



AVVISO PUBBLICO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO AI SENSI DELL'ART. 77 DEL D.LGS 36/2023 PER L'ACQUISTO DI MATERASSI PER SODDISFARE I FABBISOGNI DELLA S.S. ASSISTENZA PROTESICA.

Premessa

L'Azienda Socio Sanitaria Territoriale di Pavia (di seguito anche "ASST Pavia") ha la necessità di acquistare dei materassi per soddisfare le esigenze dei pazienti afferenti alla S.S. Assistenza Protesica.

1- FINALITÀ

Con la presente consultazione preliminare di mercato, che si svolgerà ai sensi dell'art. 77 del D. Lgs. 36/2023, la ASST di Pavia intende verificare la presenza sul mercato di Operatori Economici specializzati, idonei a fornire i prodotti di cui all'oggetto e acquisire ogni più utile informazione e specifica tecnica. Nello specifico, gli obiettivi che questa ASST intende perseguire con la presente consultazione preliminare di mercato sono i seguenti:

- accertare la presenza nel mercato di operatori economici in grado di garantire l'approvvigionamento dei prodotti in oggetto;
- raccogliere eventuali ulteriori informazioni utili per la predisposizione della successiva procedura di gara, tra cui l'individuazione della tipologia di procedura e la definizione del relativo Capitolato Tecnico.

La Stazione Appaltante a seguito ed in esito alle informazioni acquisite dagli Operatori Economici si riserva di valutare la procedura di gara più consona da espletare, nel rispetto delle disposizioni previste dal richiamato D.Lgs. n. 36/2023.

Si precisa che, al fine di verificare l'attuale posizionamento dei prezzi di mercato, al fine di consentire a questa ASST un adeguato calcolo della base d'asta, unitamente alla manifestazione di interesse, è altresì richiesto all'OE di trasmettere relativa quantificazione estimativa. In proposito si rimanda al successivo art. 5 (Allegato 2).

Gli interessati non possono rivendicare alcun diritto verso la Stazione Appaltante che si riserva di utilizzare quanto raccolto nell'ambito della consultazione di mercato per il perfezionamento, nei limiti del rispetto dei diritti di privativa e della proprietà intellettuale, della documentazione di gara di prossima indizione per l'affidamento della fornitura in oggetto, così da favorire la massima concorrenzialità.

La presente fase, pertanto, non ingenera – in ogni caso – negli Operatori Economici alcun affidamento sul successivo invito all'indicanda procedura di gara.

La Stazione Appaltante si riserva la facoltà di interrompere o sospendere o revocare la presente manifestazione di interesse in qualsiasi momento senza incorrere in alcun tipo di responsabilità.

La partecipazione alla presente manifestazione di interesse non dà diritto ad alcun compenso e/o indennizzo e/o rimborso.

2- CARATTERISTICHE TECNICHE

Tutti i prodotti proposti dovranno avere le caratteristiche tecniche minime di seguito dettagliate.

I prodotti offerti devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, alla importazione, alla immissione in commercio e all'uso; dovranno, inoltre, rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura. In particolare, i prodotti offerti dovranno avere le seguenti caratteristiche:



- essere nuovi di fabbrica;
- essere conformi alle direttive europee e alle norme tecniche e di sicurezza vigenti, in particolare al D.Lgs. 46/97 con cui è stata recepita la Direttiva Europea 93/42 in materia di dispositivi medici. Tale richiesta origina da quanto richiede il suddetto DPCM, a cui la gara è riferita "è necessario che i dispositivi oggetto di gara siano conformi al d.lgs. 24 febbraio 1997, n. 46 in attuazione della direttiva 93/42/CEE".
- possedere i requisiti essenziali funzionali e tecnici indicati nel DPCM 12 gennaio 2017 per il relativo codice ISO di appartenenza e dovranno essere conformi alle direttive europee ed alle norme tecniche vigenti;
- avere la garanzia di legge;
- essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste, per ogni tipologia di ausilio;
- essere confezionati in modo da garantire una permanenza anche prolungata a magazzino;
- avere in allegato il manuale d'uso in lingua italiana.

