

AVVISO PUBBLICO
Manifestazione di interesse

per l'affidamento dei servizi di progettazione esecutiva e set-up del
Centro di Training in Chirurgia Robotica Avanzata

Responsible Research Hospital - Centro di Ricerca e Formazione ad Alta Tecnologia -SB
Campobasso

Responsible Research Hospital (RRH), Polo di Eccellenza Interregionale per le Malattie Cardiache e Vascolari, per l'Oncologia, la Radioterapia Oncologica, la Ginecologia e Chirurgia Oncologica e la diagnostica radiologica e laboratoristica avanzata, Ente accreditato con il Servizio Sanitario Regionale, ricerca operatori economici cui affidare i servizi professionali e tecnici di progettazione esecutiva e set-up del Centro di Training in Chirurgia Robotica Avanzata.

In quanto Società Benefit, la nostra missione va oltre la cura e la ricerca clinica: perseguiamo attivamente il benessere della comunità, l'innovazione scientifica e la sostenibilità sociale.

1. Premessa e finalità

Responsible Research Hospital, in qualità di ente promotore del progetto, ha approvato, nell'ambito dei propri progetti di innovazione strategica, l'iniziativa di costituzione del Centro di Training in Chirurgia Robotica Avanzata, infrastruttura formativa di vocazione sovraregionale destinata a operare in partenariato con un'Università partner quale titolare scientifico-accademico.

Il Centro è finanziato da Responsible Research Hospital, quale ente promotore, e da cofinanziatori privati. Nel novero dei cofinanziatori privati possono rientrare — senza che il presente avviso costituisca impegno, vincolo o preventiva individuazione di soggetti determinati — forme di supporto da parte di partner aziendali che trovassero mutuo beneficio dal proprio coinvolgimento nelle attività del nascente Centro, in qualunque forma ammessa dall'ordinamento (contributo economico, erogazione liberale, concessione in uso o in comodato di dotazioni tecnologiche, supporto formativo o scientifico), da regolarsi con separati accordi tra Responsible Research Hospital e i partner medesimi. Tali accordi sono estranei all'oggetto e al perimetro del presente avviso e non producono effetti sulla procedura da esso disciplinata. Il sistema sanitario regionale e sovraregionale — e con esso la Regione nel cui territorio il Centro ha sede — è individuato quale beneficiario delle attività formative e delle ricadute scientifiche e assistenziali del Centro, e non assume in alcuna forma il ruolo di soggetto finanziatore, cofinanziatore o titolare di oneri economici del progetto.

Il progetto scientifico del Centro, articolato nelle componenti di visione strategica, articolazione didattica, architettura tecnologica, governance e programma triennale, è disponibile presso la Direzione Generale di Responsible Research Hospital. Il presente avviso non riguarda l'affidamento operativo a

regime del Centro — che sarà oggetto di successiva procedura di evidenza pubblica per il tramite della stazione concedente individuata in sede di partenariato istituzionale — ma il preliminare e distinto incarico di progettazione esecutiva e set-up dell'infrastruttura formativa, propedeutico all'apertura operativa del Centro.

Responsible Research Hospital, quale ente promotore del progetto, finanzia autonomamente il presente incarico nell'esercizio della propria autonomia patrimoniale, in coerenza con le prerogative di soggetto privato erogatore di servizi sanitari accreditato e con la propria missione di innovazione strategica. Il presente incarico non è finanziato con risorse pubbliche né con risorse a carico del bilancio regionale.

2. Ente promotore e stazione concedente

Responsible Research Hospital S.p.A. — ente promotore del progetto e stazione concedente del presente avviso

Sede legale: Largo A. Gemelli 1 – 86100 Campobasso

P. IVA / Codice Fiscale: 01820260709

Referente tecnico del Progetto: Dr. Graziano Pernazza

PEC per la presentazione delle candidature: dir.gen@pec.responsible.hospital

3. Oggetto dell'avviso

Costituisce oggetto del presente avviso l'individuazione, mediante manifestazione di interesse aperta, dell'operatore economico cui affidare i servizi professionali e tecnici di progettazione esecutiva e set-up del Centro di Training in Chirurgia Robotica Avanzata, da consegnare in configurazione di piena operatività infrastrutturale e curriculare, pronta all'avvio delle attività formative — di seguito anche il «Servizio».

