimento. Tale attività è propedeutica alla definizione del progetto di gara inerente alla futura procedura di gara in oggetto e si prefigge semplice scopo conoscitivo del livello tecnico offerto dai possibili fornitori presenti sul mercato.

Quanto sopra allo scopo di garantire una corretta e imparziale impostazione della procedura di gara nel rispetto dei principi di buona fede, di massimo risultato e di accesso al mercato, di cui all'art. 48 del D.lgs 36/2023.

Si precisa che:

1. La partecipazione alla presente consultazione non comporta l'assunzione di impegni specifici da parte dell'Azienda USL della Romagna, che non si assume alcun obbligo in ordine alla prosecuzione della propria attività negoziale, né l'attribuzione ai candidati di alcun diritto in ordine all'assegnazione della fornitura oggetto della presente consultazione di mercato; i contributi resi non danno diritto ad alcun compenso o rimborso;
2. non sono previste graduatorie, né punteggi, né classifiche in merito essendo la finalità del presente avviso, unicamente quella di acquisire la conoscenza e la disponibilità degli operatori economici a fornire sistemi che soddisfano gli obiettivi rappresentati.
3. la mancata partecipazione alla consultazione preliminare di mercato non è preclusiva rispetto alla partecipazione alla futura procedura di gara, non ne costituisce condizione di accesso, né impegno alcuno circa il prosieguo della gara stessa.

Il presente avviso non costituisce pertanto avvio di una procedura di gara.

Oggetto della fornitura

FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI DI PATOLOGIA CLINICA PER IL LABORATORIO DI RIFERIMENTO (LRIF) DEL CENTRO SERVIZI DI PIEVESESTINA E PER I PRESIDII OSPEDALIERI (LRR)/TERRITORIALI.

La procedura di gara sarà presumibilmente suddivisa in n. 3 lotti aggiudicabili separatamente:

LOTTO 1 - PRE- PRE ANALITICA, PRE ANALITICA, BIOCHIMICA/IMMUNOMETRIA, URINE;

LOTTO 2 - EMATOLOGIA – COAGULAZIONE;

LOTTO 3 – POCT.

Importo complessivo a base d'asta: DA DEFINIRE

DESCRIZIONE GENERALE DELL'ORGANIZZAZIONE ATTUALE DELLA PATOLOGIA CLINICA.

L'Azienda USL della Romagna già dal 2009 ha consolidato il progetto della Patologia Clinica, formato da un Laboratorio Unico di Riferimento (LRIF) in località Pievesestina (FC) e da sette Laboratori a Risposta Rapida (LRR) nelle sedi ospedaliere di Cesena, Faenza, Forlì, Lugo, Ravenna, Riccione, Rimini.

La rete dei laboratori garantisce il servizio diagnostico cui è preposta senza soluzione di continuità per tutte le esigenze degli ospedali e dei servizi sanitari territoriali (province di Forlì-Cesena, Ravenna, Rimini).

I LRR ed il LRIF operano secondo una logica di Laboratorio unico, geograficamente distribuito, ma funzionalmente integrato: ricevono i campioni dai punti prelievo distribuiti negli ospedali e sul territorio mediante i servizi interni ospedalieri (LRR) e un servizio di trasporto, acquisito con specifica gara di appalto, che assicura l'arrivo dei campioni in tempi, modalità e condizioni (in particolare temperatura) controllati nel LRIF.

L'integrazione si realizza anche mediante una rete informatica unica che consente la programmazione degli esami, l'esecuzione analitica, la validazione dei dati e la produzione dei referti.

Al fine di garantire la continuità analitica, sia nel LRIF sia nei LRR sono presenti soluzioni di back-up strumentale e organizzativo.

Gestione del magazzino

I fornitori sono corresponsabili del funzionamento produttivo delle linee analitiche del LRIF e dei LRR: tra le loro responsabilità, è compresa anche l'economicità nell'uso dei reagenti direttamente approvvigionati in rapporto agli esami prodotti e l'approvvigionamento diretto in conto deposito dei reagenti/consumabili. A tal fine il software di magazzino di proprietà dei fornitori è stato integrato con quello messo a disposizione dall'Azienda USL della Romagna (MAIA/Dedalus).

