

Avviso di consultazione preliminare di mercato propedeutica all'indizione di una procedura negoziata senza preventiva pubblicazione di bando di gara per l'acquisizione dei programmi software 3M™ CGS versione Server e 3M-Decisys con modulo 3M APR-DRG e Data Quality Editor (DQE) e dei relativi servizi di manutenzione, assistenza, affiancamento e formazione.

S'informa che l'Agenzia Regionale Sanitaria (ARS) intende avviare una procedura negoziata senza previa pubblicazione di bando di gara con la ditta 3M Italia per l'acquisizione delle **licenze d'uso illimitate dei software 3M™ CGS versione Server e 3M-Decisys con modulo 3M APR-DRG + Data Quality Editor (DQE) e dei relativi servizi di manutenzione, assistenza, affiancamento e formazione.**

Il presente Avviso persegue le finalità di cui all'art. 66, comma 1, del D.Lgs. n. 50/2016 e smi (Codice degli appalti) ed è volto – sulla base delle indicazioni fornite dall'Autorità nazionale anticorruzione (ANAC) – a:

- garantire la massima pubblicità all'iniziativa per assicurare la più ampia diffusione delle informazioni;
- ottenere la più proficua partecipazione da parte dei soggetti interessati;
- ricevere, da parte dei soggetti interessati, osservazioni e suggerimenti per una più compiuta conoscenza del mercato anche mediante la proposta di eventuali soluzioni alternative a quelle descritte al precedente punto;
- verificare la sussistenza dei presupposti di cui all'art. 63, comma 2, lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016, per l'avvio di una procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara per l'acquisizione dei servizi in oggetto, ovvero ad individuare l'esistenza di soluzioni alternative dotate delle caratteristiche e degli strumenti individuati dall'ARS e di seguito specificati.

La Stazione appaltante valuterà le soluzioni alternative ragionevoli eventualmente proposte nel contesto dei contributi forniti. La Stazione appaltante procederà all'acquisto mediante procedura negoziata senza pubblicazione del bando ai sensi dell'art. 63 comma 2 lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016, con la ditta 3M Italia, qualora a conclusione dell'istruttoria, ravvisi la sussistenza dei relativi presupposti e non ritenga quindi percorribili le soluzioni alternative ragionevoli eventualmente proposte.

Descrizione dell'esigenza funzionale da soddisfare

L'ARS intende acquisire:

1) Licenze illimitate del sistema 3M™ Core Grouping Software (Grouper) versione server

Il software che assegna il DRG ai singoli casi, utilizzando alcuni dei dati presenti nella Scheda di Dimissione Ospedaliera (SDO), quali sesso, età, modalità di dimissione, Codici ICD-9-CM validi di diagnosi principale e secondarie, Codici ICD-9-CM validi di interventi chirurgico / procedure principali o parto.

Oltre all'algoritmo per l'assegnazione dei descrittori dei sistemi DRG, tale strumento fornisce informazioni statistiche sulla durata di degenza, codici di ritorno, flag di validità dei codici per ogni dimesso.

Il modulo può essere installato a livello centrale ma per necessità di integrazione con gli ADT locali è attualmente installato nelle sale server aziendali/area Vasta.

Si prevede che l'ASUR acquisisca un unico sistema di ADT aziendale, pertanto il modulo dovrà essere installato in modalità centralizzata ed integrato con il nuovo sistema.



2) Licenze illimitate del sistema 3M-Decisys con modulo 3M APR-DRG + Data Quality Editor (DQE)

È un software gestionale di analisi della produzione ospedaliera e dei ricoveri ospedalieri, che permette di misurare le performance, gestire le risorse e migliorare l'erogazione di servizi sanitari analizzando qualsiasi campione di dimessi da ricovero ordinario e day hospital con norme esterne.

Le analisi possono essere sviluppate sia a livello di ospedale che di reparto e fino alla singola SDO del paziente.

