

# Consultazione preliminare di mercato

**FORNITURA DI VALVOLE CARDIACHE, TUBI VALVOLATI E ANELLI VALVOLARI OCCORRENTI ALLE AA.SS. DELLA REGIONE CAMPANIA**

Napoli, 28 aprile 2026

# Sommario

- Premesse
- Obiettivo
- Oggetto della procedura
- Criterio di aggiudicazione
- Strumento di acquisto
- Elenco Lotti
- Requisiti minimi Generali comuni dei dispositivi
- Requisiti minimi
- Norme tecniche di riferimento
- Certificazioni e focus
- Note



## PREMESSE

Con Determinazione Dirigenziale n. 345 del 19.12.2024 è stato approvato il Piano delle iniziative di gare centralizzate per la fornitura di beni e servizi, che So.Re.Sa. S.p.A. intende espletare nell'anno 2025, tra le quali è compresa, tra le altre, anche la procedura de quo.

L'iniziativa è stata riproposta nel piano delle iniziative per l'anno 2025, pubblicato con Determinazione 368 del 29.12.2025

## OBIETTIVO

- So.Re.Sa. SpA intende avvalersi della Consultazione preliminare di mercato, ai sensi dell'art.77 del D.lgs.36/2023, al fine di:
- Divulgare agli operatori economici del settore le proprie intenzioni di acquisto e i requisiti richiesti ;
- Acquisire dal mercato interessato contributi, suggerimenti e ogni altro elemento utile alla predisposizione definitiva degli atti di gara.

La procedura ha ad oggetto la fornitura di:

**VALVOLE CARDIACHE, TUBI VALVOLATI E ANELLI  
VALVOLARI**

**Servizi connessi inclusi nel prezzo quali:**

1. Trasporto e consegna
2. Conto deposito
3. Formazione e informazione
4. Supporto e Assistenza Tecnica

## Criterio di aggiudicazione

L'aggiudicazione avverrà secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa sulla base del **miglior rapporto qualità/prezzo** ai sensi dell'art 108, comma 2, del D.lgs. n. 36 del 2023.

ELEMENTI	PUNTEGGIO MASSIMO
Punteggio tecnico massimo	70
Punteggio economico massimo	30
Punteggio Totale	100

## Strumento di acquisto

Lo strumento di acquisto della presente procedura è «Accordo quadro Multifornitore» disciplinato dall'art. 59 del D.Lgs. 36/2023.

L'Accordo Quadro definisce la disciplina normativa e contrattuale relativa alle condizioni e alle modalità di esecuzione delle prestazioni oggetto dei singoli contratti di fornitura.

Questa modalità consente:

1. Maggiore concorrenza;
2. Maggiore qualità;
3. Flessibilità;
4. Ottimizzazione delle scelte;
5. Continuità della fornitura.

A seguito dell'aggiudicazione della procedura di gara gara e della stipula dell'accordo quadro da parte di So.Re.Sa. S.p.A., le singole Aziende Sanitarie ed Ospedaliere possano procedere all'approvvigionamento dei materiali tramite ordini di fornitura emessi direttamente nei confronti dell'aggiudicatario della Convenzione.

## ELENCO LOTTI



LOTTO	CID	DESCRIZIONE	U.M.
1	P070301	Valvole cardiache biologiche aortiche porcine con supporto	Pezzo
2	P070301	Valvole cardiache biologiche mitraliche porcine con supporto	Pezzo
3	P070301	Valvole cardiache biologiche aortiche pericardiche con lembi interni o esterni allo stent per impianto sopra-anulare e/o intra-anulare	Pezzo
4	P070301	Valvole cardiache biologiche aortiche pericardiche con stent espandibile	Pezzo
5	P070301	Valvole cardiache biologiche mitraliche pericardiche con stent espandibile	Pezzo
6	P070301	Valvole cardiache biologiche mitraliche pericardiche ad impianto facilitato e/o sutureless	Pezzo
7	P070301	Valvole cardiache biologiche aortiche pericardiche ad impianto facilitato e/o sutureless	Pezzo
8	P070301	Valvole cardiache biologiche mitraliche pericardiche per impianto sopra-anulare e/o intra-anulare	Pezzo
9	P070301	Valvole cardiache biologiche aortiche pericardiche per impianto sopra-anulare e/o intra-anulare	Pezzo
10	P0700302	Valvole cardiache meccaniche mitraliche con sistema di protezione degli elementi mobili	Pezzo
11	P0700302	Valvole cardiache meccaniche aortiche con sistema di protezione degli elementi mobili	Pezzo
12	P0700302	Valvole cardiache meccaniche mitraliche ad impianto sopra/intra-anulare	Pezzo
13	P0700302	Valvole cardiache meccaniche aortiche ad impianto sopra/intra-anulare	Pezzo
14	P0703010101	Condotti protesici valvolati tipo Valsalva preassemblati con protesi biologica in pericardio bovino	Pezzo

