

Deliberazione n° 185 del 28 marzo 2018

Oggetto: Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di Sistemi Diagnostici completi per la UOC di Patologia Clinica. Determinazione a contrarre ex art.32 co.2 D.Lgs.50/16 e s.m.i..

IL DIRETTORE U.O.C. PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

A conclusione di specifica istruttoria, descritta nella narrazione che segue, si rappresenta che ricorrono i presupposti finalizzati all'adozione del presente provvedimento, ai sensi dell'art. 2 della Legge n. 241/1990 e s.m.i.

Premesso che

- con la deliberazione del Commissario Straordinario n.547 del 30.06.14 fu disposta l'indizione della gara a procedura aperta per la fornitura quinquennale di Sistemi Analitici per UOC Patologia Clinica;
- con successiva deliberazione n.57 del 01.07.14, e per le motivazioni ivi espresse, fu disposta la sospensione delle deliberazioni adottate dal Commissario Straordinario nel periodo dal 06.06.14 al 01.07.14, tra le quali rientrava la predetta deliberazione di indizione della gara;
- con la deliberazione n.210 del 17.09.14 fu disposta la revoca della sospensione delle deliberazioni proposte dal Provveditorato e, pertanto, anche del suddetto provvedimento 547/14;
- con successiva deliberazione n.302 del 05.11.14, essendo medio tempore intervenute modifiche normative tra le quali l'obbligatorietà del sistema AVCPass, furono disposte rettifiche/integrazioni agli atti della gara di cui al cpv.1;
- con la deliberazione n.347 del 21.11.14, e per le motivazioni ivi indicate riconducibili ad adeguamenti imposti dal sopraggiunto dettato normativa di cui al D.L.90/14 convertito nella L.114/14, furono disposte ulteriori rettifiche/integrazioni alla Procedura aperta per l'affidamento quinquennale della fornitura di Sistemi Analitici;
- con la deliberazione n.114 del 04.03.16 fu disposta l'aggiudicazione definitiva solo per alcuni lotti, in particolare i lotti: 1, 2, 7, 8, 9, 11, 20 e 23;
- con deliberazione dell'attuale Direzione Generale n.87 del 15.02.2018, e per le motivazioni ivi espresse, è stato preso atto della *illegittimità insanabile già evidenziata dal Direttore del Provveditorato p.t. in relazione alla gara* aggiudicata con la delibera 114/16 e di conseguenza è stato disposto di annullare la gara per l'affidamento della fornitura quinquennale di Sistemi Analitici per UOC Patologia Clinica;
- nella suddetta deliberazione è stato precisato che la precipua finalità dichiarata dall'Azienda è quella di pervenire, in tempi compatibilmente brevi, all'indizione della nuova gara per la quale, peraltro, risulta essere stata già acquisita l'autorizzazione SORESA all'espletamento in autonomia;
- con nota prot.3654 del 09/02/2018 la direzione amministrativa, nelle more della procedura di gara ed al fine di non creare disservizi all'attività istituzionale, dava mandato di procedere alla rinegoziazione contrattuale delle attuali forniture;

Considerato che

- trattasi di fornitura necessaria ed indispensabile per le attività della Patologia Clinica e per la quale non è ammissibile soluzione di continuità ai fini dell'erogazione delle prestazioni sanitarie a garanzia dei L.E.A.;
- è in fase istruttoria la rinegoziazione dei prezzi da attuarsi per la fase fino all'aggiudicazione della nuova gara atteso che agli stessi deve essere applicata la riduzione imposta dalla spending review;

Dato atto che

- si tratta di una fornitura necessaria ed indispensabile, ed essendo stato oggetto di annullamento la precedente gara esperita, è stato dato rapido avvio alla procedura finalizzata all'indizione di una nuova procedura di gara ad evidenza pubblica per l'affidamento della fornitura de qua;
- in fase istruttoria è stato necessario acquisire il fabbisogno aggiornato da parte della struttura e sono state recepite le istanze in ordine ai prodotti e ai test espresse da parte del responsabile della Patologia Clinica al fine di assicurare la fornitura di prodotti idonei alle esigenze della unità operativa;

- a tal fine si sono tenuti numerosi incontri presso la sede della UOC Provveditorato, da ultimo in data 19.03.18, al fine di pervenire alla predisposizione della documentazione di gara, in particolare capitolato tecnico e schede tecniche, rispondenti alle esigenze dettate dalle attività sanitarie e funzionali alle prestazioni da erogarsi da parte dell'A.O.R.N.;
- conseguentemente, da parte della UOC Provveditorato, sono stati predisposti gli allegati atti di gara della Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di Sistemi Diagnostici completi per la UOC di Patologia Clinica dell'A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta, il Disciplinare di gara e il Capitolato Speciale d'appalto, revisionato, da ultimo - in data 19.03.18 - in collaborazione con il responsabile della Patologia Clinica, con relativi allegati, con previsione di n.32 lotti, per una durata del contratto fissata in anni tre, a fronte di un importo complessivo di €3.849.000+IVA, compresi gli oneri per la sicurezza da interferenza, da aggiudicarsi a favore della ditta migliore offerente ai sensi dell'art.95 comma 2 D.Lgs.50/16 come integrato dal D.Lgs.56/17;
- nelle more nell'indizione delle gara, l'UOC Provveditorato Economato ha avviato la procedura di rinegoziazione delle forniture in questione con le ditte fornitrici;