Il sistema di classificazione **3M™ APR-DRG** consente di articolare il ricovero in sottoclassi che differenziano i pazienti in relazione alla severità della malattia e al rischio di morte. Questa classificazione è particolarmente utile nel campo degli studi sull'appropriatezza organizzativa dei ricoveri ospedalieri.

Il modulo **3M™ Data Quality Editor (DQE)** è un programma di verifica della qualità e della conformità del processo di compilazione e di codifica della SDO. Il DQE Consente di individuare potenziali errori di accuratezza o di codifica fondamentali in ottica di rimborsi delle prestazioni. La valutazione avviene attraverso 47 controlli di clinici, di codifica e di consumo di risorse (edit) effettuati su alcuni valori delle variabili riportati nella singola SDO; tali controlli sono relativi sia alla validità dei valori assunti da singoli campi sia alla plausibilità dell'associazione dei valori assunti da specifici campi. Per esempio un edit segnala la presenza di una procedura che influenza il DRG ma che non è eseguita per alcuna delle diagnosi riportate, mentre altri valutano la plausibilità dell'associazione fra età e diagnosi riportata. Ogni edit può prevedere o meno una proposta di modifica ai valori riportati nella SDO, sulla base del tipo di non conformità individuato. Per tutti gli edit che prevedono una proposta di modifica, è simulata una reattribuzione del DRG. Viene calcolata, in fase di simulazione, la differenza fra il peso relativo per DRG originale e quello ottenuto a seguito delle modifiche proposte.

Il modulo deve essere installato centralmente nel data center Regione Marche ed è alimentato, dal livello centrale e dalle aziende sanitarie, con le SDO formattate secondo le specifiche regionali.

Il modulo comprende algoritmi sviluppati secondo la normativa nazionale (Accordo interregionale per la compensazione della mobilità sanitaria) e regionale (Piano dei controlli delle prestazioni sanitarie) ed è di supporto al processo di monitoraggio e controllo della mobilità passiva extra regionale e delle prestazioni sanitarie a cura del Comitato di controllo delle Prestazioni Sanitarie Regionale (CVPSR) .

3) Servizi di manutenzione, assistenza, affiancamento e formazione.

Durata dell'appalto:

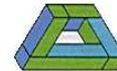
La durata dell'appalto è di 36 mesi, prorogabili fino ad ulteriori 24 mesi.

Importo presunto:

L'importo triennale presunto dell'appalto, è di € 359.700,00 + IVA, oltre a presunti € 239.800,00 + IVA per l'eventuale proroga per ulteriori 24 mesi.

Requisiti di partecipazione:

1. possesso dei requisiti di ordine generale, art. 80 del D.Lgs. n. 50/2066;
2. iscrizione alla CCIAA;
3. dichiarazione di essere in possesso di tutte le autorizzazioni previste dalla normativa vigente per la produzione e la commercializzazione dei prodotti offerti



Modalità Richiesta di partecipazione:

Gli operatori del mercato, in possesso dei requisiti sopra indicati e che ritengano di poter fornire licenze d'uso illimitate dei software 3M™ CGS versione Server e 3M-Decisys con modulo 3M APR + DQE e dei relativi servizi di manutenzione, assistenza, affiancamento e formazione rispondenti al fabbisogno e agli strumenti individuati dall'ARS, ovvero di suggerire e dimostrare la praticabilità di soluzioni alternative, dovranno presentare una domanda, in carta semplice, redatta secondo l'allegato modello (allegato A), che dovrà essere sottoscritta, con firma non autenticata e leggibile, dal legale rappresentante della società e corredata, pena l'esclusione, da copia fotostatica di un documento di identità o di riconoscimento (fronte/retro) in corso di validità.