Inoltre, per ciascun prodotto dovranno essere garantiti i requisiti essenziali di prodotto e i relativi aggiuntivi, così come descritti e gli elementi obbligatori di servizio, senza dei quali non può essere garantita la corretta fruibilità di tutti gli ausili richiesti da parte dell'utente.

Elementi obbligatori di servizio:

- Trasporto fino al luogo di consegna (franco destino) compresi carico e scarico, la consegna presso la sede indicata;
- Assistenza e Garanzia di Legge.

I dispositivi medici elencati devono essere conformi al d.lgs. 24 febbraio 1997, n. 46 in attuazione della direttiva 93/42/CEE, laddove richiesto.

Inoltre, per ciascun riferimento dovranno essere garantiti i requisiti essenziali di prodotto, così come elencati nelle schede requisito ausilio, e gli elementi obbligatori di servizio, senza dei quali non può essere garantita la corretta fruibilità di tutti gli ausili richiesti da parte dell'utente.

La descrizione dei prodotti in gara e le relative caratteristiche tecniche dei Prodotti è riportata di seguito. Si tratta di requisiti essenziali.

- **RIF. A - SCHEDA REQUISITI AUSILIO - Materasso ventilato in espanso composito (Codice ISO 04.33.06.006)**

REQUISITI ESSENZIALI DEL PRODOTTO

A.1

IDENTIFICAZIONE PRODOTTO



Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502"

Codice ISO 04.33.06.006

Codice CND Y033306

Descrizione: Materasso ventilato in espanso composito

A.2

INDICAZIONI

Materasso antidecubito.

Ausilio destinato a persone con gravi limitazioni motorie che impongono situazioni di prolungata immobilità in cui è forte e concreto il rischio di insorgenza di una ulcerazione cutanea.

A.3

NORME DI RIFERIMENTO

Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici

UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova".

A.4 FUNZIONE PRIMARIA

Ausili che distribuiscono in modo ottimale le pressioni di appoggio dei segmenti corporei, al fine di limitare le forze di compressione (con conseguente occlusione capillare prolungata), lo stiramento e l'attrito sulla pelle che espongono le persone con mobilità ridotta all'aumento del rischio di lesioni da decubito. Esprimono livelli diversi di prevenzione direttamente relazionabili alla condizione clinica dell'assistito e al suo grado di mobilità residua.

A.5

REQUISITI ESSENZIALI DEL PRODOTTO

Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare.

- ▶ costituito da una fodera traspirante, asportabile, impermeabile ai liquidi, lavabile a caldo, bielastica (per evitare l'effetto amaca), con cerniera unica su almeno due lati completi;
- ▶ con indicazione di corretto posizionamento e verso sia sulla superficie del materasso che sulla fodera;
- ▶ contenente materiali di diversa densità per garantire lo scarico differenziato delle pressioni delle specifiche zone corporee; in particolare lo strato di materiale espanso viscoelastico termo modellante a bassa memoria;
- ▶ costituito da almeno 2 strati sovrapposti di materiale espanso a cellule aperte, di spessore adeguato



(maggiore o uguale 14 cm) e densità idonea a sorreggere il peso dell'assistito conformandosi ad esso e consentendo l'alloggiamento delle parti con prominenze ossee evitando il fenomeno del bottom out (toccare il fondo);

- ▶ struttura del materasso a corpo unico, conformabile anatomicamente alle posizioni di letti articolati;
- ▶ portata [kg] maggiore o uguale 140kg;
- ▶ lunghezza non inferiore a 195cm.

A.6

REQUISITI ESSENZIALI DI FORNITURA

Dovranno essere garantiti i requisiti essenziali di fornitura così come elencati.

- RIF. B - SCHEDA REQUISITI AUSILIO - Materasso in fibra cava siliconata (Codice ISO 04.33.06.009)

REQUISITI ESSENZIALI DEL PRODOTTO

A.1

IDENTIFICAZIONE PRODOTTO

Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502".

