



Istituto Nazionale per le Malattie Infettive
LAZZARO SPALLANZANI
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Via Portuense, 292 - 00149 ROMA - C.F. E P. IVA 05080991002

DELIBERAZIONE N. 89 del 02 / 02 / 2018

Struttura proponente: **U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI**

OGGETTO: Indizione di una procedura negoziata effettuata sul Mercato elettronico della Pubblica Amministrazione, ai sensi dell'art.36 comma 2 lett b) del D.lgs 50/16 per l'affidamento della fornitura biennale di materiale per laboratorio occorrente all'INMI Lazzaro Spallanzani.

Il presente provvedimento è composto da n. 28 pagine

L'estensore: Dott.ssa Elisabetta Saffi
(firma) [firma] Data 02 / 2 / 2018

Parere del Direttore Amministrativo: Dott. Pierfrancesco Calzetta

Favorevole [firma] Non favorevole (con motivazioni allegate al presente atto)
(firma) [firma] Data 05 / 02 / 2018

Parere del Direttore Sanitario: dott.ssa Patrizia Magrini

Favorevole [firma] Non favorevole (con motivazioni allegate al presente atto)
(firma) [firma] Data 05 / 02 / 2018

VISTO per le RegISTRAZIONI contabili:

(firma) [firma] Data 02 / 02 / 2018

Il Responsabile del procedimento: Dott.ssa Silvia Murachelli

(firma) [firma] Data 02 / 2 / 2018

Il Dirigente f.f.: Dott.ssa Gioia Amadei

(firma) [firma] Data 02 / 2 / 2018

**Istituto Nazionale per le Malattie Infettive
"LAZZARO SPALLANZANI"
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Via Portuense, 292 - 00149 Roma**

OGGETTO: Indizione di una procedura negoziata effettuata sul Mercato elettronico della Pubblica Amministrazione, ai sensi dell'art.36 comma 2 lett b) del D.lgs 50/16 per l'affidamento della fornitura biennale di materiale per laboratorio occorrente all'INMI Lazzaro Spallanzani.

Visto per la registrazione e l'autorizzazione

Registro autorizzazioni n. _____ del _____

Budget economico: Anno

Codice conto:

Descrizione:

Budget iniziale:

Somme autorizzate:

Budget disponibile:

Presente autorizzazione:

Budget residuo:

Roma, li 02/2/2018

P.P.V.


IL DIRETTORE della U.O.C.
RISORSE ECONOMICHE E BILANCIO
Dott. Antonio Proietti





IL DIRETTORE DELLA UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

VISTO il Decreto del Ministro della Salute, d'intesa con in Presidente della Regione Lazio del 15 febbraio 2005, con il quale è stato confermato il riconoscimento del carattere scientifico dell'Istituto Nazionale per le Malattie Infettive "Lazzaro Spallanzani", per la disciplina di "AIDS, altre malattie infettive e ospite immunocompromesso";

il Decreto Legislativo 30/12/1992 n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni, recante norme sul "Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'art. 1 della legge 23/10/1992 n. 421";

il Decreto legislativo 16 ottobre 2003, n. 288, recante: "Riordino della disciplina degli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico, a norma dell'art. 42, comma 1, della legge 16 gennaio 2003, n. 3;

VISTA la legge Regione Lazio 23 gennaio 2006, n. 2 recante: "Disciplina transitoria degli Istituti di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico non trasformati in fondazioni ai sensi del decreto legislativo 16 ottobre 2003, n. 288";

VISTO il Regolamento di organizzazione e funzionamento dell'Istituto adottato con deliberazione del 14 aprile 2015, n. 222;

VISTO il Decreto Legislativo 18 Aprile 2016, n. 50 e s.m.i., recante il nuovo Codice degli Appalti pubblici;

PREMESSO che con deliberazioni n°130 del 27/03/2014 e n°192 del 06/05/2014 è stata recepita la gara centralizzata relativa alla fornitura del materiale consumabile di laboratorio e di dispositivi di raccolta campione occorrenti per le esigenze dell'INMI Lazzaro Spallanzani per la durata di tre anni con scadenza 31/05/2017;

che con nota n. 9181/2017 il direttore della U.O.C. Farmacia, ha inviato i fabbisogni del materiale per laboratorio descritto nello schema allegato al disciplinare tecnico(All.2);

che tale fornitura è reperibile sul Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione al bando "BENI" categoria "Forniture specifiche per la sanità" che permette di effettuare l'acquisto di beni e servizi di importo inferiore alla soglia comunitaria;

CONSIDERATO che con DCA n°497 del 21/11/2017, di approvazione della pianificazione delle gare autonome relative al III° quadrimestre 2017, la Regione Lazio ha autorizzato lo svolgimento come gara autonoma della procedura relativa alla fornitura di materiale per laboratorio per un importo a base d'asta biennale pari ad € 180.000,00 iva esclusa;

- RITENUTO** pertanto, di dover procedere all'indizione, mediante ricorso al Mercato della Pubblica Amministrazione (MEPA), di una gara a procedura negoziata ai sensi dell'art. 36 comma 2 lett b) del Dlgs. 50/2016, per l'affidamento della fornitura di materiale per laboratorio per le esigenze dell'INMI Lazzaro Spallanzani per la durata di due anni;
- opportuno indicare per la fornitura di che trattasi un importo complessivo a base d'asta, stimato dalla U.O.C. Farmacia, pari ad € 150.400,00 biennale Iva esclusa;
- opportuno procedere per l'aggiudicazione di tale fornitura ai sensi dell'art. 95, comma 4, lett. c), del D. Lgs. 50/2016, secondo il criterio del prezzo più basso (previa valutazione di idoneità/conformità dei prodotti offerti);
- VISTI** il Capitolato di gara (All 1), il Disciplinare tecnico (All 2.), lo schema di offerta economica (All.3) l'istanza di partecipazione (All.4) e il Documento di valutazione dei rischi da interferenza per sola fornitura (All 5);
- RITENUTO** opportuno acquisire il relativo CIG per l'affidamento oggetto di gara successivamente all'approvazione del presente atto;
- ATTESTATO** che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo, utile e proficuo per il servizio pubblico ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della Legge 20/94 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, prima comma, della Legge 241/90, come modificato dalle Legge 15/2005;

PROPONE

per i motivi in narrativa esposti ed i relativi allegati che formano parte integrante del presente provvedimento:

- di procedere all'indizione, mediante ricorso al Mercato della Pubblica Amministrazione (MEPA), di una gara a procedura negoziata ai sensi dell'art. 36 comma 2 lett b) del Dlgs. 50/2016, per l'affidamento della fornitura di materiale per laboratorio per le esigenze dell'INMI Lazzaro Spallanzani per un importo complessivo a base d'asta pari ad € 150.400,00 biennale Iva esclusa;
- di procedere all'aggiudicazione di tale fornitura ai sensi dell'art. 95, comma 4, lett. c), del D. Lgs. 50/2016, secondo il criterio del prezzo più basso (previa valutazione di idoneità/conformità dei prodotti offerti);
- di approvare il Disciplinare di gara (All 1), il capitolato tecnico (All 2.), lo schema di offerta economica (All.3), l'istanza di partecipazione (All.4) ed il Documento di valutazione dei rischi da interferenza per sola fornitura (All 5), allegati al seguente atto di cui formano parte integrante e sostanziale;