Il Servizio è finalizzato alla consegna del Centro in stato di pronto-avvio nelle sue componenti progettuali, metodologiche, curriculari e tecnologico-piattaforma. Esula dal Servizio l'erogazione operativa dei corsi a regime, la gestione corrente del Centro e la manutenzione evolutiva della piattaforma digitale, che saranno oggetto di distinta procedura di affidamento del Partner Tecnologico-Metodologico operativo, secondo quanto previsto dal progetto scientifico del Centro.

Il Servizio si articola in una componente trasversale di direzione e blueprint integrata e in tre componenti operative, descritte in dettaglio al successivo articolo 4:

- **Componente T (trasversale)** — Direzione di progetto, blueprint integrata del Centro e governance delle interazioni con la stazione concedente;
- **Componente A** — Implementazione della piattaforma digitale del Centro, su stack tecnologico misto (LMS open source configurato e componenti proprietari dell'aggiudicatario);
- **Componente B** — Progettazione esecutiva dei percorsi formativi e dell'architettura metodologica del Centro;
- **Componente C** — Generazione dei materiali didattici di lancio e dei materiali di comunicazione per l'apertura del Centro.

4. Perimetro e deliverable del Servizio

4.1 Componente T — Direzione di progetto, blueprint integrata e governance del Servizio

L'aggiudicatario assume la responsabilità di direzione complessiva del Servizio e produce la blueprint integrata del Centro — documento di sintesi architettuale che organizza in un quadro unitario le scelte strategiche, didattiche, metodologiche, tecnologiche e operative del Centro — assicurando coerenza interna tra le componenti operative A, B, C, raccordo con il progetto scientifico approvato e governance strutturata delle interazioni con la stazione concedente e con i suoi partner istituzionali (Università partner).

Deliverable della Componente T:

- Blueprint integrata del Centro: documento di sintesi architettuale (40-60 pagine indicative) che organizza in quadro unitario il modello operativo del Centro, il flusso del discente attraverso i percorsi, l'architettura logica di sistema, le interdipendenze tra piattaforma digitale e infrastrutture fisiche, il modello di governance interna del set-up, la roadmap di transizione al Partner Tecnologico-Metodologico operativo;
- Piano di Direzione del Servizio: cronoprogramma di dettaglio, piano di gestione del rischio, piano di comunicazione interna ed esterna del progetto, registro decisionale;
- Verbali delle interazioni con la stazione concedente di cui al successivo articolo 6, report mensili di stato avanzamento lavori, documentazione di milestone;
- Dossier di handover integrato al successivo Partner Tecnologico-Metodologico operativo, comprensivo della blueprint e di tutti i deliverable delle Componenti A, B, C.

4.2 Componente A — Piattaforma digitale del Centro

L'aggiudicatario implementa la piattaforma digitale del Centro adottando un approccio architettuale a stack misto, basato su LMS open source configurato e integrato con componenti proprietari dell'aggiudicatario stesso. La configurazione architettuale è motivata dall'esigenza di garantire al Centro indipendenza tecnologica di lungo periodo, riduzione strutturale dei costi di licenza e capacità evolutiva. La piattaforma deve risultare, al termine del Servizio, funzionalmente completa e tecnicamente collaudata, pronta a entrare in esercizio sotto la responsabilità del successivo Partner Tecnologico-Metodologico operativo.

La Componente A è governata, ai fini del collaudo finale, dal Documento di Architettura Tecnica (DAT) approvato a milestone M2, secondo quanto previsto dal successivo articolo 5.