Codice ISO 04.33.06.009

Codice CND Y033306

Descrizione Materasso in fibra cava siliconata.

A.2

INDICAZIONI

Ausilio destinato a persone con gravi limitazioni motorie che impongono situazioni di prolungata immobilità in cui è forte e concreto il rischio di insorgenza di una ulcerazione cutanea. A fronte di un rischio medio-basso potranno essere sufficienti ausili a media prevenzione; quando il rischio è elevato o molto elevato - o nel caso in cui una lesione sia già in atto - saranno necessari ausili ad alta prevenzione. Per un adeguato programma di prevenzione delle lesioni in persone ad elevato rischio può essere necessaria la fornitura combinata di un materasso e di un cuscino antidecubito.

A.3

NORME DI RIFERIMENTO



Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici

UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova".

A.4

FUNZIONE PRIMARIA

Ausili che distribuiscono in modo ottimale le pressioni di appoggio dei segmenti corporei, al fine di limitare le forze di compressione (con conseguente occlusione capillare prolungata), lo stiramento e l'attrito sulla pelle che espongono le persone con mobilità ridotta all'aumento del rischio di lesioni da decubito. Esprimono livelli diversi di prevenzione direttamente relazionabili alla condizione clinica dell'assistito e al suo grado di mobilità residua.

A.5

REQUISITI ESSENZIALI DEL PRODOTTO

Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare.

- ▶ costituito da una sacca in cotone trapuntata per evitare eventuali spostamenti della persona e realizzata in tessuto traspirante contenente fibra cava a uno o più canali per garantire la necessaria resilienza e con filo continuo siliconato per evitare l'ammassamento e mantenere costanti le caratteristiche di elasticità;
- ▶ la fibra deve presentare valori di denaraggio alti e costanti (maggiore di 14 den circa) per consentire l'appoggio delle parti con prominenze ossee evitando il fenomeno del bottom out (toccare il fondo);
- ▶ lo spessore deve essere compreso tra 10 e 14 cm e la quantità di fibra deve pesare almeno 4,5 Kg;
- ▶ lunghezza non inferiore a 190 cm;
- ▶ portata [kg] maggiore o uguale a 100.

A.6

REQUISITI ESSENZIALI DI FORNITURA

Dovranno essere garantiti i requisiti essenziali di fornitura così come elencati.

- RIF. C - SCHEDA REQUISITI AUSILIO - Materasso in fibra cava siliconata ad inserti asportabili (Codice ISO 04.33.06.012).

REQUISITI ESSENZIALI DEL PRODOTTO

A.1

IDENTIFICAZIONE PRODOTTO

Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12-1992 n. 502".



Codice ISO 04.33.06.012

Codice CND Y033306

Descrizione Materasso in fibra cava siliconata ad inserti asportabili.

A.2 INDICAZIONI

Ausilio destinato a persone con gravi limitazioni motorie che impongono situazioni di prolungata immobilità in cui è forte e concreto il rischio di insorgenza di una ulcerazione cutanea. A fronte di un rischio medio-basso potranno essere sufficienti ausili a media prevenzione; quando il rischio è elevato o molto elevato - o nel caso in cui una lesione sia già in atto - saranno necessari ausili ad alta prevenzione. Per un adeguato programma di prevenzione delle lesioni in persone ad elevato rischio può essere necessaria la fornitura combinata di un materasso e di un cuscino antidecubito.

A.3 NORME DI RIFERIMENTO

Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici

UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova".

A.4 FUNZIONE PRIMARIA

Ausili che distribuiscono in modo ottimale le pressioni di appoggio dei segmenti corporei, al fine di limitare le forze di compressione (con conseguente occlusione capillare prolungata), lo stiramento e l'attrito sulla pelle che espongono le persone con mobilità ridotta all'aumento del rischio di lesioni da decubito. Esprimono livelli diversi di prevenzione direttamente relazionabili alla condizione clinica dell'assistito e al suo grado di mobilità residua.