LOTTO	CID	DESCRIZIONE	U.M.
15	P07030302	Tubi valvolati meccanici aortici con protesi vascolare tipo Valsalva	Pezzo
16	P07030302	Tubi valvolati meccanici aortici con protesi vascolare retta	Pezzo
17	P07030302	Tubi valvolati meccanici con necessità di ridotto dosaggio di terapia anticoagulante per la chirurgia della radice aortica	Pezzo
18	P07030301	Tubi valvolati completamente biologici con protesi biologica	Pezzo
19	P070303	Tubi retti in poliestere e collagene bovino che riproducano l'anatomia normale della radice aortica (seno di Valsalva)	Pezzo
20	P070303	Tubi in poliestere e collagene bovino per chirurgiadi vasi periferici in varie misure	Pezzo
21	P070303	Tubi in poliestere e collagene bovino per chirurgia aorta ascendente ed arco fornito di branca laterale da 24mm a 32mm	Pezzo
22	P070303	Tubi ibridi per il trattamento chirurgico one step delle patologie arco aortico e aorta discendente con coinvolgimento o meno dell'aorta toracica ascendente.	Pezzo
23	C01901999	Sistema tubulare aortico con stent non ricoperto in nitinolo per trattamento chirurgico ibrido ed endovascolare delle patologie acute e croniche dell'arco aortico e dell'aorta toracica discendente	Pezzo
24	P07030499	Anelli mitralici flessibili completi	Pezzo
25	P070030402	Anelli mitralici rigidi e semirigidi completi e/o a variabilità di forma	Pezzo
26	P070030401	Anelli tricuspидali flessibili	Pezzo
27	P070030499	Anelli tricuspидali rigidi e semirigidi	Pezzo
28	P070030499	Anelli per anuloplastica mitralica in patologia ischemica	Pezzo
29	P070030499	Anelli per anuloplastica mitralica e flessibilità posteriore progressiva con passaggio dei punti dedicati	Pezzo

## Caratteristiche tecniche generali comuni dei Dispositivi

- essere sterili;
- essere monouso;
- essere latex free;
- essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un utilizzo in totale sicurezza;
- essere di ultima generazione presente sul mercato, intendendosi per tale l'ultima versione (release) immessa in commercio del modello di dispositivo che l'azienda partecipante intende offrire fra quelli a disposizione nel proprio Listino Prodotti. Il concorrente dovrà rilasciare una dichiarazione attestante tale requisito minimo.

I dispositivi oggetto della procedura dovranno essere provvisti di marcatura CE di conformità che dovrà:

- essere conforme al Regolamento (UE) 2017/745 (MDR);  
oppure, in subordine,
- essere conforme alla Direttiva 93/42 CEE (MDD) e rientrare nelle tipologie previste dal Regolamento 2023/607 sui “legacy devices” e ss.mm.ii.

Il concorrente dovrà presentare:

- ✓ una apposita dichiarazione resa ai sensi del DPR 445/2000 nella quale:
  - attesterà sotto la sua responsabilità il possesso, all'atto della presentazione dell'offerta, dei requisiti ai sensi del Regolamento (UE) o della Direttiva (CEE) di pertinenza;
  - si impegnerà formalmente a inviare documentazione integrativa, nel caso di entrata in vigore di ulteriori norme nazionali o europee, sia nel corso della fase di affidamento che durante l'esecuzione del contratto di fornitura;
- ✓ le dichiarazioni di Conformità, le Certificazioni CE e ogni altro documento necessario alla comprova di quanto dichiarato.

## UDI

I dispositivi provvisti di marcatura CE di conformità secondo il Regolamento (UE) 2017/745 (MDR) dovranno essere dotati di UDI (Unique Device Identification) secondo quanto previsto all'art. 27 del Regolamento.