I fornitori provvedono a rifornire in tempo reale i reagenti/consumabili necessari al funzionamento delle singole linee specialistiche, effettuando le consegne direttamente a Pievesestina e/o nei LRR a propria cura e spese.

L'AUSL della Romagna ha messo a disposizione presso il LRIF due celle frigorifere (la cui gestione e manutenzione è a totale carico dei fornitori) e un adeguato spazio libero a temperatura ambiente; per i LRR ha messo a disposizione celle e/o frigoriferi e adeguati spazi liberi a temperatura ambiente.

L'accettazione formale dei reagenti/consumabili è una fase contestuale al momento dell'uso del prodotto.

La gestione del magazzino sopra descritta non annovera il lotto dei POCT.

Descrizione dei settori

• Preanalitica

In tutti i LRR si esegue la registrazione e l'ordinamento di tutte le provette (dei pazienti ricoverati nei reparti ospedalieri) da inviare al LRIF o da trattare in loco, la centrifugazione della linea siero, l'indagine delle principali non conformità, la gestione dei rapporti con i reparti. Per eseguire tali operazioni in tutti i LRR viene utilizzata una pre-analitica automatizzata. Nei Punti Prelievo si centrifuga la linea siero prima del trasporto.

Presso il LRIF è presente un settore denominato Front End per la ricezione di tutti i campioni: accettazione, centrifugazione, sorting ed invio ai settori analitici. La fascia oraria di attività di tale settore è di circa 7 ore (ore 8.00 - 15.00) dal lunedì al sabato. Le ultime consegne di campioni avvengono generalmente entro le 14.20 e il turno di lavoro dei dipendenti termina alle 15.12.

Il settore esegue un check-in strumentale giornaliero per **14.000** campioni e un check-in "manuale" (per provette/contenitori di formato non standard) per **2.200** campioni.

Nel LRIF è presente un sistema di trasporto per la movimentazione interna dei campioni per provette, contenitori, supporti strumentali, porta-provette, ecc. Tale sistema permette il passaggio automatico dei campioni biologici dalla zona Front End (Piano Terra) al Piano Primo, dove sono presenti n. 3 stazioni di arrivo dei campioni.

• Laboratori a Risposta Rapida

Per i LRR l'attività analitica si svolge sulle 24 ore per 7 giorni alla settimana, festivi compresi, derivante dai campioni che provengono dai reparti ospedalieri, con maggior carico di lavoro nella fascia oraria 8.00-14.00.

Per i LRR vengono eseguiti test in **urgenza** e in **linea veloce**.

I carichi di lavoro analitici sono diversi tra i diversi LRR e sono riportati in dettaglio nell'Allegato C.

• Settore di Biochimica Immunometria

Per il LRIF l'attività analitica è operativa nella fascia oraria 8:00-17:00 per 6 giorni alla settimana.

La strumentazione pre-analitica del settore di Biochimica Immunometria è in grado di eseguire le seguenti operazioni: ricevimento e registrazione dei campioni, ordinamento, centrifugazione selettiva, stappatura/tappatura, aliquotazione della provetta primaria in contenitori secondari (che sono etichettati dal sistema) per la stessa linea analitica, per altre linee analitiche o per strumenti stand alone, gestione delle non conformità, trasporto e caricamento sugli analizzatori, stoccaggio temporaneo dei campioni, archiviazione delle provette processate e corretta conservazione per un tempo definito dal Laboratorio, per la eventuale verifica dei risultati e le eventuali necessità di altri settori del Laboratorio.

È presente, inoltre, un sistema di check-out intelligente con tracciatura, conservazione a temperatura controllata e refrigerata e possibilità di recupero automatizzato dei campioni processati.

Con l'attuale organizzazione, la maggior parte dei test eseguiti vengono refertati in giornata e comunque secondo tempi riportati nello standard di servizio.

La tipologia e la numerosità degli esami eseguiti è riportata nell'Allegato C.

Il settore tratta circa **6500** campioni al giorno.

• Settore Urine

La fascia oraria di attività è fissata dalle 8:00-15:30. La validazione clinica da middleware con sistema esperto garantisce la refertazione in giornata dell'Esame chimico-fisico urine.