Deliverable della Componente A:

- Documento di Architettura Tecnica della piattaforma (DAT), con specifica dello stack adottato, dei moduli proprietari integrati, delle interfacce predisposte, dei requisiti funzionali e non funzionali, dei criteri di accettazione della piattaforma e della roadmap evolutiva;
- Istanza operativa della piattaforma brandizzata Centro, ospitata in ambiente cloud conforme a GDPR e standard di sicurezza healthcare;
- Moduli funzionalmente attivi al collaudo: gestione discenti e iscrizioni; gestione percorsi multi-livello; sistema di assessment strutturato; reportistica e analytics di percorso; e-learning blended (LXP) per la

fase preoperatoria; modulo predisposto per la ricezione di metriche dai simulatori; modulo predisposto per video-review e tele-tutoring;

- Documentazione tecnica completa, manuali operativi per amministratori e tutor, dossier di handover al successivo gestore operativo.

4.3 Componente B — Progettazione esecutiva dei percorsi formativi

L'aggiudicatario produce il corpus progettuale esecutivo dei percorsi formativi del Centro, secondo l'architettura prevista dal progetto scientifico (quattro livelli formativi progressivi; programma Residents & Fellows in tre fasi; modello tripartito preoperatorio-intraoperatorio-postoperatorio; integrazione strutturata tra hard skill tecniche e non-technical skill).

Deliverable della Componente B:

- Curriculum esecutivo dei quattro livelli formativi (Introduzione; Base; Avanzato; Train-the-trainer), con definizione di obiettivi di apprendimento, articolazione modulare, mappa dei contenuti, tempi, modalità di assessment e criteri di certificazione;
- Curriculum esecutivo del Programma Residents & Fellows in tre fasi, raccordato con i requisiti delle Scuole di Specializzazione partner;
- Curriculum esecutivo dei percorsi dedicati alle ulteriori categorie di destinatari previste dal progetto scientifico (Primi Assistenti; personale infermieristico; Coordinatori di programma robotico);
- Sistema di assessment del Centro: rubric, scale validate, protocolli di debriefing strutturato e video-review, metodologia di integrazione delle metriche di performance dai simulatori, sistema di certificazione finale;
- Faculty Playbook: criteri di selezione della faculty docente, schema di onboarding, protocolli di valutazione continua, mappa delle competenze attese;
- Dossier preliminare per l'accreditamento ECM dei percorsi formativi del Centro, predisposto per la successiva presentazione formale da parte del provider che sarà individuato in sede operativa;
- Schemi convenzionali (template) per i rapporti del Centro con Scuole di Specializzazione, sala operatoria robotica clinica convenzionata, partner aziendali e industriali, comprensivi delle clausole a presidio dell'indipendenza scientifica e didattica del Centro.

4.4 Componente C — Materiali didattici di lancio e comunicazione apertura

L'aggiudicatario produce un set definito di materiali didattici pilota e l'apparato di comunicazione necessario all'apertura del Centro, in modo da consentire al successivo gestore operativo di avviare le prime edizioni dei corsi senza una fase di start-up materiali.

Deliverable della Componente C:

- Identità visiva del Centro: logo, sistema cromatico, tipografia, manuale di brand, applicazioni;
- Library di template didattici: moduli e-learning preoperatori, scenari simulativi non-tecnici, template di debriefing e video-review, schema dei materiali per ciascun livello formativo;

- Contenuti finiti dei moduli e-learning preoperatori del Livello 1 (Introduzione) per le prime due edizioni programmate;
- Pacchetto di comunicazione apertura: sito vetrina del Centro, pitch deck istituzionale, materiali per la stampa e per gli stakeholder, piano di lancio.

4.5 Esclusioni dal perimetro

Sono espressamente escluse dal perimetro del Servizio le seguenti attività, che saranno oggetto di distinto affidamento al Partner Tecnologico-Metodologico operativo del Centro:

- Erogazione operativa dei corsi a regime;
- Gestione corrente del Centro (faculty operations, gestione discenti a regime, gestione delle sessioni di simulazione, dry-lab, wet-lab e sala operatoria);
- Manutenzione evolutiva e correttiva della piattaforma digitale oltre la finestra di garanzia post-consegna prevista al successivo articolo 5.