L'UDI deve essere riportato sull'etichetta del dispositivo e su tutti i livelli esterni ed è composto da:

- UDI-DI (device identifier), codice numerico o alfanumerico unico specifico di un modello del dispositivo;
- UDI-PI (production identifier), codice numerico o alfanumerico che identifica l'unità di produzione del dispositivo.

Ai sensi dei Decreti del Ministero della Salute del 11 maggio 2023, l'operatore economico concorrente dovrà presentare in sede di offerta, per i DM offerti, il codice UDI-DI apposto sul primo livello di confezionamento (cioè confezionamento unitario).

L'aggiudicatario si impegna a:

- trasmettere a SoReSa, in formato elettronico, i codici UDI-DI dei diversi livelli di confezionamento dei dispositivi aggiudicati;
- trasmettere alle amministrazioni contraenti il codice UDI-PI che identifica l'unità di produzione del dispositivo (lotto, numero di serie, data di scadenza ecc.).

NB: Il sistema UDI non è obbligatorio per i legacy devices.

## REQUISITI MINIMI

LOTTO	DESCRIZIONE	Requisiti minimi
1	Valvole cardiache biologiche aortiche porcine con supporto	Valvole cardiache suine tri-composite sterili. Lo stent ha un disegno a basso profilo con forma dentellata. Range di misure da 21mm a 27mm
2	Valvole cardiache biologiche mitraliche porcine con supporto	Valvole cardiache suine tri-composita sterili. Lo stent ha un disegno a basso profilo con forma dentellata. Range di misure da 25mm a 31 mm.
3	Valvole cardiache biologiche aortiche pericardiche con lembi interni o esterni allo stent per impianto sopra-anulare e/o intra-anulare	Valvole cardiache aortica biologiche in pericardio bovino, a tre lembi, simmetrici e distinti, stentate. Le superfici pericardiche vengono sottoposte a trattamento mitigante la calcificazione. Basso profilo di impianto. Rapporto ottimale tra diametro interno ed esterno. Documento follow-up. Range di misure da 19mm a 27mm
4	Valvole cardiache biologiche aortiche pericardiche con stent espandibile	Valvole cardiache aortiche biologiche, a tre lembi, simmetrici e distinti, confezionate in doppio involucro sterile. Trattamento mitigante la calcificazione. Stent in due componenti in lega metallica flessibile, predisposto con area di espansione per eventuale impianto valve-in-valve, basso profilo di impianto. Rapporto ottimale tra diametro esterno ed interno. Range di misure da 19mm a 27mm.
5	Valvole cardiache biologiche mitraliche pericardiche con stent espandibile	Valvole in pericardio bovino, a tre lembi, simmetrici e distinti, confezionate in doppio involucro sterile. Trattamento mitigante la calcificazione. Stent in due componenti in lega metallica flessibile, predisposto con area di espansione per eventuale impianto valve-in-valve, basso profilo di impianto. Range di misure da 25mm a 33mm.
6	Valvole cardiache biologiche mitraliche pericardiche ad impianto facilitato e/o sutureless	Valvole con profilo ultra-basso. Facilità di impianto Stent flessibile. Assorbe l'energia per la riduzione dello stress sui lembi. Tre lembi pericardici bovini indipendenti, omogenei per spessore ed elasticità. Ottimizzazione della distribuzione dello stress. Range di misure da 25mm a 33mm.
7	Valvole cardiache biologiche aortiche pericardiche ad impianto facilitato e/o sutureless	Valvole aortiche biologiche a rilascio rapido, con stent espandibile, comprensivo di kit per posizionamento intra-operatorio, documentato follow-up. <u>Varie misure</u>