Il Direttore *f.f.*
U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi
(Dott.ssa Giòia Amadei)

IL DIRETTORE GENERALE

- IN VIRTU'** dei poteri conferitigli con il Decreto del Presidente della Regione Lazio n° T00200 del 7 ottobre 2016;
- VISTA** la deliberazione n. 488 del 10 ottobre 2016 con la quale la dott.ssa Marta Branca si insedia quale Direttore Generale dell'Istituto a far data dal 10 ottobre 2016 ai sensi del Decreto sopra citato;
- VISTO** il Decreto del Ministro della Salute, d'intesa con in Presidente della Regione Lazio del 15 febbraio 2005, con il quale è stato confermato il riconoscimento del carattere scientifico dell'Istituto Nazionale per le Malattie Infettive "Lazzaro Spallanzani", per la disciplina di "AIDS, altre malattie infettive e ospite immunocompromesso";
- il Decreto Legislativo 30/12/1992 n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni, recante norme sul "Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'art. 1 della legge 23/10/1992 n. 421";
- il Decreto legislativo 16 ottobre 2003, n. 288, recante: "Riordino della disciplina degli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico, a norma dell'art. 42, comma 1, della legge 16 gennaio 2003, n. 3;
- VISTA** la legge Regione Lazio 23 gennaio 2006, n. 2 recante: "Disciplina transitoria degli Istituti di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico non trasformati in fondazioni ai sensi del decreto legislativo 16 ottobre 2003, n. 288";
- LETTA** la proposta di delibera avente ad oggetto "Indizione di una procedura negoziata effettuata sul Mercato elettronico della Pubblica Amministrazione, ai sensi dell'art.36 comma 2 lett b) del D.lgs 50/16 per l'affidamento della fornitura biennale di materiale per laboratorio occorrente all'INMI Lazzaro Spallanzani" presentata dal Direttore della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi;
- PRESO ATTO** che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo, utile e proficuo per il servizio pubblico ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della Legge 20/94 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, prima comma, della Legge 241/90, come modificato dalle Legge 15/2005;
- VISTO** il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario;

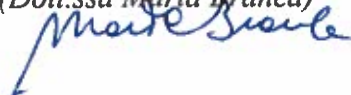
D E L I B E R A

di adottare la proposta di deliberazione avente ad oggetto “Indizione di una procedura negoziata effettuata sul Mercato elettronico della Pubblica Amministrazione, ai sensi dell’art.36 comma 2 lett b) del D.lgs 50/16 per l’affidamento della fornitura biennale di materiale per laboratorio occorrente all’INMI Lazzaro Spallanzani”, presentata dal Direttore della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi, il cui testo viene integralmente recepito e approvato.

La presente deliberazione sarà pubblicata all’Albo dell’Istituto nei modi previsti dall’art. 31 della L.R. Lazio, n. 45/96.

IL DIRETTORE GENERALE

(Dott.ssa Marta Branca)



CAPITOLATO

Affidamento per la fornitura biennale di dispositivi per laboratorio analisi per le esigenze dell'IRCCS Lazzaro Spallanzani .

ART. 1 – OGGETTO DELLA FORNITURA – SPESA PRESUNTA:

Fornitura di dispositivi per laboratorio analisi suddivisa in 15 lotti come meglio specificato nel Capitolato Tecnico.(All.2)

Totale spesa a base d'asta: Euro 150.400,00 biennale Iva esclusa.

Si precisa che la base d'asta in sede di offerta non potrà essere superata.

La descrizione e tipologia del materiale oggetto della RDO è riepilogata nello schema allegato al Capitolato Tecnico (All.2).

ART.2 DURATA DELLA FORNITURA

La durata della fornitura è fissata in due anni con decorrenza dalla data indicata nel contratto.

ART. 3– CONDIZIONI DI FORNITURA:

L'accettazione delle sotto indicate condizioni di fornitura ad integrazione di quelle già contemplate nel Capitolato Tecnico contenute nel bando " BENI" Categoria "Forniture Specifiche per la sanità" per la partecipazione al Mercato Elettronico Della Pubblica Amministrazione per la fornitura di beni è da ritenersi obbligatoria pena esclusione per la partecipazione alla RDO per l'affidamento della fornitura di cui all'oggetto.

ART. 4 DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA:

La società concorrente dovrà allegare, nella sezione tipo di richiesta AMMINISTRATIVA, la seguente documentazione:

- 1) istanza di partecipazione (Allegato 4)
- 2) di non trovarsi in alcune delle cause di esclusione dagli appalti pubblici di cui all'art. 80 del D. Lgs 50/2016;
- 3) ricevuta pagamento CIG (se dovuta)

- 4) il presente capitolato firmato per accettazione
- 5) il disciplinare tecnico firmato per accettazione
- 6) elenco dei lotti a cui si partecipa
- 7) il documento di valutazione preliminare dei rischi da interferenza firmato per accettazione (Allegato 5)
- 8) cauzione provvisoria pari al 2% per cento del prezzo base del lotto/lotti cui si intende partecipare costituito secondo le modalità riportate all'art. 93 del D.lgs 50/2016; tale deposito provvisorio avrà validità fino a 180 giorni decorrenti dalla data di scadenza della presentazione dell'offerta e potrà essere costituito secondo le modalità di cui alla citata legge.

L'importo di detto deposito cauzionale potrà essere ridotto secondo quanto previsto dall'art. 93, comma 7 del D.lgs 50/2016

Nel caso di Associazione temporanea di impresa e consorzi costituita in osservanza di quanto previsto agli artt. 45, 47, 48 del D.Lgs. 50/2016 i suddetti documenti firmati digitalmente dovranno essere sottoscritti per esteso dal Legale rappresentante di ognuna delle Imprese associate.

La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, secondo comma, del codice civile nonché l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

L'offerta deve essere altresì corredata, a pena di esclusione, dall'impegno di un fideiussore, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto, di cui agli articoli 103 e 104, qualora l'offerente risultasse affidatario.

ART. 5 – DESCRIZIONE E TIPOLOGIA DELLA FORNITURA. REQUISITI TECNICI:

Gli articoli offerti dovranno essere originali con caratteristiche e requisiti come da ALLEGATO 2

Nella sezione **tipo di richiesta TECNICA**, la società concorrente dovrà allegare :

- ELENCO PRODOTTI OFFERTI
- SCHEDA TECNICA IN LINGUA ITALIANA PER OGNI PRODOTTO OFFERTO

Le quantità indicate per la fornitura sono da ritenersi presunte.

ART.6- FORMULAZIONE DELLE OFFERTE:

Nell'offerta dovrà essere indicato il prezzo unitario e l'importo complessivo di fornitura IVA esclusa. Il prezzo complessivo proposto deve intendersi comprensivo di ogni onere e spesa (IVA esclusa) e deve essere espresso massimo con 2 decimali.

Nell'offerta economica l'operatore deve altresì indicare i propri costi della manodopera e gli oneri aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro ai sensi dell'art. 95, comma 10 del D Lgs 50/2016.

ART 7– MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE:

L'aggiudicazione della RDO avverrà per singolo lotto al prezzo più basso .

ART 8 – CAMPIONATURA

Al fine di verificare la conformità del prodotto fornito rispetto alle specifiche tecniche inserite nel disciplinare di gara è richiesta una campionatura nelle quantità indicate nello stesso per ogni lotto.