4.6 Natura del Servizio rispetto alle dotazioni tecnologiche del Centro

Si precisa espressamente, ad evitare ogni equivoco interpretativo, che il presente Servizio NON comprende, in alcuna sua componente, la fornitura di:

- equipaggiamento clinico di qualsiasi natura;
- piattaforme robotiche chirurgiche;
- simulatori chirurgici (console-based, dual-console, VR/MR di terza parte o di altra natura);
- attrezzature di dry-lab e wet-lab, modelli sintetici e biologici;
- apparecchiature audio-video per sala operatoria, sistemi di registrazione e trasmissione di sala;
- ogni altra dotazione tecnologica fisica del Centro.

Tutte le dotazioni tecnologiche fisiche del Centro sono oggetto di distinta procedura di acquisizione (CAPEX) in capo a Responsible Research Hospital e ai cofinanziatori privati del Centro — ivi inclusi gli eventuali partner aziendali di cui all'articolo 1, anche mediante concessione in uso o in comodato delle dotazioni — secondo le specifiche tecniche elaborate dall'aggiudicatario del presente Servizio nell'ambito del Documento di Architettura Tecnica e dei deliverable delle Componenti A e B.

Le specifiche tecniche di cui al precedente capoverso sono elaborate dall'aggiudicatario secondo criteri di neutralità tecnologica, per requisiti funzionali e prestazionali e non per marca o modello, e restano indipendenti dall'eventuale coinvolgimento di partner aziendali nel supporto al Centro.

All'aggiudicatario è invece richiesto, ai sensi del successivo articolo 7, di dimostrare conoscenza approfondita e capacità di utilizzo didattico delle tecnologie sopra citate, in misura tale da consentire: (i) l'elaborazione delle specifiche tecniche di acquisizione delle dotazioni fisiche; (ii) la progettazione dei percorsi formativi che vi si fondano; (iii) l'integrazione metodologica delle diverse tecnologie nel curriculum del Centro; (iv) il successivo handover al Partner Tecnologico-Metodologico operativo del

Centro che eserciterà la responsabilità gestionale a regime.

La distinzione tra requisito di conoscenza tecnologica (presente) e requisito di fornitura fisica (assente) è elemento qualificante e non derogabile del presente avviso.

5. Importo a base d'asta, modalità di remunerazione e criteri di accettazione

L'importo complessivo a base d'asta del Servizio è fissato in:

€ 85.000,00 (ottantacinquemila/00) — IVA esclusa

L'importo è onnicomprensivo delle quattro componenti del Servizio (T, A, B, C), delle spese vive di trasferta, delle licenze software open source o gratuite di terze parti necessarie alla piattaforma, della documentazione tecnica e progettuale, dell'attività di handover al successivo gestore operativo, della finestra di garanzia post-consegna sulla piattaforma digitale della durata di 60 (sessanta) giorni dalla data di collaudo positivo.

Sono escluse dall'importo a base d'asta le licenze software di componenti proprietari di terze parti commerciali che si rendano eventualmente necessarie e non già nella disponibilità dell'aggiudicatario, da concordare preventivamente per iscritto con la stazione concedente.

5.1 Schema di remunerazione per milestone

La remunerazione è strutturata per milestone, secondo lo schema seguente:

Milestone	Evento abilitante	Quota
M0 — Avvio	Sottoscrizione del contratto e kickoff	20%
M2 — Architettura	Approvazione del Documento di Architettura Tecnica (DAT) della piattaforma e del curriculum esecutivo dei Livelli 1 e 2; consegna prima versione della Blueprint integrata	30%
M4 — Demo & ID	Demo operativa della piattaforma in ambiente di test; consegna del curriculum esecutivo Livelli 3-4 e del Programma Residents & Fellows; consegna del Sistema di Assessment	30%
M5 — Consegna	Collaudo positivo della piattaforma rispetto al DAT; consegna di tutti i deliverable delle Componenti T, B, C; handover documentale completo	20%

5.2 Il Documento di Architettura Tecnica (DAT) come specifica vincolante

Il Documento di Architettura Tecnica della piattaforma digitale del Centro, prodotto dall'aggiudicatario e approvato dalla stazione concedente in occasione della milestone M2, costituisce specifica tecnica vincolante della Componente A del Servizio.