LOTTO	DESCRIZIONE	Requisiti minimi
8	<b>Valvole cardiache biologiche mitraliche pericardiche per impianto sopra-anulare e/o intra-anulare</b>	Valvole cardiaca pericardica mitralica a basso profilo in pericardio bovino. Range di misure da 25mm a 31mm
9	Valvole cardiache biologiche aortiche pericardiche per impianto sopra-anulare e/o intra-anulare	Valvole cardiaca pericardica aortica a basso profilo in pericardio bovino. Range di misure da 19mm a 27mm
10	Valvole cardiache meccaniche mitraliche con sistema di protezione degli elementi mobili	Valvola composta da due emidischi mobili (bileafleats) con meccanismo a cerniera, supportati da alto stent metallico in grado di proteggere gli elementi mobili ed anello di sutura utile al fine di garantire un'ottima adattabilità all'anulus nativo e facilitare il posizionamento delle suture. Presenza di indicatori di sutura, ottimali prestazioni emodinamiche (rapporto area utile/diametro esterno, angolo apertura emidischi), compatibilità con risonanza magnetica, valido follow-up per durata e rischio tromboembolico. Range di misure da 25mm a 33 mm.
11	Valvole cardiache meccaniche aortiche con sistema di protezione degli elementi mobili	Valvole composte da due emidischi mobili (bileafleats) con meccanismo a cerniera, supportati da alto stent metallico in gradi di proteggere gli elementi mobili ed anello di sutura utile al fine di garantire un'ottima adattabilità all'anus nativo e facilitare il posizionamento delle suture. Presenza di indicatori di sutura, ottimali prestazioni emodinamiche (rapporto area utile/ diametro esterno, angolo apertura emidischi), compatibilità con risonanza magnetica nucleare, valido follow-up per durata e rischio tromboemolitico. Range di misura da 19mm a 27mm
12	Valvole cardiache meccaniche mitraliche ad impianto sopra/intra-anulare	Protesi ad impianto sopra/intra anulare, in carbonio pirolitico, emidischi curvi. Anello sottile a basso profilo, con maggiore orifizio di flusso. Flusso trans protesico laminare (molto vicino al fisiologico). Cerniere con recessi ed angoli smussi e wash out multidirezionale sisto-diastolico. Assenza di turbolenze; scarsa trombogenicita'. Range di misure da 25mm a 33mm.
13	Valvole cardiache meccaniche aortiche ad impianto sopra/intra-anulare	Protesi ad impianto sopra/intra anulare, in carbonio pirolitico, emidischi curvi. Anello sottile a basso profilo, con maggiore orifizio di flusso. Flusso trans protesico laminare (molto vicino al fisiologico). Cerniere con recessi ed angoli smussi e wash out multidirezionale sisto-diastolico. Assenza di turbolenze; scarsa trombogenicita'. Range di misure da 19mm a 27mm.
14	Condotti protesici valvolati tipo Valsalva preassemblati con protesi biologica in pericardio bovino	Condotto protesico tipo Valsalva in poliestere e collagene bovino assemblata protesi biologica in pericardio bovino. Varie misure.

LOTTO	DESCRIZIONE	Requisiti minimi
15	Tubi valvolati meccanici aortici con protesi vascolare tipo Valsalva	<p>Condotto protesico tipo Valsalva, in tessuto di poliestere e collagene bovino, con alloggio di valvola meccanica a basso profilo, composta da due emidischi mobili (bileafleats) con meccanismo a cerniera.</p> <p>Ottimali prestazioni emodinamiche (rapporto area utile/ diametro esterno, angolo apertura emidischi); compatibilità con risonanza magnetica nucleare, valido follow-up per durata e rischio tromboembolico.</p> <p>Varie misure.</p>
16	Tubi valvolati meccanici aortici con protesi vascolare retta	<p>Condotto protesico in tessuto di poliestere e collagene bovino, con alloggio di valvola meccanica a basso profilo, composta da due emidischi mobili (bileafleats) con meccanismo a cerniera.</p> <p>Ottimali prestazioni emodinamiche (rapporto area utile/ diametro esterno, angolo apertura emidischi); compatibilità con risonanza magnetica nucleare, valido follow-up per durata e rischio tromboembolico.</p> <p>Varie misure.</p>
17	Tubi valvolati meccanici con necessità di ridotto dosaggio di terapia anticoagulante per la chirurgia della radice aortica	<p>Tubo valvolato costituito da due elementi congiunti: la protesi valvolare e la protesi vascolare che devono presentare le seguenti caratteristiche. Protesi valvolare aortica, bileafleats, sterile, che assicuri bassi gradienti trans protesici in anulus aortici piccoli e la possibilità di utilizzare un ridotto dosaggio di terapia anticoagulante, ridotto effetto tromboembolico e flusso ematico laminare.</p> <p>L'angolo di apertura degli emidischi non deve essere inferiore a 90° per ridurre al minimo turbolenze e la stasi di sangue all'interno dell'orifizio protesico e in prossimità dell'anulus del paziente. L'anello protesico deve essere in Titanio, od altro materiale avente simili caratteristiche, per garantire, rigidità, stabilità, lunga durata e minimo danno protesico.</p> <p>Protesi vascolare sterile a porosità zero costituita da poliestere lavorato ed impregnata di collagene bovino.</p> <p>Varie misure.</p>
18	Tubi valvolati completamente biologici con protesi biologica	<p>Tubo valvolato completamente biologico in pericardio bovino utilizzato per le infezioni da endocardite.</p> <p>Varie misure</p>
19	Tubi retti in poliestere e collagene bovino che riproducano l'anatomia normale della radice aortica (seno di Valsalva)	<p>Protesi vascolare in poliestere woven impregnata di gelatina (di collagene bovino) per il trattamento degli aneurismi della radice aortica. Disegno unico compatibile sia per gli interventi che risparmiano la valvola aortica che per l'applicazione di protesi valvolari; riproduce fedelmente l'anatomia normale della radice aortica, cioè dei seni di Valsalva (caratteristica unica); e simula la loro funzione (la distensibilità dei seni di Valsalva stessi). Disponibile in versione con e senza collare prossimale ai seni.</p> <p>Varie misure.</p>