La campionatura nelle quantità indicate nel disciplinare tecnico dovrà essere consegnata, entro il termine di scadenza delle offerte, presso l'ufficio "Protocollo Generale" dell'INMI LAZZARO SPALLANZANI via Portuense 292 - 00149 Roma. Per ogni campione presentato dovrà essere indicato sulla confezione il lotto di appartenenza.

ART 9– CONFORMITA' DEI MATERIALI:

L'accettazione della merce da parte dell'IRCCS Lazzaro Spallanzani non solleva il fornitore dalle responsabilità in ordine ai vizi dei materiali forniti non immediatamente rilevabili.

In caso di difformità quali/quantitativa dei prodotti, il fornitore sarà tenuto al ritiro o alla sostituzione, con riconsegna del materiale contestato entro e non oltre 5 giorni lavorativi dal ricevimento della comunicazione scritta mezzo fax o mail dall'IRCCS Lazzaro Spallanzani.

ART.9 – GARANZIA A CORREDO DELL'OFFERTA:

Per tutte le modalità inerenti all'espletamento della gara, le Società dovranno attenersi a quanto disposto nel presente capitolato.

Qualora la società aggiudicataria non produca, entro il termine previsto, la documentazione richiesta o non risulti in possesso dei requisiti dichiarati all'atto della presentazione dell'offerta, l'aggiudicazione rimarrà senza effetto e la fornitura potrà essere aggiudicata al secondo classificato in graduatoria.

ART. 10 - TERMINI DI CONSEGNA E PENALI :

In caso di inadempimento delle disposizioni contrattuali, salvo casi di forza maggiore che dovranno essere comprovati e tempestivamente comunicati, l'aggiudicatario sarà assoggettato alla penale giornaliera pari a 0,6 per mille dell'ammontare netto contrattuale.

La società ha l'obbligo di consegnare i prodotti come indicato nel presente Capitolato, alle condizioni economiche e tecniche dell'aggiudicazione.

Il rifiuto del prodotto e la conseguente restituzione può verificarsi anche in tempi successivi alla consegna nel caso in cui si palesi nel corso del suo utilizzo qualche difetto non rilevabile all'atto della consegna. In tal caso i prodotti (anche se asportati dal loro imballaggio originario) verranno posti a disposizione del fornitore, che a proprie spese, è tenuto a provvedere al ritiro della merce oggetto di contestazione ed alla sostituzione immediata della stessa con eguale quantità di prodotto idoneo.

ART. 11 – CONTROLLO QUALITATIVO DELLA FORNITURA:

I prodotti dovranno essere consegnati franco magazzino a seguito dell'emissione di regolare ordine nel rispetto del luogo, delle quantità e qualità descritte nell'ordine stesso, con consegne frazionate ove richiesto, entro sette giorni lavorativi dalla data di ricevimento dell'ordine.

I prodotti dovranno essere confezionati in modo tale da garantire la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto. Il confezionamento e l'etichettatura devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla vigente normativa che dovranno figurare sui contenitori o confezionamenti primari, su quelli secondari nonché sull'imballaggio esterno. Gli imballi che a giudizio del personale della Farmacia presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione, saranno rifiutati e la ditta fornitrice dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione.

In caso di ritardata consegna o di impossibilità motivata di effettuare la stessa, il fornitore provvederà a darne tempestiva comunicazione scritta al servizio di Farmacia. In casi di dichiarata urgenza la ditta dovrà provvedere alla consegna con la massima sollecitudine e comunque non oltre le 48 ore solari dal ricevimento dell'ordine.

Al momento della consegna i prodotti dovranno avere una validità residua pari ad almeno i due terzi della validità complessiva. In caso contrario ci si riserva la facoltà di trattenere i prodotti e di richiedere alla Ditta la sostituzione o l'accredito di quelli eventualmente scaduti. Per i prodotti restituiti le spese di spedizione saranno a carico della Ditta fornitrice.

Il regolare utilizzo dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque la società aggiudicataria per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento della consegna, ma vengano accertati al momento dell'impiego.

Eventuali variazioni qualitative in corso di fornitura dovranno essere preventivamente segnalate per iscritto e potranno dar luogo a consegna solo previo parere favorevole del servizio di Farmacia.

Nel caso in cui venisse accertato che il materiale consegnato non abbia le caratteristiche richieste la ditta aggiudicataria dovrà procedere alla sostituzione entro cinque giorni lavorativi.

Nel caso in cui si manifestino frequenti vizi ed imperfezioni durante e/o successivamente all'impiego, il fornitore ha l'obbligo, a richiesta dell'Amministrazione, di sottoporre a verifica, a proprie spese, i rimanenti pezzi della fornitura e sostituire quelli difettosi.

In caso di ripetute inosservanze dei termini contrattuali l'Amministrazione si riserva la risoluzione del contratto senza che la società aggiudicataria abbia nulla da eccepire e salvo il risarcimento del maggior danno. Subentrerà nella fornitura la società risultata seconda aggiudicataria.

Le Ditte aggiudicatarie dovranno impegnarsi a non richiedere minimi d'ordine.

ART. 12 – RISOLUZIONE DELLA FORNITURA :

Il contratto è risolto ipso jure nei seguenti casi:

1. sospensione della fornitura per colpa dell'aggiudicatario;
2. recidiva nel fornire prodotti non rispondenti ai requisiti richiesti nel caso di consegne frazionate;
3. recidiva nella mancata sostituzione di prodotti giudicati non rispondenti ai requisiti richiesti nel presente capitolato.

La risoluzione del contratto comporterà come conseguenza l'incameramento da parte dell'Amministrazione del deposito cauzionale a titolo di penale e inoltre il fornitore sarà tenuto a risarcire l'Amministrazione di ogni maggior onere o spesa per l'esecuzione in danno della fornitura, salvo ogni altra azione per eventuali maggiori danni.

Il contratto si intenderà risolto ipso jure anche per l'eventuale fallimento dell'aggiudicatario.

ART. 13- CONTROVERSIE

Per eventuali controversie il -FORO COMPETENTE è esclusivamente quello di Roma.

E' fatto obbligo comunque, all'impresa di non interrompere le forniture e di proseguirle secondo i termini contrattuali.

ART.14– CESSIONE DEL CONTRATTO – SUBAPPALTO:

La cessione parziale o totale del contratto è vietata, pena nullità. Il ricorso al subappalto è consentito a condizione che la società concorrente indichi in offerta le parti dell'appalto che intende eventualmente subappaltare a terzi nei limiti e secondo le modalità previste dall'art. 105 del D. Lgs 50/2016 ss. mm e ii;

ART.15 – CESSIONE DEI CREDITI:

E' vietata, ai sensi dell' art. 1260 comma 2 del C.C. la cessione a terzi di crediti derivanti dai contratti stipulati a seguito dell'aggiudicazione della presente gara.

ART.16- TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI:

Il trattamento dei dati personali si svolgerà in conformità alle disposizioni del D.Lgs n. 196 del 30/06/2003 e ss.mm e ii;

La presentazione dell' offerta alla presente gara equivale alla dichiarazione di prestare consenso, ai sensi del D.Lgs sopra indicato, al trattamento dei dati forniti per le finalità connesse all'espletamento della gara ed all'eventuale stipula del contratto.