Tale domanda dovrà pervenire entro il **giorno 04/04/2018, alle ore 10.00**, a mezzo posta Raccomandata AR, ovvero a mezzo P.E.C. (regione.marche.ars@emarche.it), ovvero mediante consegna diretta all'Ufficio Protocollo dell'ARS, al seguente indirizzo:

**AGENZIA REGIONALE SANITARIA - REGIONE MARCHE
P.F. HTA e TECNOLOGIE BIOMEDICHE
VIA GENTILE DA FABRIANO 3 - 60125 ANCONA**

All'esterno della busta dovrà essere riportata la seguente dicitura "CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PER FORNITURA DEI SOFTWARE 3M™ CGS VERSIONE SERVER e 3M-Decisys con modulo 3M APR + DQE". Non saranno in alcun caso prese in considerazione le manifestazioni di interesse pervenute oltre il suddetto termine.

La manifestazione di interesse suddetta non potrà essere in alcun modo vincolante per la ARS, che si riserva, comunque, la facoltà di invitare, a proprio insindacabile giudizio, anche altre Ditte operanti nel settore e non assume alcun vincolo in ordine alla prosecuzione della propria attività negoziale.

Si precisa, comunque, che non sono previste graduatorie, attribuzioni di punteggio o altre classifiche di merito in quanto la finalità del presente avviso è quella di acquisire la conoscibilità e la disponibilità di soggetti componenti il mercato dei servizi in oggetto. L'acquisizione delle domande, inoltre, non comporterà l'assunzione di alcun obbligo specifico da parte dell'Amministrazione in ordine alla prosecuzione della propria attività negoziale né l'attribuzione ai soggetti partecipanti di alcun diritto in ordine all'affidamento del servizio.

In ogni caso l'Amministrazione si riserva, a proprio insindacabile giudizio, di annullare o revocare il presente avviso, ovvero di non dar corso ad alcuna procedura, senza che possa essere avanzata alcuna pretesa da parte dei soggetti interessati, nonché di procedere alla richiesta di offerta anche in presenza di una sola manifestazione di interesse.

Nel caso in cui l'Amministrazione intenda procedere con la procedura negoziata per l'affidamento del servizio oggetto del presente avviso, nella lettera di richiesta di offerta, inviata a tutti i soggetti richiedenti in possesso dei requisiti previsti, saranno meglio precisate le condizioni contrattuali le prestazioni da effettuare e gli elementi di valutazione dell'offerta.

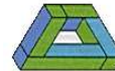
I dati forniti dai soggetti partecipanti verranno trattati, ai sensi del D.Lgs. 196/2003 e ss.mm.ii., esclusivamente per le finalità connesse all'espletamento delle procedure relative al presente avviso.

Responsabile Unico del Procedimento è l'Ing. Giancarlo Conti, Dirigente della P.F. HTA e tecnologie biomediche presso l'ARS – tel. 071/8064093.

Eventuali richieste di informazioni complementari e/o di chiarimenti possono essere presentate a mezzo pec regione.marche.ars@emarche.it e p.c. giancarlo.conti@regione.marche.it entro il termine perentorio del 26/03/2018 ore 10:00.



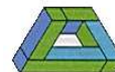
REGIONE MARCHE
Giunta Regionale



AGENZIA REGIONALE SANITARIA

Eventuali integrazioni alla documentazione di gara e le risposte ad eventuali richieste di chiarimento pervenute verranno pubblicate sul sito internet dell'ARS.

IL RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO
Ing. Giancarlo Conti



ALLEGATO A

**Spett.le AGENZIA REGIONALE SANITARIA
REGIONE MARCHE
P.F. HTA e TECNOLOGIE BIOMEDICHE
Via G. da Fabriano, 3
60125 ANCONA**

Il sottoscritto nato a
il Cod. Fiscale n..... , residente in
.....
n....., in qualità di legale rappresentante/titolare di
.....