A.5 REQUISITI ESSENZIALI DEL PRODOTTO

Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare:

- ▶ costituito da un rivestimento esterno in cotone (in genere) che contiene diversi segmenti (almeno 13), rivestiti di cotone traspirante, che si presentano come cilindri trasversali contenenti la fibra cava siliconata in quantità di almeno 5,5 Kg;
- ▶ portata [kg] maggiore o uguale a 100;
- ▶ lo spessore dei cilindri deve essere pari ad almeno 14 cm;
- ▶ lunghezza non inferiore a 190 cm;
- ▶ fodera traspirante con separatori per mantenere in loco i cilindri.

A.6 REQUISITI ESSENZIALI DI FORNITURA

Dovranno essere garantiti i requisiti essenziali di fornitura così come elencati.



• RIF. D - SCHEDA REQUISITI AUSILIO - Materasso ad aria a bassa pressione di contatto, a pressione alternata a tre vie (con pompa di gonfiaggio) (Codice ISO 04.33.06.018).

REQUISITI ESSENZIALI DEL PRODOTTO

A.1

IDENTIFICAZIONE PRODOTTO

Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502".

Codice ISO 04.33.06.018 - 02

Codice CND Y033306 Descrizione

Descrizione: Materasso ad aria a bassa pressione di contatto, a pressione alternata a tre vie (con pompa di gonfiaggio).

A.2

INDICAZIONI

Ausilio destinato a persone con gravi limitazioni motorie che impongono situazioni di prolungata immobilità in cui è forte e concreto il rischio di insorgenza di una ulcerazione cutanea. A fronte di un rischio medio-basso potranno essere sufficienti ausili a media prevenzione; quando il rischio è elevato o molto elevato - o nel caso in cui una lesione sia già in atto - saranno necessari ausili ad alta prevenzione. Per un adeguato programma di prevenzione delle lesioni in persone ad elevato rischio può essere necessaria la fornitura combinata di un materasso e di un cuscino antidecubito.

A.3

NORME DI RIFERIMENTO

Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici

UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova".

A.4

FUNZIONE PRIMARIA

Ausili che distribuiscono in modo ottimale le pressioni di appoggio dei segmenti corporei, al fine di limitare le forze di compressione (con conseguente occlusione capillare prolungata), lo stiramento e l'attrito sulla pelle che espongono le persone con mobilità ridotta IN PRESENZA DI LESIONI DA DECUBITO FINO AL QUARTO STADIO DELLA CLASSIFICAZIONE SHEA O EQUIVALENTE. Esprimono livelli diversi di prevenzione direttamente relazionabili alla condizione clinica dell'assistito e al suo grado di mobilità residua.



A.5

REQUISITI ESSENZIALI DEL PRODOTTO

Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare.

- ▶ ausilio costituito da tubolari interscambiabili (sostituibili) e trasversali al piano di appoggio che mantiene una bassa pressione di contatto su tutto il corpo dell'assistito, anche nella fase di massimo gonfiaggio dei tubolari; gli elementi sono collegati ad un compressore per il gonfiaggio di alcuni segmenti e il contestuale sgonfiaggio degli altri in modo regolabile e programmabile [cosiddetto ciclo alternato (di solito, occorre assicurare che il tempo di gonfiaggio /sgonfiaggio coincidano) della durata di circa 5 - 10 min.] in relazione al peso e alle dimensioni dell'assistito;
- ▶ i tubi di raccordo devono essere in materiale flessibile, facilmente inseribili e disinseribili, garantendo tuttavia una adeguata tenuta;
- ▶ compressore elettronico con massima rumorosità a distanza di 1 metro non superiore a 40 decibel;
- ▶ il compressore deve garantire più regolazioni di gonfiaggio in proporzione al peso dell'assistito;
- ▶ dotato di fodera traspirante, asportabile, impermeabile ai liquidi, lavabile a caldo, bielastica (per evitare l'effetto amaca), a basso coefficiente di attrito, con cerniera unica su almeno due lati completi;
- ▶ lo spessore del materasso nella sola parte gonfiabile deve essere maggiore o uguale a 18 cm;
- ▶ Portata kg.: maggiore o uguale a 140;
- ▶ Sistema di ventilazione negli elementi centrali;
- ▶ Materasso richiesto con base per poter essere utilizzato su qualunque tipo di letto (piano paziente con doghe, più snodi, etc.) mantenendo inalterate le sue caratteristiche di prevenzione e cura senza rischi di danneggiamento;
- ▶ Presenza di dispositivo di allarme acustico e visivo per malfunzionamenti del materasso;
- ▶ Presenza di valvola CPR.