ART.17 – RICHIESTA CHIARIMENTI:

Per la richiesta di chiarimenti fanno fede le date indicate nella RDO.

I chiarimenti di natura sia amministrativa che tecnica dovranno essere richiesti attraverso il Portale MEPA.

Per quelli di natura tecnica copia del chiarimento richiesto dovrà essere trasmesso all'indirizzo e-mail:elisabetta.sueri@inmi.it

ART. 18 – NORME IN MATERIA DI SICUREZZA:

La società affidataria si impegnerà ad adottare ed osservare tutte le misure infortunistiche previste da leggi o regolamenti vigenti (in particolare opererà nel rispetto del D.lgs n. 81/2008), nonché tutte le cautele imposte da norme di comune prudenza, con espressa manleva dell'Azienda da ogni responsabilità per eventuali danni a persone o cose. A tal proposito è fatto obbligo rapportarsi con il Responsabile del Servizio Sicurezza Prevenzione, Dott. Vincenzo Puro.

Ai sensi dell'art. 1341 del c.c. la Società aggiudicataria dichiara di approvare in ogni parte il presente capitolato speciale, specificatamente la clausola contrattuale che deroga a quanto previsto dal D.Lgs. n. 231/2002 in materia di interessi moratori dovuti in caso di ritardato pagamento del corrispettivo dovuto, fermo restando la inderogabilità delle altre norme contrattuali contenute nel Capitolato Generale e nella lettera d'invito per la presentazione delle offerte.

LA SOCIETA' _____

Disciplinare Tecnico DISPOSITIVI PER LABORATORI ANALISI

• Lotto 1

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

in materiale plastico, compatibili fra loro e con le provette per prelievo.

Tale requisito verrà valutato mediante prova pratica effettuata dagli utilizzatori sulla campionatura fornita.

Campionatura: n. 100 adattatori e 100 camicie

• Lotti 2 – 3- 4

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

- in materiale plastico trasparente e resistente agli urti secondo le norme ISO
- sterili internamente
- dichiarazione della perfetta compatibilità delle provette con tutti i sistemi utilizzati (processatori di preanalitica, etichettatori automatici, analizzatori automatici, sistemi di immagazzinamento dei campioni, ecc.) nei laboratori dell'Istituto Spallanzani e nel laboratorio dell'azienda ospedaliera San Camillo
- resistenti alla forza centrifuga applicabile nelle pratiche di laboratorio
- i tappi con membrana perforabile non devono rilasciare frammenti potenzialmente in grado di interferire con le strumentazioni e le metodiche diagnostiche. Devono garantire la sicurezza degli operatori sia in fase di prelievo, sia durante la stappatura della provetta. Tale requisito verrà valutato mediante prova pratica effettuata dagli utilizzatori sulla campionatura fornita. Devono avere i codici colore secondo gli standard internazionali. Viene richiesta inoltre una diversificazione dei colori per consentire rapidamente l'identificazione delle aree o dei settori analitici di destinazione
- vuoto predeterminato: il fornitore deve garantire il mantenimento del vuoto fino alla data di scadenza della provetta
- resistenza alle basse temperature: il fornitore deve garantire la resistenza dei materiali per la conservazione fino a -30°C
- resistenza alla pressione: il fornitore deve garantire la resistenza fino a 80KPa
- ogni singola unità deve riportare in modo indelebile le seguenti informazioni:
 - 1) codice prodotto
 - 2) numero di lotto
 - 3) data di scadenza
 - 4) tipologia dell'eventuale additivo
 - 5) indicazione del volume di aspirazione
 - 6) dicitura "sterile"
 - 7) marcatura CE

La fornitura della gamma dei colori dei tappi necessaria verrà concordata tra l'Istituto e la ditta assegnataria.

La ditta assegnataria si fa carico di fornire pannelli esplicativi riepiloganti le tipologie di provette, i diversi colori dei tappi e la corretta sequenza di prelievo, da esporre nelle diverse sedi di prelievo.

- per quanto riguarda la diagnostica coagulativa, il volume aspirato dovrà tassativamente essere nel rapporto stechiometrico previsto per i test coagulativi (PT,PTT,TT, ecc.) rispetto all'anticoagulante presente. Inoltre data la particolare criticità del volume di riempimento per l'accuratezza del risultato analitico, viene richiesta la possibilità, tramite pirografia o etichetta trasparente, di verificare l'idoneità del volume di aspirazione
- per le provette con presenza di gel separatore, il gel utilizzato dovrà essere dichiarato inerte, non dovrà rilasciare particelle oleose o sostanze che possano interferire in alcun modo con il processo analitico

Campionatura: n. 100 provette per ogni lotto e sublotto

• **Lotto 5**

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

- in materiale plastico trasparente e resistente agli urti secondo le norme ISO
- sterili internamente
- dichiarazione della perfetta compatibilità delle provette con tutti i sistemi utilizzati (processatori di preanalitica, etichettatori automatici, analizzatori automatici, sistemi di immagazzinamento dei campioni, ecc.) nei laboratori dell'Istituto Spallanzani e nel laboratorio dell'azienda ospedaliera San Camillo
- resistenti alla forza centrifuga applicabile nelle pratiche di laboratorio
- i tappi con membrana perforabile non devono rilasciare frammenti potenzialmente in grado di interferire con le strumentazioni e le metodiche diagnostiche. Devono garantire la sicurezza degli operatori sia in fase di prelievo, sia durante la stappatura della provetta. Tale requisito verrà valutato mediante prova pratica effettuata dagli utilizzatori sulla campionatura fornita.
- resistenza alle basse temperature: il fornitore deve garantire la resistenza dei materiali per la conservazione fino a -30°C
- resistenza alla pressione: il fornitore deve garantire la resistenza fino a 80KPa
- ogni singola unità deve riportare in modo indelebile le seguenti informazioni:
 - 8) codice prodotto
 - 9) numero di lotto
 - 10) data di scadenza
 - 11) tipologia dell'eventuale additivo
 - 12) indicazione del volume di aspirazione
 - 13) dicitura "sterile"
 - 14) marcatura CE

Campionatura: n. 10 provette

• **Lotto 6**

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

- la provetta deve essere in materiale plastico, trasparente e resistente agli urti secondo le norme ISO
- la provetta ed i contenitori devono essere sterili internamente
- ogni singola unità deve riportare in modo indelebile le seguenti informazioni:
 1. codice prodotto
 2. numero di lotto
 3. data di scadenza
 4. indicazione del volume
 5. dicitura "sterile"
 6. marcatura CE

Requisiti delle provette:

- dichiarazione della perfetta compatibilità delle provette con tutti i sistemi utilizzati (processatori di preanalitica, etichettatori automatici, analizzatori automatici, sistemi di immagazzinamento dei campioni, ecc.) nei laboratori dell'Istituto Spallanzani e nel laboratorio dell'azienda ospedaliera San Camillo
- resistenti alla forza centrifuga applicabile nelle pratiche di laboratorio
- i tappi con membrana perforabile non devono rilasciare frammenti potenzialmente in grado di interferire con le strumentazioni e le metodiche diagnostiche. Devono garantire la sicurezza degli operatori sia in fase di prelievo, sia durante la stappatura della provetta. Tale requisito verrà valutato mediante prova pratica effettuata dagli utilizzatori sulla campionatura fornita.