Il Sistema diagnostico è costituito da analizzatori automatici, integrati per le analisi chimico-fisica, citofluorimetrica e morfologica.

Sono presenti anche 2 decapper automatici che permettono la gestione delle provette con la massima sicurezza.

La tipologia e la numerosità degli esami eseguiti è riportata nell'Allegato C.

Il settore tratta circa **2500** campioni al giorno.

• Settore Ematologia

La fascia oraria di attività effettuata dal personale tecnico del settore dalla fase iniziale di esecuzione dei controlli alla conclusione della fase analitica e messa in stand-by della strumentazione è indicativamente

fissata in circa 7 ore (8:30-15:30). La fascia oraria di attività effettuata dal personale dirigente del settore si conclude di norma entro le ore 16:30, tale da permettere la refertazione in giornata di tutti i campioni ricevuti. Presso il settore di Ematologia del LRIF è presente un sistema analitico per l'esame emocromocitometrico con middleware (integrato con coagulazione), un sistema completo per acquisizione e trasmissione di immagini e strumentazione per esame VES.

CONFIGURAZIONE SISTEMA ANALITICO LRIF Pievesestina:

- Sistema automatizzato in automazione comprensivo di:
 - Sistemi di check-in e check-out dei campioni;
 - Analizzatori per esame emocromocitometrico;
 - Sistemi completi di preparazione-colorazione dello striscio di sangue periferico;
 - Sistemi completi di acquisizione-trasmissione di immagine ematologica e sua visualizzazione su dispositivi da remoto.
- Microscopi per lettura dello striscio di sangue periferico;
- Analizzatori automatizzati stand alone per esame VES;
- Un analizzatore stand alone per esame emocromocitometrico di 2° Livello;
- PC portatili per la validazione da remoto.

CONFIGURAZIONE SISTEMI ANALITICI LRR (Ravenna, Forlì, Cesena, Rimini, Lugo, Faenza, Riccione):

- Sistema automatizzato comprensivo di:
 - Due analizzatori per esame emocromocitometrico;
 - Sistema completo di preparazione-colorazione striscio di sangue periferico;
 - Sistema completo di acquisizione-trasmissione di immagine ematologica e sua visualizzazione su dispositivi da remoto (uno per ciascun LRR).

La tipologia e la numerosità degli esami eseguiti è riportata nell'Allegato C.

Il settore tratta circa **4000** campioni al giorno.

- **Settore Coagulazione**

La fascia oraria di attività effettuata dal personale tecnico del settore dalla fase iniziale di esecuzione dei controlli alla conclusione della fase analitica e messa in stand-by della strumentazione è indicativamente fissata in circa 7 ore (8:30-15:30). La fascia oraria di attività effettuata dal personale dirigente del settore si conclude di norma entro le ore 16:00, tale da permettere la refertazione di tutti i campioni eseguiti durante la giornata. Nel settore è inoltre attivo un servizio di pronta disponibilità H24 per l'esecuzione dei dosaggi / inibitori fattoriali.

- Presso il settore di Coagulazione del LRIF è presente un sistema analitico con middleware (integrato con ematologia), con un sistema automatizzato che integra le fasi pre-analitica, analitica e post-analitica del processo produttivo.

Presso i LRR sono presenti sistemi stand alone, qualitativamente uniformi agli strumenti presenti nel LRIF.

La tipologia e la numerosità degli esami eseguiti è riportata nell'Allegato C.

Il settore tratta circa **1000** campioni al giorno.

DESCRIZIONE DELL'ATTUALE ORGANIZZAZIONE E DISTRIBUZIONE DEI POCT

In un'ottica di laboratorio unico, geograficamente disperso, l'azienda AUSL Romagna è anche dotata di una rete di strumentazione POCT attualmente collocata presso i Punti di Primo Intervento (PPI)/Centri di Assistenza e Urgenza (CAU) per l'esecuzione di esami di I livello di ematologia, biochimica, coagulazione, marcatori cardiaci. Tale strumentazione è dotata di un middleware dedicato per il controllo da remoto dei controlli di qualità e dell'attività svolta presso la sede territoriale/ospedaliera.

