



ASST “PAPA GIOVANNI XXIII”

CAPITOLATO SPECIALE

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALLA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO
DELLA DURATA DI 48 MESI PER LA FORNITURA DI SISTEMI DI ASSISTENZA
VENTRICOLARE E CUORI ARTIFICIALI IN 3 LOTTI DISTINTI**



INDICE

Sommario

ART. 1 - OGGETTO DELL'APPALTO	3
ART. 2 - CARATTERISTICHE TECNICHE E FUNZIONALI.....	3
Lotto 1 - Sistema di assistenza ventricolare per il trattamento del paziente pediatrico e adulto	3
Lotto 2 - Sistema per il trattamento dello scompenso ventricolare sinistro impiantabile intrapericardico nel paziente adulto.....	4
Lotto 3 - Sistema ad alta biocompatibilità per paziente adulto con disfunzione biventricolare e gravi danni della struttura miocardica tali da impedire il mantenimento del cuore nativo.....	4
ART. 3 - IMPORTO PRESUNTO DELLA FORNITURA	5
ART. 4 - ASSISTENZA FULL RISK.....	6
ART. 5 - AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO E NORMATIVO.....	6
ART. 6 - FORMAZIONE DEL PERSONALE UTILIZZATORE E ASSISTENZA ALL'UTILIZZO DEL SISTEMA	7
ART. 7 - SICUREZZA E SALUTE NEI LUOGHI DI LAVORO	7
ART. 8 - INADEMPIENZE E PENALITÀ.....	8
ART. 9 - RISOLUZIONE DEL CONTRATTO	9
ART. 10 - DIRITTO DI RECESSO.....	10
ART. 11 - ESECUZIONE DEL CONTRATTO	10
ART. 12 - REFERENTE DELL'APPALTO	10
ART. 13 - CLAUSOLA DI INTERRUZIONE ANTICIPATA.....	11
ART. 14 - BREVETTI E DIRITTI D'AUTORE	11

**Gestione Acquisti**

Direttore Enrico Gamba

ART. 1 - OGGETTO DELL'APPALTO

L'oggetto della gara è la fornitura di sistemi per l'assistenza ventricolare e di cuori artificiali da destinare alla SSD Chirurgia dei Trapianti e Trattamento Chirurgico dello Scompenso della ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo.

L'affidamento della fornitura avverrà mediante procedura aperta di cui all'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 (di seguito anche Codice), finalizzata alla conclusione di accordi quadro con più operatori economici, ai sensi dell'art. 59, comma 4, lett. a) del Codice, secondo le modalità previste nel Disciplinare di gara, della durata di 48 mesi e sarà suddivisa in 3 lotti distinti come specificato nei paragrafi successivi.

L'individuazione degli operatori economici parte dell'accordo quadro che effettueranno la fornitura avverrà sulla base di decisione motivata in relazione alle specifiche esigenze cliniche in rapporto alle casistiche dei pazienti trattati. È altresì facoltà della ASST recedere - in tutto o in parte ed in qualsiasi momento - dal contratto a seguito di mutamenti o aggiornamenti delle metodiche praticate senza che il fornitore possa vantare alcun indennizzo.

ART. 2 - CARATTERISTICHE TECNICHE E FUNZIONALI

I sistemi proposti dovranno possedere le caratteristiche specificate in ciascuno dei 3 lotti sotto riportati.

Lotto 1 - Sistema di assistenza ventricolare per il trattamento del paziente pediatrico e adulto

3

Il sistema può essere utilizzato con modalità monoventricolare o biventricolare per il trattamento di pazienti pediatrici o adulti.

Sistema di assistenza ventricolare paracorporeo che può essere utilizzato per il supporto del ventricolo sinistro, destro o di entrambi, con utilizzo di cannule che, una volta anastomizzate al cuore e ai grandi vasi, vengono esternalizzate al di fuori del torace e qui connesse ai ventricoli artificiali.

Sistema pneumatico che mantiene il flusso di sangue con la tecnologia della pompa a sacco che garantisce un flusso pulsatile che mima l'azione cardiaca.

Dimensione variabile dei ventricoli per permettere l'utilizzo in pazienti di diverse taglie dai bambini agli adulti e la possibilità di fornire un supporto biventricolare.