- avere un vuoto predeterminato di 7-10 ml: il fornitore deve garantire il mantenimento del vuoto fino alla data di scadenza della provetta

Requisiti dei contenitori:

- materiale plastico trasparente resistente agli urti
- scala graduata
- tappo a vite a tenuta ermetica con sistema di campionamento per provette sottovuoto protetto da sigillo indicante il rischio di puntura accidentale
- diametro dell'imboccatura ≥ 5 cm

Campionatura: n. 100 provette per ogni subplotto

- **Lotto 7**

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

- materiale plastico trasparente, resistente agli urti
- volume 20 ml circa
- la formalina deve essere rilasciata dopo l'introduzione del prelievo istologico, assicurando un sistema chiuso, protettivo per l'operatore
- deve essere assicurata l'integrità del prelievo istologico

Campionatura: n. 5 contenitori

- **Lotto 8**

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

- in cartone rigido o plastica
- con alloggiamento per due vetrini

Campionatura: n. 5 portavetrini

- **Lotto 9**

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

- costituito da polimeri idrosolubili ed etanolo a 95° o altro materiale idoneo alla formazione di un film, resistente, solubile per conservare al meglio il materiale citologico fino a colorazione
- volume 200 ml circa

Campionatura: n. 1 flacone spray

- **Lotto 10**

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

- materiale plastico trasparente, resistente agli urti
- sterile
- tappo a vite a tenuta ermetica
- volume 100 ml circa
- diametro non superiore a 70 mm circa

Campionatura: n. 5 contenitori

- **Lotto 11**

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

- materiale plastico trasparente, resistente agli urti
- tappo a vite con spatola
- volume 30 ml circa

Campionatura: n. 5 contenitori

- **Lotto 12**

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

- in polietilene

- doppia tasca, di cui una con chiusura a strip e l'altra aperta
- dimensioni cm 15x20 circa
- confezione massimo 100 pezzi

Campionatura: n. 5 sacchetti

- **Lotto 13**

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

- i tamponi offerti devono corrispondere a tutte le caratteristiche riportate nella descrizione e devono essere confezionati sigillati singolarmente

Campionatura: n. 5 tamponi per tipologia

- **Lotto 14**

In applicazione alle stazioni di inoculo e semina automatiche

Requisiti minimi dei tamponi a pena di esclusione:

- Assenza di DNase e RNase che interferiscano con i processi di conservazione ed amplificazione degli acidi nucleici-
- Certificazione CE-
- Dimensioni provette altezza 70 – 90mm, diametro 10-15 mm-
- Tampone con fibre di nylon floccato che garantisca l'assorbimento ed il rilascio di una quantità di campione superiore al 90%.
- Tampone inserito all'interno di provette con tappo a vite.
- Bastoncino con punto di frattura che consenta di spezzare il tampone all'interno della provetta.
- Possibilità di conservazione, post prelievo, a diverse temperature
- Tamponi confezionati sigillati singolarmente
- Campionatura: n. 5 tamponi per tipologia

- **Lotto 15**

Requisiti minimi, a pena di esclusione:

- in plastica, monouso, sterile
- contenente 25 UI/ml di eparina bilanciata che garantisca la non interferenza nella misura di tutti gli elettroliti
- essere dotata di ago 22G e relativo copriago
- essere dotata di tappo per chiusura siringa (luer cap)
- essere dotata di sistema di sicurezza

Campionatura: n. 10 siringhe

LOTTO	DESCRIZIONE	Fabbisogno biennale	Base d'asta biennale
1	ADATTATORE LUER MONOUSO PER AGHI A FARFALLA PER PRELIEVI MULTIPLI, STERILE, LATEX FREE	200.000	€ 16.000,00
	CAMICIA MONOUSO PER PRELIEVO, TRASPARENTE, NON STERILE LATEX FREE	200.000	
2	PROVETTA SOTTOVUOTO CON ATTIVATORE COAGULAZIONE 16X100 10 ML	2.000	€ 44.530,00
	PROVETTA SOTTOVUOTO CON ATTIVATORE COAGULAZIONE 13X100 6 ML	84.000	
	PROVETTA SOTTOVUOTO CON ATTIVATORE COAGULAZIONE E	88.000	
	PROVETTA SOTTOVUOTO EPARINA SODICA 13X75 4 ML	36.000	
	PROVETTA SOTTOVUOTO LITIO EPARINA 13X100 6 ML	10.000	
	PROVETTA SOTTOVUOTO LITIO EPARINA 16X100 10 ML	140.000	
	PROVETTA SOTTOVUOTO EDTA K2 13X100 6 ML	72.000	
	PROVETTA SOTTOVUOTO EDTA K2 13X75 4 ML	160.000	
3	PROVETTE SOTTOVUOTO SODIO CITRATO 13X75 2,7 ML	56.000	€ 3.120,00
	PROVETTE SOTTOVUOTO PER VES SODIO CITRATO 9X120 2,75 ML	24.000	
4	PROVETTA SOTTOVUOTO PER LATTATI SODIO FLUORURO E POTASSIO OSSALATO 13X100 5 ML	600	€ 90,00
5	PROVETTE SENZA ADDITIVI 13X75 4 ML	1.200	€ 168,00
6	CONTENITORI STERILE PER RACCOLTA URINE 50 ML/100 ML, DA UTILIZZARE CON PROVETTA SOTTOVUOTO	60.000	€ 12.240,00
	PROVETTA STERILE SOTTOVUOTO PER URINA 16X100 FONDO CILINDRICO (AD U)	60.000	
7	CONTENITORE PER CAMPIONI BIOPTICI CON FORMALINA TAMPONATA 10%.	1.200	€ 2.640,00
8	PORTA VETRINI	2.800	€ 532,00
9	FISSATORE PER VETRINI SPRAY	24	€ 102,00
10	CONTENITORE PER RACCOLTA CAMPIONI BIOLOGICI	24.000	€ 1.384,00
11	CONTENITORE PER COPROCOLTURA	10.000	€ 770,00
12	SACCHETTI PLASTICA PER TRASPORTO CAMPIONI 20X30 CM	100.000	€ 3.400,00
13	TAMPONE STERILE IN PROVETTA CON ETICHETTA, TERRENO TRASPORTO TIPO AMIES CON CARBONE, ASTA IN PLASTICA DIAMETRO 5 MM	1.000	€ 624,00
	TAMPONE STERILE IN PROVETTA CON ETICHETTA, TERRENO TRASPORTO TIPO AMIES CON CARBONE, ASTA FLESSIBILE DIAMETRO 1,5 MM	1.000	
	TAMPONE STERILE IN PROVETTA CON ETICHETTA, TERRENO TRASPORTO TIPO AMIES, ASTA IN PLASTICA DIAMETRO 5 MM	1.000	
	TAMPONE FLOCCATO STERILE USO GENERALE (esempio tamponi faringei, vaginali, ecc.): Tamponi idonei per la raccolta, il trasporto e la conservazione di germi aerobi, anaerobi e germi esigenti con annessa provetta contenente liquido di Amies di trasporto idoneo anche ai test di biologia molecolare	11.600	
	TAMPONE FLOCCATO STERILE SOTTILE (esempio tamponi uretrali, ecc): Tampone idoneo alla raccolta, il trasporto e la conservazione di germi aerobi, anaerobi e germi esigenti con annessa provetta contenente liquido di Amies di trasporto idoneo anche ai test di biologia molecolare	2.000	
	TAMPONE FLOCCATO STERILE PER RACCOLTA E TRASPORTO DI BATTERI PATOGENI GASTROENTERICI (enterobatteri fecali). Il tampone deve essere idoneo per il processamento di tamponi rettali e tamponi effettuati prelevando direttamente il materiale fecale. Deve essere fornito con relativa provetta contenente terreno idoneo al trasporto e conservazione di batteri gastroenterici e ai test di biologia molecolare	10.000	
	TAMPONE FLOCCATO STERILE CON ANNESSA PROVETTA CONTENENTE LIQUIDO DI TRASPORTO DEDICATO ALLA DIAGNOSTICA CON METODICHE MOLECOLARI	2.000	