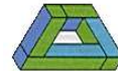
CHIEDE

di partecipare alla consultazione preliminare di mercato finalizzata all'individuazione di operatori economici con i quali avviare una procedura negoziata per l'acquisizione della versione a licenze illimitate dei programmi software 3M™ CGS versione Server e 3M-Decisys con modulo 3M APR-DRG e Data Quality Editor (DQE) e dei relativi servizi di manutenzione, assistenza, affiancamento e formazione

A tal fine, ai sensi degli articoli 46 e 47 del DPR 28 dicembre 2000 n. 445, consapevole delle sanzioni penali previste dall'articolo 76 del medesimo DPR 445/2000, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate,

DICHIARA:

- 1) che l'impresa che rappresenta è iscritta nel registro delle imprese della camera di Commercio di _____ per le seguenti attività: _____
- 2) che l'impresa che rappresenta non si trova in alcuna delle situazioni di esclusione, divieti o incapacità a contrarre con la pubblica amministrazione di cui all'art. 80 D.lgs. 50/2016 e s.m.i. o previste in altre leggi speciali;
- 3) dichiara, inoltre, di essere informato, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 13 del D.lgs. 196/2003, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.



ALLEGA (barrare la/le caselle corrispondenti):

- dichiarazione, redatta nelle forme di cui al D.P.R. 445/2000, attestante chi detiene i diritti di esclusiva della produzione oggetto della fornitura;
- dichiarazione del fornitore, redatta nelle forme di cui al D.P.R. 445/2000, di esclusività di commercializzazione;
- dichiarazione di essere in possesso di tutte le autorizzazioni previste dalla normativa vigente per la produzione e la commercializzazione dei prodotti offerti e di impegnarsi a comunicare all'Ente le eventuali sospensioni e revoche delle autorizzazioni di cui sopra;
- documentazione tecnica del sistema proposto atte a dimostrarne la conformità alle caratteristiche e alle funzionalità descritte nell'avviso di consultazione preliminare.

Luogo e data _____

Firma _____

ALLEGARE FOTOCOPIA DI UN DOCUMENTO DI IDENTITÀ IN CORSO DI VALIDITÀ DEL DICHIARANTE.

INFORMATIVA SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi dell'art. 13 del D.lgs. N. 196/2003 "Codice in materia di protezione dei dati personali" Vi informiamo che la raccolta ed il trattamento dei dati personali, da Voi forniti sono effettuati al fine di consentire all'ARS di condurre le attività di cui al D.Lgs.50/2016 tra le quali, a titolo esemplificativo, la definizione di strategie di acquisto su tipologie di beni e servizi, stabilire il prezzo base nei bandi o inviti mediante ricerche di mercato per analisi economiche e statistiche.

Ai sensi e per gli effetti della suddetta normativa, all'Amministrazione compete l'obbligo di fornire alcune informazioni riguardanti il loro utilizzo.

Il trattamento dei dati per le anzidette finalità, improntato alla massima riservatezza e sicurezza nel rispetto della normativa sopra richiamata, dei regolamenti e della normativa comunitaria, avrà luogo con modalità sia automatizzate sia non automatizzate.

Il conferimento dei dati all'Amministrazione è facoltativo; l'eventuale rifiuto di fornire gli stessi comporta l'impossibilità di acquisire le informazioni ed i dati richiesti relativi alla vostra azienda.

Di norma i dati forniti non rientrano tra i dati classificabili come "sensibili" e "giudiziari", ai sensi dell'art. 4, comma 1, lettere d) ed e) del D.lgs. 196/2003.

I dati per le finalità sopra evidenziate possono essere comunicati oltre che ai dipendenti dell'Amministrazione anche alle seguenti persone o enti che all'uopo possono effettuare operazioni di trattamento per conto dell'Amministrazione regionale: società o consulenti incaricati, Enti, Autorità o Istituzioni o Amministrazioni Pubbliche, collaboratori autonomi dell'Amministrazione o di altre società e/o Enti collegati.

L'elenco dettagliato dei soggetti ai quali i dati personali potranno essere comunicati, sarà fornito dietro espressa richiesta dell'interessato.

L'invio all'ARS del Documento di "Risposta all'avviso di indagine di mercato" implica il consenso al trattamento dei dati forniti.