Il sistema deve garantire il necessario supporto ai pazienti sia in sede ospedaliera sia a domicilio per un periodo stimato di circa 960 giornate complessive per il quadriennio contrattuale

Ulteriori caratteristiche richieste:

- ventricoli da 10 ml, 15 ml, 25 ml, 30 ml, 50 ml; 60 ml; 80 ml;
- trattamento delle superfici a contatto con il sangue con sistemi che aumentano la biocompatibilità;
- diametro delle cannule;



Gestione Acquisti

Direttore Enrico Gamba

- apice del ventricolo sinistro: 5mm, 6mm, 9mm, 12mm
- Atriali: 5mm, 6mm, 9mm, 12mm
- Arteriose: 5mm, 6mm, 9mm, 12mm
- possibilità di cannule con graft per le anastomosi vascolari;
- kit di installazione cannule;
- console di funzionamento ospedaliera e trasportabile.

Lotto 2 - Sistema per il trattamento dello scompenso ventricolare sinistro impiantabile intrapericardico nel paziente adulto

Il sistema prevede un collegamento con un controller esterno attraverso una drive-line e un'alimentazione esterna con batterie ricaricabili.

Le caratteristiche principali richieste sono:

- flusso continuo centrifugo;
- levitazione magnetica pura del rotore con conseguente minor attrito e maggiore biocompatibilità;
- effetto pulsante per favorire il wash-out del dispositivo;
- monitoraggio avanzato attraverso console esterna da utilizzare nel follow up;
- portabilità del sistema che permette al paziente di muoversi liberamente.

Lotto 3 - Sistema ad alta biocompatibilità per paziente adulto con disfunzione biventricolare e gravi danni della struttura miocardica tali da impedire il mantenimento del cuore nativo

Il cuore artificiale deve essere progettato per replicare la funzione di un cuore umano naturale con due ventricoli separati, valvole e capacità di autoregolazione.

Inoltre il dispositivo in questione deve presentare le seguenti ulteriori caratteristiche:

- essere costituito da materiali che riducono il rischio di trombosi e rigetto, come membrane di origine biologica;
- adattare automaticamente il flusso in base all'attività del paziente utilizzando sensori interni;
- includere un sistema di alimentazione tramite batterie esterne, con autonomia minima specificata e sistemi di back-up per garantire la sicurezza in caso di guasto;
- essere in grado di mantenere una portata emodinamica adattabile alle condizioni del paziente;
- mantenere una pressione arteriosa sistolica e diastolica in linea con i parametri fisiologici previsti;
- essere compatibile con pazienti adulti con cavità toraciche di diverse dimensioni, con un range indicato di pazienti idonei (inclusi limiti minimi di altezza e peso corporeo).

Tutti i sistemi proposti relativi ai lotti sopra indicati dovranno essere di ultima generazione, ovvero l'ultimo modello presente sul mercato, nuovi di fabbrica e comprensivi di tutto quanto necessario al loro funzionamento ("chiavi in mano").

**Gestione Acquisti**

Direttore Enrico Gamba

I sistemi oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario. Le autorizzazioni alla produzione, alla importazione, alla immissione in commercio e all'uso, dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto della fornitura e a tutte quelle che venissero emanate durante il periodo di fornitura.

Tutti i prodotti offerti dovranno essere conformi alla normativa nazionale e comunitaria vigente in materia. I dispositivi medici dovranno essere provvisti della marcatura CE secondo la direttiva 93/42/CEE attuata con il D. Lgs. 24.02.1997, n. 46 e successive modificazioni ed integrazioni, alla direttiva 47/2007 recepita con D. Lgs n. 37 del 25/01/2010 ed al Nuovo Regolamento Europeo 2017/745 del 05/04/2017.