LOTTO	DESCRIZIONE	Fabbisogno biennale	Base d'asta biennale
14	SPUGNA ASSORBENTE ED ANNESSA PROVETTA PER URINOCOLTURA: ottimizzato per la raccolta, il trasporto e la conservazione di campioni urinari. Il terreno deve garantire la vitalità di eventuali batteri e Miceti presenti nel campione urinario sia a temperatura ambiente che a +4°C per almeno 24 ore e deve essere idoneo per effettuare l'esame colturale classico ed analisi di biologia molecolare.	8.000	€ 54.000,00
	TAMPONE/SISTEMA DI TRASFERIMENTO PER CAMPIONI RESPIRATORI PROFONDI: sistema ottimizzato per la raccolta (mediante pipetta o transfer device) il trasporto e la conservazione di materiale respiratorio delle basse vie aeree contenente soluzione fluidificante/mucolitica	6.000	
	Provette contenenti brodo di arricchimento selenite confezionati sigillati singolarmente. La provetta utilizzabile per l'arricchimento selettivo della Salmonella deve essere dotata di tappo a vite e di filettatura compatibile con le provette fornite per la raccolta dei campioni gastroenterici (vedi prodotto 14c)	2.400	
	Provette per brodi da emocoltura positivi confezionati sigillati singolarmente. La provetta sottovuoto deve garantire il trasferimento e la lavorazione in sicurezza delle emocolture.	3.600	
	TAMPONE FLOCCATO STERILE ED ANNESSA PROVETTA SENZA DILUENTE. Il tampone fornito in provetta vuota per il trasferimento di materiali biologici liquidi vari che non rientrano nelle precedenti categorie	1.000	
15	SIRINGHE PER EMOGASANALISI	24.000	€ 10.800,00

€ 150.400,00

Lotto	Descrizione	unità di misura	Qtà richieste	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Note	Prezzo unitario (IVA esclusa)	Prezzo Totale per LOTTO	CND
1	ADATTATORE LUER MONOUSO PER AGHI A FARFALLA PER PRELEVI MULTIPLI STERILE, LATEX FREE	pz	200.000							
1	CAMICIA MONOUSO PER PRELEVI, TRASPARENTE, NON STERILE LATEX FREE	pz	200.000							
1	PROVETTA SOTTOVUOTO CON ATTIVATORE COAGULAZIONE 16X100 10 ML	pz	2.000							
1	PROVETTA SOTTOVUOTO CON ATTIVATORE COAGULAZIONE 13X100 6 ML	pz	84.000							
1	PROVETTA SOTTOVUOTO CON ATTIVATORE COAGULAZIONE E GEL 13X100 5 ML	pz	88.000							
1	PROVETTA SOTTOVUOTO EPARINA SODICA 13X75 4 ML	pz	36.000							
2	PROVETTA SOTTOVUOTO LITIO EPARINA 13X100 6 ML	pz	10.000							
2	PROVETTA SOTTOVUOTO LITIO EPARINA 16X100 10 ML	pz	140.000							
2	PROVETTA SOTTOVUOTO EDTA K2 13X100 6 ML	pz	72.000							
2	PROVETTA SOTTOVUOTO EDTA K2 13X75 4 ML	pz	160.000							
2	PROVETTA SOTTOVUOTO SODIO CITRATO 13X75 2,7 ML	pz	56.000							
2	PROVETTE SOTTOVUOTO PER VES SODIO CITRATO 9X120 2,75 ML	pz	24.000							
3	PROVETTA SOTTOVUOTO PER LATTAI SODIO FLUORURO E POTASSIO OSSALATO 13X100 5 ML	pz	600							
4	PROVETTE SENZA ADDITIVI 13X75 4 ML	pz	1.200							
5	CONTENITORI STERILE PER RACCOLTA URINE 50 ML/100 ML, DA UTILIZZARE CON PROVETTA SOTTOVUOTO	pz	60.000							
6	PROVETTA STERILE SOTTOVUOTO PER URINA 16X100 FONDO CILINDRICO (AD U)	pz	60.000							
7	CONTENITORE PER CAMPIONI BIPTICI CON FORMALINA TAMPONATA 10%.	pz	1.200							
8	PORTA VETRINI	pz	2.800							
9	FISSATORE PER VETRINI SPRAY	pz	24							
10	CONTENITORE PER RACCOLTA CAMPIONI BIOLOGICI	pz	24.000							
11	CONTENITORE PER COPROCOLTURA	pz	10.000							
12	SACCHETTI PLASTICA PER TRASPORTO CAMPIONI 20X30 CM	pz	100.000							
	TAMPONE STERILE IN PROVETTA CON ETICHETTA, TERRENO TRASPORTO TIPO AMIES CON CARBONE, ASTA IN PLASTICA DIAMETRO 5 MM	pz	1.000							

deliberazione n° 28 del 27/02/2018

Lotto	Descrizione	unità di misura	Qtà richieste	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Note	Prezzo unitario (IVA esclusa)	Prezzo Totale per LOTTO	CND
13	TAMPONE STERILE IN PROVETTA CON ETICHETTA, TERRENO TRASPORTO TIPO AMIES CON CARBONE, ASTA FLESSIBILE DIAMETRO 1,5 MM	pz	1.000							
	TAMPONE STERILE IN PROVETTA CON ETICHETTA, TERRENO TRASPORTO TIPO AMIES, ASTA IN PLASTICA DIAMETRO 5 MM	pz	1.000							
	TAMPONE FLOCCATO STERILE USO GENERALE (esempio tamponi faringei, vaginali, ecc.): Tamponi idonei per la raccolta, il trasporto e la conservazione di germi aerobi, anaerobi e germi esigenti con annessa provetta contenente liquido di Amies di trasporto idoneo anche ai test di biologia molecolare	pz	11.600							
	TAMPONE FLOCCATO STERILE SOTTILE (esempio tamponi uretrali, ecc): Tampone idoneo alla raccolta, il trasporto e la conservazione di germi aerobi, anaerobi e germi esigenti con annessa provetta contenente liquido di Amies di trasporto idoneo anche ai test di biologia molecolare	pz	2.000							
	TAMPONE FLOCCATO STERILE PER RACCOLTA E TRASPORTO DI BATTERI PATOGENI GASTROENTERICI (enterobatteri fecali). Il tampone deve essere idoneo per il processamento di tamponi rettali e tamponi effettuati prelevando direttamente il materiale fecale. Deve essere fornito con relativa provetta contenente terreno idoneo al trasporto e conservazione di batteri gastroenterici e ai test di biologia molecolare		10.000							
	TAMPONE FLOCCATO STERILE CON ANNESSA PROVETTA CONTENENTE LIQUIDO DI TRASPORTO DEDICATO ALLA DIAGNOSTICA CON METODICHE MOLECOLARI		2.000							
14	SPUGNA ASSORBENTE ED ANNESSA PROVETTA PER URINOCOLTURA: ottimizzata per la raccolta, il trasporto e la conservazione di campioni urinari. Il terreno deve garantire la vitalità di eventuali batteri e Miceti presenti nel campione urinario sia a temperatura ambiente che a +4 °C per almeno 24 ore e deve essere idoneo per effettuare l'esame culturale classico ed analisi di biologia molecolare.	pz	8.000							