A.6

REQUISITI ESSENZIALI DI FORNITURA

Dovranno essere garantiti i requisiti essenziali di fornitura così come elencati.

**3- FABBISOGNI**

Le precisazioni temporali e quantitative di cui alla tabella sotto riportata sono meramente indicative e vengono fornite al solo scopo di fornire ogni più utile informazione agli Operatori Economici per la redazione delle proprie quotazioni estimative.

RIF.	CODICE ISO	Descrizione	Unità di misura	Quantità stimata 12 mesi
RIF. A (1)	04.33.06.006	Materasso ventilato in espanso composito	cadauno	235
RIF. A (2)		Prolunga di compenso per materassi sovradimensionati	cadauno	10
RIF. B	04.33.06.009	Materasso in fibra cava siliconata	cadauno	85
RIF. C	04.33.06.012	Materasso in fibra cava siliconata ad inserti asportabili	cadauno	25
RIF. D	04.33.06.018 - 02	Materasso ad aria a bassa pressione di contatto, a pressione alternata a tre vie (con pompa di gonfiaggio)	cadauno	40

4- REQUISITI DI PARTECIPAZIONE

Per la partecipazione alla consultazione si richiede il possesso dei requisiti di cui agli articoli 94 e 95 D. Lgs. 36/2023, nonché il possesso di documentate esperienze pregresse idonee.

I requisiti di cui sopra dovranno essere autocertificati dall'operatore economico attraverso gli appositi campi presenti nell'Allegato 1 "Manifestazione di Interesse" (vedi articolo successivo).

5- DOCUMENTAZIONE RICHIESTA E MODALITÀ DI PRESENTAZIONE

L'Operatore Economico interessato a partecipare alla presente consultazione di mercato è tenuto a caricare, tramite la piattaforma Sintel, la seguente documentazione:

- Manifestazione di interesse mediante la compilazione di autocertificazione, ai sensi del D.P.R. 445/2000, utilizzando il modello "Allegato 1", sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante;
- Dépliant illustrativo e schede tecniche dettagliate dei prodotti in oggetto;
- Indicazione delle condizioni di assistenza tecnica e manutentiva;
- Certificazioni CE e dichiarazione di conformità CE / marcatura ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 sui dispositivi medici;
- CND e numero di iscrizione al Repertorio dei Dispositivi Medici commercializzati in Italia;
- Quotazione del prodotto offerto tramite compilazione della "quantificazione estimativa".

I soggetti che partecipano alla presente consultazione preliminare indicano se i contributi forniti contengono informazioni, dati o documenti protetti da diritti di privativa o comunque rivelatori di segreti aziendali,



commerciali o industriali, nonché ogni altra informazione utile a ricostruire la posizione del soggetto nel mercato e la competenza del soggetto nel campo di attività di cui in oggetto. I partecipanti precisano altresì se la divulgazione dei contributi forniti dovrà avvenire in forma anonima.

La predetta documentazione dovrà pervenire **entro il 02.03.26 alle ore 12.00** sulla piattaforma SINTEL tramite la procedura di manifestazione di interesse inserita nel campo "Busta unica d'offerta".

La Manifestazione di Interesse dovrà essere compilata, trasformata in pdf e sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante.