ART. 3 - IMPORTO PRESUNTO DELLA FORNITURA

L'importo complessivo presunto riferito alla fornitura per ciascuno dei lotti in cui risulta suddivisa è il seguente:

Lotto	Descrizione lotto	Specifiche	Quantità presunte per 48 mesi	Importo presunto per 48 mesi (IVA esclusa)
1	Sistema di assistenza ventricolare per il trattamento del paziente pediatrico e adulto comprensivo di assistenza full-risk	Sistema monoventricolare	4	1.042.400,00 €
		Sistema biventricolare	4	
		Sostituzione ventricolo	2	
		Drive unit (giornate)	1280	
2	Sistema per il trattamento dello scompenso ventricolare sinistro impiantabile intrapericardico nel paziente adulto comprensivo di assistenza full-risk	Sistema di assistenza ventricolare	32	3.016.000,00 €
3	Sistema ad alta biocompatibilità per paziente adulto con disfunzione biventricolare e gravi danni della struttura miocardica tali da impedire il mantenimento del cuore nativo comprensivo di assistenza full-risk	Cuore artificiale	8	1.650.000,00 €

5

I suindicati importi sono al netto di IVA e/o di altre imposte e contributi di legge, ma comprendono gli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

**Gestione Acquisti**

Direttore Enrico Gamba

Gli importi degli oneri per la sicurezza da interferenze di ciascun lotto non sono soggetti a ribasso e sono di seguito riportati (esclusi di IVA):

Lotto	Importi degli oneri per la sicurezza
1	100,00 €
2	100,00 €
3	100,00 €

I costi della sicurezza potranno variare nel corso della realizzazione dell'appalto. La ditta appaltatrice si impegna a rispettare eventuali aumenti degli oneri di sicurezza per rischi interferenziali decisi dalla committenza sulla base di eventuali necessità contingenti.

Le quantità indicate sono presunte e potranno subire variazioni in più o in meno a seconda delle reali esigenze dell'ASST, senza che l'aggiudicatario abbia nulla a pretendere. Pertanto questa azienda ordinerà di volta in volta i sistemi oggetto della gara sulla base delle reali necessità e della disponibilità di budget della SSD Chirurgia dei Trapianti e Trattamento Chirurgico dello Scompenso.

6

ART. 4 - ASSISTENZA FULL RISK

Compreso nella fornitura l'aggiudicatario deve garantire il servizio di assistenza Full Risk per un periodo pari alla durata del contratto.

ART. 5 - AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO E NORMATIVO

Qualora nel corso di validità del contratto, si registrasse da parte della ditta aggiudicataria l'immissione sul mercato di prodotti e/o materiali e/o metodiche con caratteristiche radicalmente innovative o migliorative rispetto a quelli aggiudicati, si concorderà la fornitura del nuovo sistema, in sostituzione di quello aggiudicato.

Solo a seguito di comunicazione da parte della ASST dell'esito positivo della verifica di conformità del prodotto migliorativo offerto con quanto dichiarato in sede di offerta, l'aggiudicatario sarà autorizzato ad effettuare la relativa sostituzione alle medesime condizioni convenute in sede di gara.

Qualora nel corso di validità del contratto venissero emanate direttive statali e/o comunitarie riguardanti l'autorizzazione alla produzione, importazione ed immissione in commercio, o qualsiasi altra disposizione in materia, l'aggiudicatario sarà tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo.

**Gestione Acquisti**

Direttore Enrico Gamba

ART. 6 - FORMAZIONE DEL PERSONALE UTILIZZATORE E ASSISTENZA ALL'UTILIZZO DEL SISTEMA

L'Aggiudicatario, a propria cura, onere e spese, dovrà svolgere un'opportuna attività di formazione e di affiancamento, volta ad addestrare il personale medico e tecnico dell'Azienda al corretto utilizzo dei sistemi oggetto di fornitura, in condizioni normali e di emergenza.

La Ditta dovrà garantire l'assistenza anche nel corso dell'impianto del sistema, nella fase iniziale intraospedaliera e nel follow up.

La Ditta dovrà, inoltre, prevedere ulteriori corsi di formazione in caso di aggiornamento tecnico dei sistemi forniti ovvero di avvicendamento del personale utilizzatore.

A tal fine l'Aggiudicatario concorderà con gli utilizzatori un calendario con le date di una o più sessioni di affiancamento iniziale da erogarsi negli orari lavorativi per tutto il tempo necessario alla formazione del personale.