Ai fini delle successive verifiche di accettazione dei deliverable e del collaudo finale alla milestone M5, fa fede quanto specificato nel DAT in termini di:

- stack tecnologico adottato e componenti proprietari integrati;
- requisiti funzionali della piattaforma e moduli da rendere operativi al collaudo;

- requisiti non funzionali (prestazioni, sicurezza, scalabilità, conformità GDPR);
- interfacce predisposte verso sistemi esterni (simulatori, sistemi di registrazione video, sistemi informativi dell'Università partner);
- criteri di accettazione tecnici e protocolli di test da eseguire al collaudo;
- documentazione di handover prevista.

Eventuali modifiche al DAT successive alla sua approvazione richiedono accordo scritto fra le parti e possono comportare, ove sostanziali, una rimodulazione del cronoprogramma e/o dei contenuti delle milestone successive, da regolarsi con atto integrativo. Il DAT è la base contrattuale rispetto alla quale si misura la conformità della consegna finale: il collaudo della piattaforma è positivo se e solo se la piattaforma soddisfa quanto specificato nel DAT.

Per analogia, e fatta salva la diversa natura dei deliverable, la prima versione approvata della Blueprint integrata (Componente T) costituisce riferimento di coerenza architettuale per i deliverable delle Componenti B e C.

6. Durata e governance delle interazioni con la stazione concedente

La durata complessiva del Servizio è fissata in 5 (cinque) mesi naturali e consecutivi a decorrere dalla data di sottoscrizione del contratto, salvo eventuali sospensioni motivate concordate per iscritto fra le parti.

La governance delle interazioni con la stazione concedente è elemento integrante del Servizio e ricade nella Componente T. La proposta dell'aggiudicatario deve esplicitare l'articolazione quantitativa delle interazioni previste (workshop, riunioni di milestone, check-in di coordinamento, sessioni di consultazione specialistica) e i relativi format operativi.

La stazione concedente designa un proprio referente operativo unico per le interlocuzioni di progetto, garantisce la tempestività delle approvazioni di milestone con tempi di risposta non superiori a 10 (dieci) giorni lavorativi dalla consegna dei deliverable, e si rende disponibile alle interazioni quantificate dalla proposta dell'aggiudicatario secondo un calendario concordato in fase di kickoff.

7. Requisiti di partecipazione

Possono manifestare interesse al Servizio gli operatori economici che, alla data di presentazione della candidatura, siano in possesso dei requisiti seguenti, da dimostrarsi mediante documentazione probatoria allegata alla candidatura.

7.1 Requisiti di idoneità professionale

- Iscrizione al registro delle imprese presso la competente Camera di Commercio per attività coerenti con l'oggetto del Servizio (formazione, sviluppo software, consulenza in ambito sanitario);
- DURC regolare alla data di presentazione della candidatura;

- Assenza delle cause di esclusione previste dalla normativa vigente in materia di affidamenti pubblici, in via analogica e quale presidio di affidabilità del contraente.

7.2 Requisiti di capacità tecnico-professionale

I seguenti requisiti devono essere posseduti cumulativamente. La clausola «o equivalenti» è da intendersi riferita a titoli, esperienze, metodologie o framework che, sebbene non testualmente coincidenti con quelli citati, ne presentino contenuto, struttura e riconoscibilità sostanzialmente equipollenti, da dimostrarsi a cura del candidato in sede di manifestazione di interesse.

R1 — Esperienza in progettazione formativa in ambito chirurgico mini-invasivo o robotico

Esperienza documentata di almeno 3 (tre) anni nella progettazione e/o erogazione di percorsi formativi in ambito chirurgico mini-invasivo o robotico, attestata da almeno 5 (cinque) incarichi/edizioni distinti negli ultimi 5 (cinque) anni.

R2 — Disponibilità di piattaforma digitale per la formazione healthcare

Disponibilità documentata di piattaforma tecnologica per l'erogazione di percorsi formativi in ambito sanitario, con architettura cloud, conforme al GDPR e agli standard di sicurezza applicabili al settore healthcare, idonea a supportare in modo integrato:

- gestione di percorsi formativi multi-livello con tracciamento del progresso del discente;
- sistema di assessment strutturato con rubric e scale di valutazione;
- ricezione e gestione di dati di performance provenienti da fonti esterne, inclusi simulatori chirurgici;
- funzionalità di video-review e supporto al tele-tutoring;
- reportistica e analytics di percorso.