deliberazione n° 85 del 01/01/2018

Lotto	Descrizione	unità di misura	Qtà richieste	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Note	Prezzo unitario (IVA esclusa)	Prezzo Totale per LOTTO	CND
15	<p>TAMPONE/SISTEMA DI TRASFERIMENTO PER CAMPIONI RESPIRATORI PROFONDI: sistema ottimizzato per la raccolta (mediante pipetta o transfer device) il trasporto e la conservazione di materiale respiratorio delle basse vie aeree contenente soluzione fluidificante/mucolitica</p> <p>Provette contenenti brodo di arricchimento selenite confezionati sigillati singolarmente. La provetta utilizzabile per l'arricchimento selettivo della Salmonella deve essere dotata di tappo a vite e di filtriatura compatibile con le provette fornite per la raccolta dei campioni gastroenterici (vedi prodotto 14c)</p> <p>Provette per brodi da emocoltura positivi confezionati sigillati singolarmente. La provetta sottovuoto deve garantire il trasferimento e la lavorazione in sicurezza delle emocolture.</p>	pz	6.000							
15	<p>TAMPONE FLOCCATO STERILE ED ANNESSA PROVETTA SENZA DILUENTE. Il tampone fornito in provetta vuota per il trasferimento di materiali biologici liquidi vari che non rientrano nelle precedenti categorie</p>	pz	1.000							
15	SIRINGHE PER EMOGASANALISI	pz	24.000							

deliberazione n° 89 del 10/10/2010

ISTANZA DI PARTECIPAZIONE ALLA GARA

Art. 48 D.P.R. 445/2000 e s.i.m.

ALL'IRCSS LAZZARO SPALLANZANI
U.O.C.ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
VIA PORTUENSE 292
00149 - ROMA

Oggetto: affidamento della fornitura biennale di dispositivi per laboratorio

Il sottoscritto _____
Cod. Fisc. _____
nato a _____, il ____/____/____;
nella qualità di _____
dell'impresa _____
con sede legale in _____
e sede amministrativa in _____
con codice fiscale n. _____
codice attività n. _____
Ufficio delle Entrate competente: _____ fax: _____
Concessionario Riscossione Tributi competente: _____ fax: _____
Provincia competente: _____; fax: _____
Cancelleria fallimentare competente: _____; fax: _____
INPS competente: _____ fax: _____
INAIL competente: _____ fax: _____

in riferimento all'affidamento del servizio in oggetto, consapevole delle responsabilità e delle sanzioni penali attribuite in caso di dichiarazioni non veritiere, di formazione o uso di atti falsi dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000 e s.i.m.

CHIEDE

Ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 445/2000 e s.i.m., di partecipare alla presente gara

in qualità di:

(barrare il caso che ricorre)

- impresa singola;
- Consorzio fra società cooperative di produzione e lavoro o fra imprese artigiane (soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lettera b) del D.Lgs.vo 50/2016)
Indicare le consorziate pre affidatarie per le quali il Consorzio concorre:

Denominazione sociale	Forma giuridica	Sede legale

- Consorzio Stabile (soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lettera c) del D.Lgs.vo 50/2016)
Indicare le consorziate preaffidatarie per le quali il Consorzio concorre:

Denominazione sociale	Forma giuridica	Sede legale

- come mandatario del: (soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lettera d) del D.Lgs.vo 50/2016)
 - costituito raggruppamento temporaneo tra le seguenti imprese (allegare copia autentica del mandato costitutivo del raggruppamento temporaneo);
 - costituendo raggruppamento di imprese che, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato collettivo speciale con rappresentanza ed ampia e speciale procura gratuita ed irrevocabile al capogruppo _____ che stipulerà il contratto in nome e per conto proprio e delle mandanti;

indicare le imprese del RTI:

Denominazione sociale	Forma giuridica	Sede legale	Percentuale di partecipazione al RTI (ed esecuzione)

- Consorzio Ordinario di concorrenti (soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lettera e) del D.Lgs.vo 50/2016)
Indicare le imprese:

Denominazione sociale	Forma giuridica	Sede legale

- Soggetto in aggregazione tra imprese aderenti al contratto di rete (soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lettera f) del D.Lgs.vo 50/2016)
Indicare le imprese:

Denominazione sociale	Forma giuridica	Sede legale

- Soggetto che ha stipulato il contratto di Gruppo Europeo – GEIE (soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lettera g) del D.Lgs.vo 50/2016)
Indicare le imprese:

Denominazione sociale	Forma giuridica	Sede legale

CHIEDE / CHIEDONO

di partecipare ai lotti sotto indicati

A tal fine dichiara/dichiarano altresì di accettare, come previsto dall'art. 76, del D.Lgs. n. 50/2016, la ricezione di tutte le comunicazioni inerenti il procedimento di gara, ivi compresa l'aggiudicazione, al seguente indirizzo PEC:

email (PEC obbligatorio)

deliberazione n° 89 del 02/01/18

che AI FINI DEL PRESENTE APPALTO IL REFERENTE PER L'AMMINISTRAZIONE

è (la persona indicata sarà considerata dal ns ufficio quale riferimento per tutti i passaggi/comunicazioni relativi alla presente gara – se non diversamente indicato nel DGUE) :

- ☞ Referente per la gara Nome e Cognome _____
- ☞ Raccomandata AR: indirizzo _____
- ☞ tel. _____
- ☞ Tel cellulare _____
- ☞ fax _____
- ☞ e-mail _____

Data _____

Impresa concorrente o capogruppo - Timbro e firma del legale rappresentante _____

Imprese Mandanti - Timbro e firma del legale rappresentante _____

AVVERTENZE:

La domanda deve essere sottoscritta e corredata da copia fotostatica del documento d'identità in corso di validità del/dei sottoscrittore/i.

La ditta ha la facoltà sia di utilizzare il presente schema debitamente compilato in ogni sua parte sia di predisporre, per eventuali carenze di spazio o altre esigenze, uno proprio contenente comunque tutte le dichiarazioni richieste; il modello della presente istanza di partecipazione è reso disponibile in formato Word nel link dedicato alla presente gara.

INFORMATIVA AI SENSI DEL D.Lgs. 196/03:

Si informa che:

questo Istituto, "titolare del trattamento dei dati", ai sensi del d.lgs. 196/2003, informa, ai sensi dell'art.13 della richiamata normativa, che i dati personali relativi ai fornitori, quali:

- a) dati identificativi;
- b) altri eventuali dati personali quali quelli economici risultanti da documentazione afferente situazioni di bilancio o emergenti da documentazione della Camera di Commercio di cui alle normative D.Lgs 338/92 e s.i.m.;
- c) dati giudiziari, che rivelano lo stato individuale del fornitore o della Ditta fornitrice sono oggetto di trattamento da parte del Titolare a mezzo del Responsabile dell' U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi di questo Istituto.