ART. 7 - SICUREZZA E SALUTE NEI LUOGHI DI LAVORO

L'Appaltatore, alle cui dipendenze sarà assunto tutto il personale necessario, si obbliga ad osservare pienamente tutte le leggi in vigore e, in particolare, quelle riguardanti il collocamento al lavoro, l'assicurazione obbligatoria, la prevenzione degli infortuni e delle malattie professionali, la responsabilità civile, la Legge n. 300 del 1970 e s.m.i. e il D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i.

La gestione dei dipendenti dell'Aggiudicatario, sia nel rapporto con gli enti pubblici preposti all'applicazione delle leggi concernenti l'amministrazione dei lavoratori dipendenti, sia nei rapporti con le Organizzazioni Sindacali, è di esclusiva spettanza dell'Aggiudicatario stesso, che risponde degli obblighi di sua pertinenza.

L'Appaltatore si obbliga, inoltre, ad uniformarsi - in tutto e per tutto - alle disposizioni fissate dal D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i. e dalla restante normativa in vigore riguardante la prevenzione degli infortuni e delle malattie professionali, nonché dalle norme di buona tecnica.

L'Aggiudicatario, pertanto, riconosce come sua esclusiva pertinenza l'osservanza di tutte le norme per la prevenzione degli infortuni e delle malattie professionali riguardanti l'esecuzione delle proprie specifiche attività, a tutela dei suoi dipendenti e dei dipendenti della Stazione Appaltante, nonché di terzi.

L'Appaltatore accetta, previamente, i rischi specifici derivanti dalle attività delle Stazioni Appaltanti, dei quali viene edotto, tramite il Documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenziali (DUVRI) previsto dall'art. 26 del D.Lgs. 9.4.2008 n. 81 e s.m.i., redatto per ciascuna ASST che partecipa alla presente procedura di gara.

La Stazione Appaltante si impegna a comunicare gli aggiornamenti del citato Documento.

Tale Documento non si applica ai rischi specifici propri dell'attività dell'Impresa appaltatrice, per i quali l'Aggiudicatario dovrà fornire alla Stazione Appaltante, prima dell'inizio dell'attività, il proprio "Documento di Valutazione dei Rischi" specifico previsto dall'art. 28 del D.Lgs. 9.4.2008 n. 81 e s.m.i.

**Gestione Acquisti**

Direttore Enrico Gamba

Sarà esclusivo compito dell'Appaltatore portare tali rischi a conoscenza dei propri dipendenti destinati ad operare nell'ambiente in cui i rischi specifici si presentano, controllare l'esistenza o l'applicazione delle predisposizioni materiali per il rispetto delle normative prevenzionali e sviluppare un costante controllo durante l'esecuzione dei lavori indicati.

L'Aggiudicatario dovrà redigere, ai sensi dell'art. 28 del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i., il Documento di Valutazione (o Piano Operativo di Sicurezza) dei propri specifici rischi inerenti alla propria attività specifica svolta presso le Stazioni Appaltanti.

Tale documento dovrà essere completo di:

- mappa dettagliata dei rischi esistenti;
- elaborazione dei rischi residui;
- piano degli interventi programmati;
- indicazione del nominativo del datore di lavoro, del Medico Competente, del Responsabile del Servizio di Prevenzione e Protezione, dei preposti presenti durante l'attività presso la Stazione Appaltante, dei nominativi del personale dipendente dedicato all'attività presso la Stazione Appaltante.

Tale concessione lascia - in ogni caso - a carico dell'Appaltatore la responsabilità per incidenti od infortuni, dovuti a qualsiasi causa materiale e comportamentale, legati all'uso delle attrezzature stesse.

Ai fini dell'attuazione di quanto previsto dall'art. 26 del D. Lgs. n. 81/2008 e s.m.i., la Stazione Appaltante promuoverà il coordinamento degli interventi di protezione e prevenzione dai rischi lavorativi, sia consegnando all'Appaltatore il DUVRI, sia - se necessario - con incontri specifici.

ART. 8 - INADEMPIENZE E PENALITÀ

L'Azienda, a tutela della qualità della fornitura e della relativa scrupolosa conformità alle norme di legge e contrattuali, potrà applicare sanzioni pecuniarie, in ogni caso di accertata violazione delle obbligazioni del fornitore o della disciplina vigente in materia, nonché di ritardo nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali da parte dell'appaltatore, nella misura e nei limiti di cui all'art. 126 del D. Lgs. n. 36/2023 (10% dell'ammontare netto contrattuale).