Il requisito è dimostrato mediante:

- dichiarazione tecnica dettagliata dello stack tecnologico proposto, con indicazione delle componenti software utilizzate — proprietarie, open source o di terze parti — e del relativo stato di maturità (in esercizio presso clienti, in esercizio interno, da configurare o sviluppare ad hoc per il Servizio);
- almeno 2 (due) referenze di precedenti progetti dell'operatore economico in cui siano stati impiegati componenti tecnologici, metodologici o architetture analoghi a quelli proposti, in ambito healthcare, education o formazione professionale ad alta complessità.

R3 — Track record in formazione integrata hard skill / non-technical skill in healthcare

Track record documentato di erogazione, negli ultimi 5 (cinque) anni, di almeno 3 (tre) edizioni di programmi formativi in ambito sanitario che integrino in un percorso unico (a) componenti tecniche e (b) componenti non-tecniche secondo metodologie internazionalmente riconosciute (a titolo esemplificativo e non esaustivo: NOTSS — Non-Technical Skills for Surgeons; CRM — Crew Resource Management; LEGO® Serious Play applicato a contesti sanitari; metodologie di facilitazione esperienziale healthcare; framework equivalenti).

R4 — Composizione del team di progetto

Disponibilità nel team di progetto delle figure professionali seguenti, dimostrata mediante curriculum vitae allegati alla candidatura:

- una figura medico-chirurgica con specializzazione conseguita, esperienza documentata in chirurgia robotica e incarico attivo di preceptorship/proctoring su almeno una piattaforma robotica;
- una figura metodologica di learning experience design e instructional design in ambito healthcare, con esperienza documentata in metodologie di facilitazione esperienziale e/o non-technical skills training;
- una figura tecnica responsabile dello sviluppo della piattaforma digitale, con esperienza documentata in implementazione di LMS open source e sviluppo di componenti integrati.

R5 — Produzione scientifica o divulgativa in chirurgia robotica e/o formazione chirurgica

Almeno 3 (tre) pubblicazioni indicizzate, contributi a libro, capitoli di atlanti chirurgici, interventi a congressi internazionali o equivalenti — negli ultimi 5 (cinque) anni — riferibili al team di progetto o all'operatore economico candidato, in ambito di chirurgia robotica, formazione chirurgica o tecnologie didattiche per la formazione sanitaria.

R6 — Capacità linguistica

Capacità documentata di operare in lingua italiana e inglese, attestata mediante esperienze pregresse di erogazione di servizi formativi o tecnici in entrambe le lingue.

R7 — Conoscenza documentata dell'ecosistema tecnologico per la formazione robotica

Conoscenza documentata, attestata da esperienze pregresse del team di progetto o dell'operatore economico candidato, dell'ecosistema tecnologico per la formazione in chirurgia robotica, comprensivo di:

- piattaforme robotiche chirurgiche commercialmente disponibili (a titolo esemplificativo e non esaustivo: da Vinci, Hugo Medtronic, Versius CMR, Hinotori, Senhance, Distalmotion Dexter);
- simulatori console-based e dual-console per le piattaforme robotiche, sistemi di simulazione VR/MR di terza parte con curriculum validati;
- dotazioni di dry-lab e wet-lab, modelli sintetici e biologici per la formazione chirurgica;
- sistemi di registrazione, trasmissione e analisi video della sala operatoria robotica.

Il requisito è dimostrato mediante curricula del team di progetto, esperienze di docenza o tutoraggio sui sistemi citati, partecipazione a programmi formativi certificati sulle piattaforme medesime, pubblicazioni o equivalenti. Si ribadisce, in conformità all'articolo 4.6 del presente avviso, che il presente requisito riguarda la conoscenza e la capacità di utilizzo didattico delle tecnologie, e non la loro fornitura fisica, che esula dal perimetro del Servizio.