Gli analizzatori POCT per l'esecuzione di esami di Chimica, Ematologia, Coagulazione e Marcatori Cardiaci sono attualmente installati nei seguenti PPI:

- Ospedale di San Piero in Bagno;
- Ospedale di Santarcangelo;
- Ospedale di Santa Sofia;
- Ospedale di Novafeltria.

Gli analizzatori POCT per l'esecuzione di esami di Chimica, Ematologia, Coagulazione sono attualmente installati nei seguenti CAU:

- Ospedale di Cattolica;
- Ospedale di Cesenatico;
- Ospedale di Cervia;
- Novafeltria;
- Ravenna;
- Mercato Saraceno;
- Rimini;
- Bellaria;
- Cesena;
- Lugo;
- Faenza;
- IRST Meldola (solo ematologia).

La situazione è in costante cambiamento, vista la prossima apertura di altri CAU.

Tutti gli strumenti sono dotati di interfacciamento con un middleware di controllo e tracciabilità dei risultati e interfacciamento al LIS.

La tipologia e la numerosità degli esami eseguiti è riportata nell'Allegato C.

In osservanza alle indicazioni previste dalle norme di accreditamento della Regione Emilia-Romagna per i sistemi POCT (Requisiti specifici per l'accreditamento delle strutture di Medicina di Laboratorio, doc. GPG/2014/441) e della Delibera Regionale RER n. 265 del 28/02/2023, le prestazioni eseguite sugli analizzatori delocalizzati e operativamente non utilizzati da personale tecnico di laboratorio sono utilizzati sotto la supervisione del Laboratorio stesso.

OBIETTIVI GENERALI CLINICI E FUNZIONALI

LOTTO PRE- PREANALITICA, PREANALITICA, BIOCHIMICA/IMMUNOMETRIA, URINE

Si precisa che:

- **per Pre-preanalitica si intendono** tutti gli strumenti e i dispositivi che gestiscono i campioni biologici nelle fasi che avvengono fuori dal laboratorio, cioè nelle sedi di prelievo, al momento del prelievo (preparazione dei contenitori/provette, etichettatura) e nelle prime fasi di lavorazione (es. centrifugazione, conservazione, preparazione per trasporto, ecc.) e nel trasporto (monitoraggio e tracciatura dei campioni).
- **per Preanalitica si intendono** tutti gli strumenti che gestiscono i campioni nelle fasi che avvengono dal momento della presa in carico in laboratorio (LRIF e/o LRR): check-in/sample-seen, trattamento (centrifugazione), ordinamento, aliquotazione, distribuzione. La preanalitica è da suddividere poi in quella del settore dedicato all'accettazione campioni (Front End), funzionale a tutto il Centro Servizi, e quella dello specifico settore analitico.

Nell'Allegato C sono riportati la tipologia e la numerosità degli esami.

- per il Laboratorio di Riferimento (LRIF): automazione unica con collegamento delle tecnologie proposte per eseguire tutti gli esami richiesti o soluzioni alternative di automazione frazionabile integrata che distribuiscano i campioni in modo funzionale a seconda degli esami richiesti e della tecnologia necessaria.

Strumentazione di pre-preanalitica, monitoraggio dei campioni dal prelievo al check-in in laboratorio, strumentazione di preanalitica, sistema di trasporto per la movimentazione interna al LRIF, moduli di input e output dei campioni adeguati ai carichi di lavoro, automazione unica o integrata, tecnologie analitiche di tipologia e numerosità adeguate ai carichi di lavoro riportati nell'Allegato C, modalità automatizzate di conservazione e smaltimento dei campioni analizzati (plasma, siero, urine etc.).

- per i Laboratori a Risposta Rapida (LRR) impiego di strumentazione in linea con quelle del LRIF e adeguata al carico di lavoro descritto nell'Allegato C.
- dal punto di vista informatico il middleware deve interfacciarsi bidirezionalmente con il LIS del laboratorio e gestire le informazioni relative ai campioni nella complessità sopra riportata dal momento del prelievo fino alla produzione e restituzione al LIS del risultato.