LOTTO	DESCRIZIONE	Requisiti minimi
20	Tubi in poliestere e collagene bovino per chirurgiadi vasi periferici in varie misure	Protesi vascolare in poliestere woven impregnata di gelatina (di collagene bovino) per il trattamento chirurgico dei vasi periferici. Range di misure da 8mm a 12mm.
21	Tubi in poliestere e collagene bovino per chirurgia aorta ascendente ed arco fornito di branca laterale da 24mm a 32mm	Protesi vascolare in poliestere woven impregnata di gelatina (di collagene bovino) per la chirurgia dell'aorta scendente e dell'arco, con e senza branche per i tronchi epiaortici e fornito di branca laterale. Range di misure da 24mm a 32mm.
22	Tubi ibridi per il trattamento chirurgico one step delle patologie arco aortico e aorta discendente con coinvolgimento o meno dell'aorta toracica ascendente.	Protesi ibrida vascolare cardiocirurgica, per il trattamento chirurgico delle patologie dell'arco aortico e dell'aorta toracica discendente con coinvolgimento o meno dell'aorta toracica ascendente che permette l'applicazione della tecnica "frozen elephant trunk" (FET), costituita da un graft protesico che è suturato e si continua con uno stent graft in aorta toracica discendente e da un collare di sutura presente nella loro zona di transizione. La porzione protesica tubolare convenzionale permette la sostituzione dell'arco aortico e/o dell'aorta ascendente mentre la porzione costituita dallo stent graft permette il concomitante trattamento della patologia dell'aorta toracica discendente prossimale che frequentemente si associa alla patologia dell'arco aortico. Le branche presenti sulla protesi tubolare permettono la ricostruzione dei vasi epiaortici ed il collegamento diretto alla circolazione extracorporea tramite la quarta branca per la perfusione anterograda. Varie misure.
23	Sistema tubulare aortico con stent non ricoperto in nitinolo per trattamento chirurgico ibrido ed endovascolare delle patologie acute e croniche dell'arco aortico e dell'aorta toracica discendente	Dispositivo con stent non ricoperto in nitinolo per il trattamento chirurgico ibrido endovascolare delle patologie di arco ed aortica discendente. Varie misure.
24	Anelli mitralici flessibili completi	Adattabile all'anatomia tridimensionale dell'anello naturale mitralico, di spessore ottimale. Compatibile con la risonanza magnetica. Adeguata maneggevolezza e facilità di passaggio dei punti di sutura. Sostegno dell'anello che non presenti un design tale da ostacolare una facile esecuzione dei nodi delle suture soprattutto se usato lo spinginodo. Varie misure.
25	Anelli mitralici rigidi e semirigidi completi e/o a variabilità di forma	Presenta una rigidità sufficiente a garantire il rimodellamento dell'anello mitralico e la continenza della valvola. Riparare la dilatazione anulare preservando il movimento 3D durante il ciclo cardiaco. Nella sistole cardiaca, l'anello rimodella l'orifizio della valvola mitrale alla normale ragione tra il diametro anteroposteriore e quello trasversale. Nella diastole cardiaca, le caratteristiche dinamiche dell'anello permettono al movimento fisiologico di mantenere il normale rapporto tra diametro anteroposteriore e trasversale. Varie misure.