La sanzione sarà applicata dopo formale contestazione ed esame delle eventuali controdeduzioni dell'appaltatore, che dovranno pervenire entro 5 giorni dalla data di notifica della contestazione.

L'applicazione delle penali sarà comunicata – a mezzo PEC – al soggetto aggiudicatario, il quale dovrà emettere nota di credito per l'importo della penale applicata, che sarà contabilizzata in sede di liquidazione delle fatture.

A fronte dell'emissione di fatture attive per penali, i crediti derivanti dalla relativa applicazione potranno essere compensati con quanto dovuto all'appaltatore a qualsiasi titolo; in difetto, avvalendosi della cauzione costituita o delle eventuali altre garanzie rilasciate dallo stesso, senza bisogno di diffida, ulteriore accertamento o procedimento giudiziario.

La richiesta e/o il pagamento di penali, di cui al presente punto, non esonera – in nessun caso – l'aggiudicatario dall'adempimento dell'obbligazione, per la quale si è reso inadempiente e che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della penale stessa.

**Gestione Acquisti**

Direttore Enrico Gamba

Il medesimo prende atto che l'applicazione delle penali previste dal presente punto non preclude il diritto dell'Azienda interessata a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

Sono fatte salve le ragioni dell'appaltatore dovute a cause non dipendenti dalla propria volontà, per inadempienze e relative applicazioni di penali.

ART. 9 - RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

Questa ASST avrà la facoltà di risolvere il contratto ex art. 1456 Codice Civile (clausola risolutiva espressa), mediante semplice dichiarazione stragiudiziale inviata tramite PEC nei seguenti casi:

- a) per motivi di pubblico interesse, adeguatamente specificati nell'atto dispositivo;
- b) in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e delle condizioni contrattuali;
- c) in caso di cessazione dell'attività oppure in caso di procedure fallimentari intraprese a carico dell'Aggiudicatario;
- d) nei casi di cessione del contratto non autorizzato dalla ASST;
- e) in caso di subappalto non autorizzato dalla ASST;
- f) qualora, dopo tre contestazioni formali comunicate tramite PEC da parte della ASST, dovessero persistere ritardi nell'esecuzione del servizio o quest'ultimo continuasse ad essere svolto in modo gravemente insufficiente;
- g) qualora il materiale fornito sia stato rifiutato e/o contestato per almeno tre volte dalla ASST;
- h) al verificarsi delle cause di nullità previste dall'art. 3 della Legge 13.8.2010 n. 136 e s.m.i.;
- i) nel caso di violazione, da parte dell'Aggiudicatario, di uno degli impegni previsti dall'art. 3 del "Patto di integrità in materia di contratti pubblici regionali" (approvato con DGR n. XI/1751 del 17.6.2019), ai sensi dell'art. 5 del medesimo Patto;
- j) nell'ipotesi di violazione di norme dettate dal Codice etico aziendale di questa ASST, nonché dei Codici di Comportamento dei Dipendenti e dei Fornitori e dei piani anticorruzione (pubblicati sui rispettivi siti internet aziendali);
- k) per inadempimento degli oneri ed obblighi previsti a carico dell'Aggiudicatario in favore dei propri dipendenti;
- l) per morte dell'Aggiudicatario, quando la considerazione della sua persona sia motivo determinante dell'aggiudicazione.

In caso di risoluzione del contratto a causa dell'Appaltatore, l'ASST ha il diritto di:

- a) assumere le decisioni più opportune per assicurare la continuità del contratto senza che gli altri concorrenti della gara possano vantare diritto alcuno;
- b) addebitare al fornitore una quota fino ad un massimo del 10% del valore di aggiudicazione (IVA esclusa), a titolo di penale e di indennizzo dovuto all'ASST, salvo il risarcimento di eventuali maggiori danni;
- c) rivalersi anche sugli eventuali crediti vantati dall'Impresa aggiudicataria per il contratto precedentemente svolto.