LOTTO EMATOLOGIA - COAGULAZIONE

- per il Laboratorio di Riferimento (LRIF): automazione unica o soluzioni alternative di automazione frazionabile integrata con collegamento di moduli input/output e tecnologie analitiche di tipologia e numerosità adeguate ai carichi di lavoro riportati nell'Allegato C; modalità automatizzate di conservazione e smaltimento dei campioni analizzati (sangue intero, plasma, etc.). Ipotesi progettuale con lo scopo di mantenere l'integrità delle linee analitiche o facilitare le analisi eseguite su medesima matrice biologica (Emocromo, VES). Si richiede inoltre la possibilità di collegare all'automazione strumentazione per diagnostica non considerata dalla presente consultazione preliminare (HbA1c, HbA2, HbF, Hb varianti).
- per i Laboratori a Risposta Rapida (LRR) impiego di strumentazione in linea con quelle del LRIF e adeguata al carico di lavoro descritto nell'Allegato C.
- dal punto di vista informatico il middleware deve interfacciarsi bidirezionalmente con il LIS del laboratorio e gestire informazioni relative ai campioni nella complessità sopra riportata dal momento del prelievo fino alla produzione e restituzione al LIS del risultato.

LOTTO POCT

- Diagnostica POCT di ematologia, coagulazione, biochimica/immunometria per le necessità dei presidi ospedalieri e/o territoriali aziendali come da attività descritta dalla tipologia e numerosità degli esami riportati, Allegato C. Le necessità analitiche richieste dovranno essere soddisfatte dal numero minore di tipologie di strumenti possibile e prendere in considerazione soluzioni di allineamento/confrontabilità con la strumentazione tradizionale di laboratorio secondo una logica di laboratorio unico.
- Dal punto di vista informatico il middleware deve interfacciarsi bidirezionalmente con il LIS del laboratorio e gestire le informazioni relative ai campioni dall'identificazione del campione fino alla produzione e restituzione al LIS del risultato.

MODALITÀ DI SVOLGIMENTO DELL'INTERLOCUZIONE PRELIMINARE CON IL MERCATO

Agli operatori economici, che avranno formulato manifestazione di interesse, verrà richiesto:

1. **SOPRALLUOGO** - Gli operatori economici verranno invitati, ognuno in date/orari differenti, ad effettuare un sopralluogo presso il Laboratorio Unico del Centro Servizi di Pievesestina di Cesena, al fine di acquisire le informazioni necessarie legate al modello organizzativo e alla complessità attuale. Durante tale visita gli operatori economici potranno chiedere informazioni solo ai componenti del Gruppo Tecnico, individuato per la stesura del capitolato speciale di gara, o parte di esso, e/o delegati. Il Gruppo Tecnico, una volta acquisite le manifestazioni di interesse, comunicherà tramite il Responsabile Unico del Progetto (RUP) il calendario dettagliato per i sopralluoghi e la data entro la quale presentare, tramite PEC, l'**Allegato D**, debitamente compilato in tutte le sue parti. Il termine entro cui presentare l'Allegato D sarà il medesimo per tutti gli operatori economici.
2. **AUDIZIONE** - Agli operatori economici partecipanti verranno comunicati la data, la sede, l'orario e il tempo a disposizione per la presentazione delle innovazioni tecnologiche e/o organizzative per il lotto di riferimento, tenuto conto dei temi di cui all'**Allegato B**. Il materiale divulgativo presentato in questa sede dagli operatori economici (slides, brochures, video, relazione tecnica, ecc) dovrà essere messo a disposizione del Gruppo tecnico in modo da poter essere utilizzato e consultato anche in un secondo tempo per la stesura del Capitolato speciale di gara.
3. **DEMO** - A seguito dell'audizione la Stazione appaltante potrà chiedere agli operatori economici la disponibilità ad effettuare una demo, in presenza del Gruppo Tecnico, individuato per la stesura del capitolato speciale di gara, o parte di esso, e/o delegati. La demo dovrà essere organizzata, a cura dell'operatore economico, in data da concordare con la Stazione appaltante, presso un centro, in cui siano presenti soluzioni tecniche analoghe in tutto o in parte a quelle oggetto del lotto di interesse. I membri del gruppo tecnico potranno interagire con i delegati degli Operatori economici presenti in quell'occasione ponendo quesiti volti a chiarire i dati forniti in sede di demo.

