



Dipartimento Tutela della Salute e Politiche Sanitarie

U.O.C. Provveditorato Economato e Gestione Logistica

Oggetto: Procedura aperta, ex art.71 D.Lgs. n. 36/2023, in modalità telematica Application Service Provider (ASP) per la fornitura chiavi in mano di una Risonanza Magnetica 1.5 T. CUP G34E13001230003.

**

RISPOSTE ALLE RICHIESTE DI CHIARIMENTI

CHIARIMENTO N.1

In relazione al capitolato di gara della 'Procedura aperta per la fornitura chiavi in mano di una risonanza magnetica 1.5 Tesla' per il Grande Ospedale Metropolitano Bianchi Melacrino Morelli di Reggio Calabria – CIG B8862B58BD – paragrafo 2.1 caratteristiche del tomografo a risonanza magnetica (RM) 1.5 Tesla si chiede di confermare che:

- 1. la caratteristica tecnica 'deve avere caratteristiche server per almeno 3 client con tutti i software necessari all'elaborazione dati come allo stato dell'arte' di pagina 10, riferita alla console di comando, è un refuso
- 2. al punto 1.3 dei criteri di valutazione dell'offerta tecnica le specifiche di intensità e slew rate per singolo asse sono riferiti ai valori massimi nominali per singolo asse

Risposta al chiarimento n. 1:

- 1. Effettivamente per server si intende una consolle di comando, ovvero di acquisizione esecuzione esami e post processing raggiungibile tramite connessione da 3 client offerti in configurazione, tramite i quali è possibile utilizzare tutti i software necessari all'elaborazione dati come allo "stato dell'arte".
- 2. Si conferma che, come riportato nel Capitolato Tecnico, il valore di intensità dei gradienti non inferiore a 45 mT/m si riferisce alla capacità del sistema di ottenere il valore specificato su ciascun singolo asse (x, y, z). Resta inteso che tale prestazione deve essere applicabile contemporaneamente al massimo Field of View (FoV).

CHIARIMENTO N.2

Buongiorno si chiedono i seguenti chiarimenti:

- Si chiede cortesemente di confermare che la non superabilità dell'importo a base d'asta sia da intendersi riferito all'importo complessivo a base d'asta e non ai singoli importi riportati nella Tab. 1, pag. 8 del Disciplinare di gara
- Si chiede di conoscere gli attuali valori di attenuazione della gabbia e di rendere disponibile le ultime misure effettuate sulla gabbia

Risposta al chiarimento n. 2:

- Si conferma la non superabilità dell'importo a base d'asta complessivo.
- Si allega il documento trasmesso per mezzo email in data 30/10/2025 dalla società Althea Italia quale verifica effettuata sull'apparecchiatura a risonanza magnetica verifica tenuta della gabbia di faraday (D.M. 14/01/2021 del Ministero della Salute).





Dipartimento Tutela della Salute e Politiche Sanitarie

CHIARIMENTO N.3

Si chiede conferma, rispetto al parametro dei "Gradienti", nel capitolato Tecnico, che, relativamente al valore di intensità per assicurare elevate performance non inferiore a 45 mT/m, applicabile contemporaneamente al massimo FOV, si intenda la possibilità di raggiungere questo valore per singolo asse vettoriale, rappresentante i singoli assi "x,y,z", restando inteso che il valore massimo di performance deve essere applicabile contemporaneamente al massimo FOV.

Risposta al chiarimento n. 3: Si conferma che, come riportato nel Capitolato Tecnico, il valore di intensità dei gradienti non inferiore a 45 mT/m si riferisce alla capacità del sistema di ottenere il valore specificato su ciascun singolo asse (x, y, z). Resta inteso che tale prestazione deve essere applicabile contemporaneamente al massimo Field of View (FoV).

CHIARIMENTO N.4

Al fine di chiarire le riduzioni previste per la predisposizione della cauzione provvisoria, si chiede di confermare che le riduzioni applicabili all'importo della Garanzia Provvisoria siano quelle previste dal D.Lgs 36/2023 e quindi le seguenti:

- 30% per possesso di Certificazione ISO 9000;
- 10% cumulabile con la riduzione di cui sopra, quando l'operatore economico presenti una fideiussione, emessa e firmata digitalmente;
- 20% cumulabile con le riduzioni di cui sopra (30% + 10%), quando l'operatore economico possegga uno o più delle certificazioni o marchi individuati dalla Stazione Appaltante, tra quelli previsti dall'allegato II.13.