Il trattamento dei dati è effettuato nei limiti e nel rispetto dei principi enunciati negli Artt. 3 (Necessità) e 111 (liceità, correttezza, esattezza, proporzionalità, pertinenza e non eccedenza, conservazione per il tempo necessario allo scopo per il quale sono stati raccolti e trattati) del "Codice in materia di protezione di dati personali" di cui al D.Lgs. 196/2003, con modalità sia manuale sia informatizzata, mediante il loro inserimento negli archivi correnti ad accesso controllato/selezionato (contenenti documenti cartacei) sia nelle banche dati su p.c. la cui titolarità è in capo alle Unità Operative Complesse citate.

Ciò premesso, si precisa che i dati sono trattati esclusivamente ai fini dell'adempimento delle prescrizioni relative alle procedure di gara pubblica o trattative private per acquisti di beni e servizi ovvero afferenti agli appalti di lavori pubblici secondo quanto disposto dalla legislazione vigente. I dati sono trattati infine allo scopo della liquidazione e del pagamento delle fatture a saldo delle forniture servite. Il conferimento di tali dati è obbligatorio. L'eventuale rifiuto al conferimento dei dati comporta l'esclusione alla gara, e in fase successiva, dopo la gara, l'eventuale non rispondenza tra quanto dichiarato e quanto accertato, comporta la decadenza dal diritto di aggiudicazione della gara, salvo più gravi provvedimenti d'ufficio.

I dati relativi ai fornitori e Ditte risultate aggiudicatrici di gare, potranno essere comunicati a questo Istituto, per finalità comunque connesse alla conclusione del procedimento.

Tali dati personali possono essere comunicati a terzi, quali, in particolare:

- 1 - All'Ufficio Territoriale del Governo;
- 2 - All'ANAC (Autorità anticorruzione), per quanto stabilito dalla legge;
- 3 - All'Autorità giudiziaria, nei casi previsti;
- 4 - A soggetti che ne facciano richiesta di accesso nei limiti consentiti ai sensi della L. 241/90 e s.i.m..

I dati giudiziari non verranno in ogni caso diffusi.

Al fine di potere continuare a trattare i dati personali sopra menzionati, per le finalità e con le modalità indicate, è previsto l'obbligo dell'informativa ai sensi dell'Art. 13 del Codice in oggetto, ma non è necessario il consenso degli operatori economici.

Sono in ogni caso fatti salvi i diritti che l'Art. 7 del D.Lgs 196/2003 riconosce agli interessati.

Il Titolare del trattamento dei dati è l'IRCSS Lazzaro Spallanzani, in persona del suo Legale Rappresentante Direttore Generale pro tempore con sede in Via Portuense 292 00149 Roma.

Ai sensi del D.Lgs. 196/2003, il sottoscritto

AUTORIZZA

l'utilizzazione dei dati di cui alla presente dichiarazione ai soli fini indicati nella informativa sopra riportata.

(firma del dichiarante)



Servizio Protezione e Prevenzione

Istituto Nazionale per le Malattie Infettive

“Lazzaro Spallanzani” I.R.C.C.S.

Resp.le Dott. V.Puro

Info:spp@inmi.it Tel.06/55170283 – 381 fax 345

Valutazione preliminare rischi di interferenze ex D.Lgs. 81/08

L'Istituto committente possiede il Documento di valutazione dei rischi ed il programma di miglioramento, ex art. 17 D.Lgs. 81/08.

L'Istituto è provvisto di personale specificatamente formato per la gestione dell'emergenza antincendio e per il pronto soccorso.

Le zone a rischio specifico e/o interdette sono identificate da apposita cartellonistica .

La fornitura prevede la sola consegna del materiale.

L'esecuzione della fornitura avverrà secondo un piano concordato evitando qualsiasi contatto del personale della ditta con i pazienti, in ambiente decontaminato a cura del committente ed in presenza di personale dell'Istituto.

Per quanto riguarda i **rischi introdotti negli ambienti di lavoro del committente dalle lavorazioni dall'impresa appaltatrice** essi sono rappresentati dalla **movimentazione di mezzi e dall'uso comune della viabilità** dell'Istituto da parte del personale della ditta di trasporto e quello dell'Istituto o di imprese diverse che operano in esso con contratti differenti e con i pazienti e/o visitatori. La viabilità interna all'Istituto è accessibile ai soli mezzi autorizzati per i tempi necessari e regolamentata da adeguata segnaletica. L'osservanza delle indicazioni di viabilità all'interno dell'Istituto (a passo d'uomo, solo gli autorizzati) rendono il rischio residuo di incidenti tra veicoli praticamente nullo. La sosta di autoveicoli o mezzi dell'impresa appaltatrice o dei propri fornitori al di fuori delle aree adibite a parcheggio è consentito solo per il tempo strettamente necessario allo scarico dei materiali e delle merci che comunque deve avvenire in aree appositamente destinate ed a motore spento. Sarà compito e responsabilità della ditta appaltatrice istruire i conducenti sulle disposizioni vigenti in materia di circolazione all'interno dell'Istituto, sulle aree di sosta e di esigerne la più rigorosa osservanza. La ditta è responsabile della idoneità sanitaria e comunque di legge relativa ai conducenti dei veicoli

In caso di **caduta di oggetti** (nelle fasi di scarico e trasporto) il personale della ditta dovrà provvedere a rimuovere quanto caduto e se questo non fosse possibile avvisare il proprio Responsabile e la Vigilanza dell'INMI e presidiare la zona per evitare incidenti ad altri veicoli o persone.

In caso di grandi volumi di materiale i prodotti voluminosi devono essere disposti su bancali, scaricati e trasportati nel magazzino su trans pallet a cura del trasportatore ed in presenza di personale del servizio di farmacia; lo scarico dei prodotti avverrà dal mezzo di trasporto provvisto di sponda idraulica al magazzino.

L'Impresa, concorderà con il Dirigente della UO (cui l'attività in oggetto è destinata) le modalità di fornitura, nel rispetto sia della viabilità dell'Istituto che degli accessi e percorsi interni all'edificio ed il suo personale concorderà con quello dell'Istituto eventuali necessità.

Si ritiene che altri potenziali pericoli e le conseguenti misure di prevenzione siano comunque specifici delle lavorazioni proprie dell'appaltatore e facciano parte della specifica preparazione dei lavoratori della ditta appaltatrice.

Quanto sopra considerato non si rilevano rischi interferenti per i quali sia necessario adottare particolari ed ulteriori misure di sicurezza se non quelle che fanno già parte della sicurezza delle attività in appalto, per cui non è necessario redigere il DUVRI e non sussistono di conseguenza relativi costi della sicurezza.



Istituto Nazionale per le Malattie Infettive
LAZZARO SPALLANZANI
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Via Portuense, 292 - 00149 ROMA - C.F. E P. IVA 05080991002

DELIBERAZIONE n. 89 del 07/02/2018

Si attesta che la presente deliberazione è stata pubblicata sul sito dell'Istituto a decorrere dal 07/02/2018

Il Direttore f.f. della UOC Affari Generali
(dott.ssa Eleonora Bonifacio)