In occasione dell'incontro fissato per l'Audizione e/o DEMO, il Gruppo Tecnico o parte di esso, e/o delegati richiederà di approfondire e descrivere quanto indicato negli allegati a corredo del presente avviso.

Tutti i dati e le informazioni acquisiti durante l'Audizione e/o DEMO degli operatori economici saranno raccolti e conservati dalla presente Stazione Appaltante esclusivamente per le finalità inerenti alla futura procedura di gara e saranno trattati secondo le modalità previste dalla normativa vigente.

La presente consultazione preliminare viene espletata utilizzando il "Sistema Acquisti Telematici Emilia-Romagna" c.d. SATER disponibile sul portale dell'Agenzia Regionale Intercent-ER.

Gli operatori economici interessati devono presentare la manifestazione di interesse a partecipare alla consultazione preliminare, redatta in conformità al modello Allegato A, che dovrà pervenire **tramite la piattaforma SATER entro Mercoledì 7 Agosto 2024.**

La manifestazione di interesse dovrà essere sottoscritta digitalmente dal Legale Rappresentante dell'operatore economico o da altro soggetto dotato di idonei poteri di firma.

Nella manifestazione di interesse, l'operatore economico dovrà comunicare l'indirizzo PEC al quale saranno indirizzate tutte le eventuali comunicazioni riguardanti la presente consultazione preliminare di mercato nonché designare un proprio rappresentante che fungerà da persona di riferimento per la Stazione appaltante, indicandone i contatti (telefono, email).

Eventuali note o precisazioni di interesse generale per la partecipazione alla consultazione preliminare di mercato verranno pubblicate sulla piattaforma Sater e allo stesso modo eventuali richieste di chiarimenti da parte degli operatori economici dovranno pervenire con la medesima modalità tramite piattaforma Sater.

I contributi forniti si devono conformare ai canoni di correttezza, chiarezza e trasparenza. I soggetti che partecipano alla consultazione devono indicare se i contributi forniti contengono informazioni, dati o documenti protetti da diritti di privativa o comunque rivelatori di segreti aziendali, commerciali o industriali, motivandone in maniera analitica le ragioni.

Per i contributi coperti da riservatezza l'operatore economico allega una dichiarazione firmata del contribuente tecnico adeguatamente oscurato nelle parti ritenute costituenti segreti tecnici e commerciali.

I contributi forniti non devono contenere offerte tecniche o economiche né proposte contrattuali.

Si precisa che per ogni attività svolta in sede di consultazione preliminare di mercato non è previsto alcun compenso, né pretesa assimilabile, in relazione alla successiva procedura di gara.

I contributi acquisiti nell'ambito della presente consultazione preliminare di mercato saranno esaminati criticamente dal Gruppo Tecnico, che potrà utilizzarli ai fini della successiva procedura di gara, nel rispetto dei principi di proporzionalità, trasparenza, concorrenza e non discriminazione.

La stazione appaltante si riserva la facoltà di interrompere, modificare, prorogare, sospendere la procedura di consultazione, consentendo, a richiesta dei soggetti intervenuti, la restituzione della documentazione eventualmente depositata, senza che ciò possa costituire, in alcun modo, diritto o pretesa a qualsivoglia risarcimento o indennizzo.

L'affidamento della fornitura oggetto della presente consultazione è subordinato ad eventuale, successiva e separata procedura espletata ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. 36/2023.

L'Azienda Usl della Romagna può interrompere, sospendere o revocare la consultazione preliminare di mercato, nonché interrompere la consultazione di uno, o più operatori, in qualsiasi momento, senza incorrere in alcun tipo di responsabilità.

Pubblicità dell'avviso

Il presente avviso è sul profilo del committente, in Amministrazione trasparente nella sotto-sezione Bandi di gara e contratti, all'interno della sottocartella "Avvisi, Bandi e Inviti".

Cordiali Saluti.

Il Responsabile Unico del Progetto (RUP)

Laura Mercadini

(sottoscritto digitalmente)

Allegato A – Manifestazione di interesse;

Allegato B – Temi per Audizione;

Allegato C - Tipologia e numerosità esami;

Allegato D – Questionario su disponibilità esami;

Allegato E – Planimetrie.