Gestione Acquisti

Direttore Enrico Gamba

I danni e le spese conseguenti a detta risoluzione saranno a totale carico dell'Aggiudicatario.
In ogni caso, nulla sarà comunque dovuto all'Appaltatore per gli investimenti messi in atto per l'attivazione del contratto in oggetto.

ART. 10 - DIRITTO DI RECESSO

La ASST ha diritto, ai sensi dell'art. 123 del D.Lgs. n. 36/2023, di recedere dal contratto in qualunque momento, previo il pagamento delle prestazioni relative ai servizi eseguiti, oltre al decimo dell'importo dei servizi non eseguiti.

L'esercizio del diritto di recesso da parte della ASST sarà preceduto da una formale comunicazione all'Appaltatore, da inviarsi tramite PEC, con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari.

In particolare, la ASST avrà facoltà di avvalersi della clausola di recesso nei seguenti casi:

- a) qualora, nel corso dell'appalto, vengano meno le condizioni iniziali previste dalla documentazione di gara e, in particolare, nel caso in cui vengano modificate le disposizioni normative di riferimento sia a livello regionale che nazionale, con annesse ripercussioni di tipo organizzativo sulle strutture dell'ASST, nonché in caso di eventuali cambiamenti intervenuti nell'ambito delle attività di diagnosi e cura;
- b) qualora nel corso della validità del contratto, vengano attivate da CONSIP o ARIA convenzioni aventi ad oggetto la fornitura e i servizi oggetto della presente procedura;
- c) qualora, dopo la stipula del contratto, in assenza della informativa antimafia, siano successivamente accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa di cui all'art. 92, comma 4 del D.Lgs. n. 159/2011;
- d) mediante l'esercizio della facoltà di recesso consentita dall'art. 1671 del Codice Civile, senza che l'Aggiudicatario possa avanzare richieste di risarcimento danni e/o indennizzi e/o ristori di alcun genere, salvo quanto previsto dal primo paragrafo del presente articolo.

10

ART. 11 - ESECUZIONE DEL CONTRATTO

Prima dell'attivazione del contratto, si procederà a nominare, ai sensi degli artt. 114 e 115 del D.Lgs. n. 36/2023, il Direttore dell'Esecuzione del Contratto (DEC), a cui demandare il compito di monitorare il regolare andamento dell'esecuzione dell'appalto.

ART. 12 - REFERENTE DELL'APPALTO

Prima dell'inizio dell'appalto, l'Aggiudicatario dovrà comunicare il nominativo di un Responsabile, cui fare costante riferimento per tutte le problematiche che dovessero insorgere.



Gestione Acquisti

Direttore Enrico Gamba

ART. 13 - CLAUSOLA DI INTERRUZIONE ANTICIPATA

L'ASST si riserva la facoltà di interrompere il contratto anche prima della scadenza prevista, in caso di nuove disposizioni regionali inerenti all'approvvigionamento dei dispositivi in argomento; ciò senza che il fornitore possa vantare alcun indennizzo.

ART. 14 - BREVETTI E DIRITTI D'AUTORE

L'Amministrazione non assume alcuna responsabilità, nel caso che l'Impresa aggiudicataria fornisca dispositivi e/o soluzioni tecniche, di cui altri detengano la privativa.

L'Impresa aggiudicataria terrà indenne l'Amministrazione da tutte le rivendicazioni, responsabilità, perdite e danni pretesi da chiunque, nonché da tutti i costi, le spese o responsabilità ad essi relativi (compresi gli onorari di avvocati in equa misura), a seguito di qualsiasi rivendicazione di violazione dei diritti d'autore o di qualsiasi marchio italiano o straniero, derivante o che si pretendesse derivare dalla prestazione.

Bergamo, 29/11/2024

IL RUP

Dott.ssa Emanuela Lezzi
(firmato digitalmente)

11

DIPARTIMENTO AMMINISTRATIVO – SS GESTIONE ACQUISTI SANITARI

Il Responsabile unico del progetto: dott.ssa Emanuela Lezzi – tel: 035 267.4700 – mail: elezzi@asst-pg23.it

Il Responsabile amministrativo del procedimento: Paolo Tintori – tel: 035 267.8236 – mail: ptintori@asst-pg23.it