Si chiede inoltre di confermare che le seguenti certificazioni possano essere utili per la riduzione del 20%

ISO 14001

ISO 9001

ISO 45001

UNI/PDR 125

Risposta al chiarimento n. 4: Si conferma

CHIARIMENTO N.5

- 1) In relazione al paragrafo 4 pagina 19 del capitolato (smontaggio non conservativo delle apparecchiature e dei relativi dispositivi opzionali. Ritiro dei rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche (R.A.E.E), si chiede di specificare marca e modello del tomografo di risonanza magnetica e relativi dispositivi opzionali di proprietà del G.O.M da ritirare.
- 2) In relazione a quanto riportato nella pag 10 del capitolato, alla voce: "console di comando, caratteristiche del computer ed archivio", Si chiede conferma che per server si intenda una consolle di comando, ovvero di acquisizione esecuzione esami e post processing raggiungibile tramite connessione da 3 client offerti in configurazione, tramite i quali è possibile utilizzare tutti i software necessari all'elaborazione dati come allo "stato dell'arte".





Dipartimento Tutela della Salute e Politiche Sanitarie

- 3) Con riferimento alla procedura in oggetto, **alla pagina 18 del disciplinare di gara** viene specificato che "Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana".
- Si chiede di confermare che per le certificazioni rilasciate in lingua inglese dall'ente certificatore, così come le dichiarazioni di conformità dei prodotti offerti, brochure, eventuali pubblicazioni scientifiche e Dicom Conformance statement emesse in lingua inglese dal produttore, non sia necessaria alcuna traduzione.

Chiarimento n. 5 – Risposta

1) **RISPOSTA 1**: Elenco dell'apparecchiatura completa dei dispositivi opzionali da smontare/smaltire:

Inventario Althea	Matricola	Tipo descrizione	Costruttore descrizione	Modello descrizione
4046	33548	TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	ACHIEVA 1.5T SE
4045	000164	TAVOLO PER TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA	PRODUTTORE NON RILEVABILE	
4038	CZC8198OKS	CONSOLLE DI COMANDO PER TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	Z400
3951	105628	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	SYN BREAST COIL
3952	001481	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	SYN BREAST COIL
3953	753059	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	SYN BREAST COIL
3954	1762	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	SYN BREAST COIL
3955	602	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	SYN BREAST COIL
3956	001923	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	SYN BREAST COIL
3957	002795	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	SYN BREAST COIL
3958	36750	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	SYN BREAST COIL
3959	36698	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	SYN BREAST COIL
3962	6CM9120JZS	MONITOR PER PERSONAL COMPUTER	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	
3963	6CM910KZO	MONITOR PER PERSONAL COMPUTER	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	
3964	CZC9149SKF	CONSOLLE DI COMANDO PER TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	Z400
3966	CZC3341MKS	PERSONAL COMPUTER	HEWLETT PACKARD CO	RP 5800
3967		MONITOR PER PERSONAL COMPUTER	HEWLETT PACKARD CO	ZR 2440W
3969	8123	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	NOT AVAILABLE





Dipartimento Tutela della Salute e Politiche Sanitarie

4037	300844380	PERSONAL COMPUTER	PHILIPS SYSTEMS	MEDICAL	
5962	2071	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS SYSTEMS	MEDICAL	SYN SPINE COIL
6383	US20800588	MONITOR	INVIVO CORP		PRECESS 3160
8602	1150	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS SYSTEMS	MEDICAL	SENSE TORSO/CARDIAC POSTERIOR COIL
8603	1282	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS SYSTEMS	MEDICAL	SENSE TORSO/CARDIAC ANTERIOR COIL
8612	37516	BOBINA PER RISONANZA MAGNETICA	PHILIPS SYSTEMS	MEDICAL	NOT AVAILABLE

- 2) Si conferma che per server si intende una consolle di comando, ovvero di acquisizione esecuzione esami e post processing raggiungibile tramite connessione da 3 client offerti in configurazione, tramite i quali è possibile utilizzare tutti i software necessari all'elaborazione dati come allo "stato dell'arte".
- 3) Si conferma.