LOTTO	DESCRIZIONE	Requisiti minimi
26	Anelli tricuspидali flessibili	Preserva la flessibilità naturale. Design aperto nella porzione settale della valvola tricuspide. Conforme alla forma anulare 3D fornendo supporto contro la dilatazione ricorrente. Banda completamente flessibile. Varie misure.
27	Anelli tricuspидali rigidi e semirigidi	Anello tricuspидali a profilo reniforme, strutturalmente in grado di garantire la stabilità di forma, ricoperto in modo da favorirne la sutura. Holder e misuratori adatti all'approccio mininvasivo. Varie misure
28	Anelli per anuloplastica mitralica in patologia ischemica	Anello mitralico chiuso semirigido, con disegno tridimensionale asimmetrico. Ricoperto in modo da favorirne la sutura. anello asimmetrico progettato per trattare la dilatazione asimmetrica. Varie misure
29	Anelli per anuloplastica mitralica e flessibilità posteriore progressiva con passaggio dei punti dedicati	Anello per anuloplastica mitralica semirigido, per sostenere l'anulus o flessibilità di movimento. Struttura cellulare in lega superelastica e ottimizzata per fornire un grado progressivo di flessibilità dalle porzioni anteriori a quelle posteriori dell'anello per consentire un movimento fisiologico e tridimensionale per adattarsi alle dinamiche dell'anulus mitrale nativo e per ridurre lo stress sulla riparazione e per facilitare il psizionamento e misurazione delle corde tendinee sullo stesso. Varie misure.

## Parametri a Punteggio

La valutazione dell'offerta tecnica avviene nel pieno rispetto dei principi di trasparenza, par condicio, non discriminazione e proporzionalità, in conformità al D.Lgs. 36/2023. Il sistema di attribuzione del punteggio tecnico sarà strutturato come segue:

1. Parametri discrezionali (D) Valutati mediante giudizio tecnico motivato da parte della Commissione, sulla base delle caratteristiche qualitative, funzionali ed ergonomico strutturali del dispositivo.
2. Parametri tabellari (T) Attribuzione del punteggio sulla base della presenza/assenza del requisito richiesto. Il punteggio tabellare non prevede motivazione discorsiva, essendo vincolato al soddisfacimento oggettivo del parametro.
3. Parametri quantitativi (Q) Valutazione proporzionale all'ampiezza dell'offerta, tramite formule predeterminate che valorizzano la gamma disponibile per ciascun lotto.

# CERTIFICAZIONI

- ISO 9001 – Sistema di gestione della qualità Attesta che l’azienda opera secondo standard di qualità riconosciuti;
- ISO 13485 – Sistema di gestione per dispositivi medici;
- ISO 14001 – Sistema di gestione ambientale Richiesta in gare con impatto ambientale significativo;
- ISO 45001 – Salute e sicurezza sul lavoro Dimostra l’impegno dell’azienda nella tutela dei lavoratori;



*Il presente materiale, suscettibile di variazioni, anche sostanziali, nella stesura finale della documentazione di gara, sarà messo a disposizione degli operatori interessati sul sito della Stazione appaltante nella sezione news.*

*Eventuali osservazioni in merito al materiale pubblicato potranno essere presentate, tramite la compilazione del modulo Form office, entro il giorno 11 maggio ore 18:00 compilando, esclusivamente il modulo predisposto ad hoc.*

*Le eventuali osservazioni formulate nel corso della consultazione saranno sottoposte al vaglio del Gruppo di Lavoro Tecnico, che si riserva la più ampia discrezionalità rispetto alle decisioni da adottare.*

**Si sottolinea che in tale fase non è prevista la possibilità di richiedere chiarimenti. Eventuali richieste di chiarimenti potranno essere presentate solo successivamente all'indizione della procedura nei tempi e nei modi riportati dal Disciplinare di gara.**

**So.Re.Sa si riserva di avvalersi di una seconda consultazione con le medesime modalità informative**

La documentazione di gara è stata aggiornata alle novità normative introdotte dalla misura IPI ( regolamento di esecuzione 2025/1197)



**Grazie per l'attenzione !**