ATTENZIONE! PRECISAZIONE IMPORTANTE PER LA PROCEDURA TELEMATICA

Nel presentare la candidatura secondo la piattaforma telematica SINTEL, il sistema prevede un campo obbligatorio "offerta economica". Non essendo richiesto, in questa fase preliminare, di esprimere alcun valore economico, si precisa che l'operatore economico **non dovrà indicare, a pena di esclusione, alcuna offerta, ma dovrà inserire esclusivamente il valore 0,1** in tale campo, esclusivamente per consentire al sistema la

Per ogni informazione che attiene all'operatività sulla piattaforma, si invita a far riferimento alle guide e ai manuali presenti sulla piattaforma "SINTEL".

Per poter presentare manifestazione di interesse, l'operatore economico è tenuto ad eseguire preventivamente la Registrazione sul portale SINTEL, così come disciplinato nei "Manuali" forniti da ARIA, accedendo al portale dell'Azienda Regionale per l'Innovazione e gli Acquisti S.p.A. (ARIA) all'indirizzo internet <https://www.ariaspa.it/wps/portal/Aria/Home>.

La registrazione è gratuita, non comporta in capo al fornitore che la richiede l'obbligo di presentare la manifestazione d'interesse, né alcun altro onere o impegno. Non verranno prese in considerazione richieste non pervenute tramite la piattaforma telematica.

6- INFORMAZIONI E CHIARIMENTI

Le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici avvengono tramite la Piattaforma Sintel e sono accessibili nella apposita sezione della Piattaforma Sintel "Comunicazioni procedura".

È onere esclusivo dell'operatore economico prenderne visione.

La Piattaforma invia automaticamente agli operatori economici una segnalazione di avviso.

Non viene fornita risposta alle richieste presentate con modalità diverse da quelle sopra indicate.

7- PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE AVVISO

Il presente avviso verrà pubblicato sulla Banca Dati Nazionale dei contratti pubblici di ANAC, sulla piattaforma SINTEL e sul sito www.asst-pavia.it sezione <https://asst-pavia.portaletrasparenza.net/it/trasparenza/bandi-di-gara-e-contratti/pubblicazione-1/indagine-di-mercato.html>

8- RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Si precisa che il Responsabile Unico del Progetto è la Dott.ssa Milena Aramini - Dirigente Responsabile *ad interim* SC Gestione Acquisti (Provveditorato – Economato).

Per informazioni e chiarimenti è possibile contattare la SC Gestione Acquisti (Provveditorato – Economato) al nr. tel: 0383/695303.

9- TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI



Tutti i dati e le informazioni acquisiti durante l'indagine di mercato saranno raccolti e conservati dall'ASST di Pavia esclusivamente per le finalità inerenti l'eventuale futura procedura di gara correlata e saranno trattati secondo le modalità previste dalla normativa vigente.

I dati raccolti saranno trattati, ai sensi del Regolamento del Parlamento Europeo e del Consiglio n. 679 del 27/04/2016 UE, del D.Lgs. 196/2003 come modificato e integrato dal D.Lgs. 101/2018, esclusivamente nell'ambito della procedura cui si riferisce il presente avviso.

10- DISPOSIZIONI FINALI

Con il presente avviso non è indetta alcuna procedura di affidamento e non sono previste graduatorie di merito o attribuzione di punteggio.

Il presente avviso ha scopo esclusivamente esplorativo e, pertanto, la manifestazione di interesse da parte degli Operatori Economici non determina l'instaurazione di posizioni giuridiche od obblighi negoziali e non vincola in alcun modo la Stazione Appaltante che si riserva, in ogni caso, a suo insindacabile giudizio, la possibilità di avviare altre procedure, come già sopra esplicitato e/o di sospendere, modificare, revocare, annullare, in tutto o in parte, la presente indagine di mercato, senza che i soggetti possano vantare alcuna pretesa.

Il Responsabile Unico del Progetto

Dott.ssa Milena Aramini

Firmato digitalmente

Allegati:

- 1- Autocertificazione;
- 2- Quantificazione estimativa.