CHIARIMENTO N.6

Con la presente siamo a chiedere di pubblicare gli elaborati tecnici, attualmente messi a disposizione solo in f.to .pdf, anche in f.to dwg.

Risposta al chiarimento n. 6

Si allegano gli elaborati tecnici in formato dwg.

CHIARIMENTO N.7

- 1. Con riferimento all'art. 12, pag. 18 del Disciplinare di gara nell'ambito del quale viene richiesto che tutta la documentazione tecnica venga prodotta o tradotta in lingua italiana, si chiede di confermare che per le certificazioni ISO rilasciate in lingua inglese dall'ente certificatore, così come le dichiarazioni di conformità dei prodotti offerti e le checklist, brochure, eventuali pubblicazioni scientifiche, Dicom Conformance statement emesse in lingua inglese dal produttore non sia necessaria alcuna traduzione anche in virtù del recente orientamento giurisprudenziale (Cons. di Stato Sez. V, sent. Ud. 28.01.2021 15.02.2021 n. 1313)
- 2. Relativamente alla riduzione applicabile all'importo della garanzia fideiussoria ai sensi dell'art. 106 comma 8 del D.lgs 36/23 indicata nella misura del 30 per cento per gli operatori economici in possesso della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000, si chiede di confermare che sia possibile cumulare con tale riduzione l'ulteriore riduzione del 20 per cento in caso di possesso della certificazione relativa ai sistemi di gestione ambientale UNI EN ISO 14001, prevista all'allegato II.13 del Dlgs 36/23, che risulta, ad avviso della scrivente, senz'altro pertinente rispetto all'oggetto della presente procedura.

Risposta al chiarimento n. 7:

- 1. Si conferma
- 2. Si conferma.

CHIARIMENTO N.8





Dipartimento Tutela della Salute e Politiche Sanitarie

- 1. Con riferimento all'art. 2 del Capitolato Tecnico, ove viene chiesta la presentazione del progetto comprensivo del CSP si chiede se, nell'ipotesi di partecipazione in costituendo RTI o in avvalimento o tramite subappalto qualificante con altra impresa assuntrice ed esecutrice dei lavori di predisposizione dei locali necessari all'installazione delle apparecchiature, sia sufficiente la semplice indicazione del nominativo del progettista incaricato della realizzazione del progetto e del coordinamento della sicurezza in fase di progettazione ai sensi dell'art. 44 comma 3 del D.Lgs. 36/2023, nonché di confermare che in tal caso il progettista non dovrà necessariamente partecipare come ulteriore mandante del RTI.
- 2. Si chiede di confermare che in caso di indicazione di più professionisti incaricati all'esecuzione del progetto esecutivo e del CSP, questi non debbano partecipare in Raggruppamento temporaneo tra progettisti.
- 3. Relativamente ai requisiti di capacità tecnico-professionale, si chiede di confermare che per la comprova del requisito di cui al 6.3 (<<a) Esecuzione negli ultimi dieci anni dalla data di indizione della procedura di gara (2015 al 2024), di forniture analoghe a quella oggetto della presente gara, di importo complessivo minimo pari al valore dell'intera gara iva esclusa>>) sia sufficiente la presentazione delle fatture e dei collaudi con indicazione del bene fornito e della relativa corretta esecuzione, accompagnate da dichiarazione di conformità all'originale. Tanto si richiede in forza del principio della decertificazione. (La maggior parte delle pubbliche amministrazioni non rilascia certificati attestanti la buona esecuzione delle forniture e, anche nel caso in cui lo faccia, il documento reca la dicitura che non può essere prodotto agli organi della pubblica amministrazione. Limitare al solo certificato la comprova del requisito di capacità tecnica professionale creerebbe notevoli ostacoli nella scelta delle forniture con conseguente eccessiva onerosità dell'attività di comprova.)

Risposta ai chiarimenti n. 8

Chiarimenti punti 1. e 2. Non è obbligatorio partecipare in qualità di CSP come mandante in fase di gara ma è obbligatorio nominare il coordinatore per la sicurezza in fase di progettazione (CSP). Inoltre il GOM dovrà nominare il coordinatore per la sicurezza in fase di esecuzione (CSE) se il cantiere prevede la presenza di più imprese o se gli uomini giorno sono superiori a 200.

3. Si conferma.