8. Criteri di valutazione delle manifestazioni di interesse

Le manifestazioni di interesse che superino la fase di verifica dei requisiti saranno valutate sulla base dei criteri seguenti, secondo il principio dell'offerta economicamente più vantaggiosa:

Criterio	Sotto-criteri principali	Punti
A. Qualità tecnica e metodologica della proposta progettuale	Coerenza architettuale piattaforma; solidità della Blueprint integrata; solidità metodologica dei curricula; qualità del sistema di assessment; integrazione hard+soft skill; piano di handover	50
B. Profilo professionale del team	Profilo clinico-chirurgico e robotico; profilo metodologico-formativo; profilo tecnico; complementarità del team	25
C. Offerta economica	Ribasso percentuale rispetto alla base d'asta	15
D. Cronoprogramma e governance delle interazioni	Realisticità del cronoprogramma; piano di gestione dei rischi; quantificazione e qualità delle interazioni con la stazione concedente	10
TOTALE		100

La soglia di sbarramento sulla qualità tecnica (criteri A + B) è fissata in 50 (cinquanta) punti su 75 (settantacinque) disponibili. Manifestazioni di interesse che non raggiungano tale soglia non saranno considerate, indipendentemente dal punteggio conseguito sui criteri C e D.

Sull'offerta economica si applica la formula del ribasso lineare, con punteggio pieno alla migliore offerta e ribassi superiori al 20% (venti per cento) ricondotti convenzionalmente al massimo ribasso al 20%, in coerenza con il principio di salvaguardia della sostenibilità della prestazione.

9. Modalità di presentazione delle candidature

La manifestazione di interesse, redatta in lingua italiana e sottoscritta dal legale rappresentante dell'operatore economico candidato, deve essere trasmessa all'indirizzo PEC indicato al precedente articolo 2 entro il termine perentorio delle ore 24:00 del giorno 31/08/2026, a pena di esclusione.

La candidatura deve contenere:

- Domanda di partecipazione e dichiarazione sostitutiva dei requisiti di idoneità professionale (art. 7.1);
- Documentazione probatoria dei requisiti di capacità tecnico-professionale (art. 7.2 — requisiti da R1 a R7), comprensiva di referenze, dichiarazioni tecniche, curriculum vitae del team di progetto, elenco delle pubblicazioni/produzioni scientifiche;

- Proposta tecnica articolata sulle quattro componenti del Servizio (T, A, B, C), comprensiva di approccio metodologico, architettura preliminare della piattaforma, articolazione dei deliverable, cronoprogramma di massima, quantificazione delle interazioni con la stazione concedente, piano di gestione del rischio. Lunghezza massima 25 pagine A4, font 11pt, esclusi allegati;
- Offerta economica, espressa come ribasso percentuale unico rispetto alla base d'asta di cui all'articolo 5, sottoscritta dal legale rappresentante.

10. Disposizioni finali

Il presente avviso ha natura di manifestazione di interesse ed è finalizzato alla raccolta di candidature qualificate. Non costituisce procedura di gara né proposta contrattuale, non vincola Responsible Research Hospital all'affidamento del Servizio e non genera diritti di prelazione, aspettativa, o pretesa di alcun genere in capo agli operatori economici partecipanti.

Responsible Research Hospital si riserva ogni più ampia facoltà in ordine alla valutazione delle candidature, all'eventuale richiesta di integrazioni o chiarimenti, all'audizione dei candidati, all'aggiudicazione anche in presenza di una sola candidatura ritenuta idonea, alla non aggiudicazione qualora nessuna candidatura risulti adeguata, alla revoca o modifica del presente avviso. Il presente avviso non costituisce procedura di affidamento pubblico ai sensi del D.Lgs. 36/2023 e successive modificazioni.

Il trattamento dei dati personali è effettuato in conformità al Regolamento UE 2016/679 (GDPR) e alla normativa italiana vigente. Titolare del trattamento è Responsible Research Hospital.

Per ogni controversia derivante dall'esecuzione del contratto stipulato a seguito del presente avviso sarà competente in via esclusiva il Foro di Campobasso.

Campobasso, 6 agosto 2026

Il Legale Rappresentante
Dott. Stefano Petracca
Responsible Research Hospital