Preso atto che

- al fine di procedere in merito, in considerazione dell'importo previsto, è stata inserita su piattaforma apposita richiesta di autorizzazioni in deroga a So.Re.Sa spa, individuata ai sensi dell'art. 9 del D.L. n.66 del 24 aprile 2014 convertito dalla Legge n. 89 del 23 giugno 2014 quale centrale unica di committenza regionale e soggetto aggregatore dall'art. 1 comma 28 della L.R. n. 16 del 07 agosto 2014 che ha sostituito il comma 15 dell'art.6 della L.R. n.28 del 24 dicembre 2003, con nota prot.2010/u del 23.01.2018 (All.1);
- in riscontro alla suddetta richiesta, SO.RE.SA. ha autorizzato questa AORN, nota prot.SoReSa/0008678/2018, all'espletamento diretto di autonoma procedura di gara con l'inserimento della clausola risolutiva espressa in caso di analogo successivo affidamento centralizzato (All. n.2);

Ritenuto

doversi, per tutto quanto su indicato, procedere ad indire la Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di Sistemi Diagnostici completi per la UOC di Patologia Clinica dell'A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta con l'approvazione degli atti di gara allegati al presente provvedimento a costituirne parte integrante e sostanziale (All.3);

Attestata

la legittimità della presente proposta di deliberazione, che è conforme alla vigente normativa in materia;

PROPONE

Per tutto quanto in premessa che qui si intende riportato ed approvato:

1. di provvedere ad indire la Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di Sistemi Diagnostici completi per la UOC di Patologia Clinica dell'A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta, con previsione di una durata contrattuale fissata in anni tre, a fronte di un importo complessivo previsto di €3.849.000,00+IVA, compresi gli oneri per il rischio da interferenza, da aggiudicarsi a favore della ditta migliore offerente ai sensi dell'art.95 comma 2 D.Lgs.50/16 come integrato dal D.Lgs.56/17;
2. di procedere all'approvazione degli atti di gara: Disciplinare di gara e Capitolato Speciale d'appalto, con relativi allegati (All.3) e disporre la pubblicazione conformemente al dettato normativo;
3. di individuare quale RUP il direttore del Provveditorato ed Economato;
4. di dare atto che dell'importo massimo previsto di €3.849.000,00+IVA, il costo effettivo sarà scomputato dalla corrispondente autorizzazione come da attestazione contabile che verrà inglobata nel provvedimento di aggiudicazione;
5. di prevedere la spesa di €4.000,00 per le pubblicazione fermo restando il procedimento amministrativo di recupero della stessa a carico dell'aggiudicatario ai sensi del D.M. Ministero Infrastrutture del 02.12.16 di cui alla previsione normativa ex art. 73, comma 4, D.lgs 50/2016;
6. di inserire apposita clausola risolutiva espressa per il caso di attivazione di apposita convenzione regionale da parte di SO.RE.SA. spa;
7. di incaricare il direttore del Provveditorato Economato di portare a rapida conclusione la procedura di rinegoziazione con le ditte fornitrici al fine di pervenire all'approvazione del relativo provvedimento;
8. di trasmettere copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché, oltre che al proponente, al Direttore UOC Gestione Economico Finanziaria;
9. di pubblicare integralmente la presente deliberazione;
10. di dichiarare la presente immediatamente eseguibile stante l'urgenza di avvio della gara di che trattasi;



Azienda Ospedaliera di Caserta
"Sant'Anna e San Sebastiano"
di rilievo nazionale e di alta specializzazione
Via Palasciano - 81100 Caserta (CE)
Direttore Generale: Dott. Mario Nicola Vittorio Ferrante

ALLEGATO N. 1

Unità Operativa Complessa Provveditorato ed Economato

Direttore: dott.ssa Marisa Di Sano
Telefono: 0823-232462
e-mail: provveditorato@ospedale.caserta.it
pec: provveditorato@ospedalecasertapec.it

A.O.D. UOC Affari Generali - Ufficio Protocollo Generale
Protocollo: 0002010/U Data: 23/01/2018 11:18
Ufficio: UFFICIO PROTOCOLLO
Classifica:



Al Direttore Generale
So.Re.Sa. spa
ufficiogare@pec.soresa.it

Oggetto: Legge regionale n.4 del 15.03.2011. Decreti Commissariali n. 58/2011 e 11/2012. Richiesta autorizzazione per espletamento in autonomia procedura di gara d'appalto.

Ai sensi della normativa richiamata in oggetto, si chiede espressa autorizzazione per l'espletamento in autonomia di procedura per l'affidamento della seguente fornitura:

OGGETTO	Fornitura sistemi completi di analisi
BASE D'ASTA COMPLESSIVA	importo triennale € 3.954.000,00
METODO DI CALCOLO BASE D'ASTA	prezzi attuali ponderati con prezzi medi di mercato
SUDDIVISIONE IN LOTTI	Si (33 lotti)
CND (ove applicabile)	
TIPOLOGIA DI GARA	procedura aperta
TIPOLOGIA DI ACQUISTO	acquisto diretto
DURATA CONTRATTO (in mesi)	36
OPZIONI, PROROGHE E RINNOVI (ove previsto)	12 MESI
CRITERI DI AGGIUDICAZIONE	offerta economicamente più vantaggiosa
ACQUISTO INSERITO IN PROGRAMMAZIONE ANNUALE	sì

Il Direttore UOC Provveditorato ed Economato
dott.ssa Marisa Di Sano

In accordanza

Il Direttore Sanitario
dott.ssa Antonietta Siciliano

Il Direttore Amministrativo
Gaetano Gubitosa

Il Direttore Generale
Dott. Mario Nicola Vittorio Ferrante

Al Direttore Generale
A.O. "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
PEC: provveditorato@ospedalecasertapec.it

e al Referente Aziendale
per il processo autorizzativo

Protocollo in Uscita: SoReSa/0008678/2018

**Oggetto: Legge Regionale n. 4 del 15.03.2011. Decreti Commissariali n.58/2011 e n. 11/2012.
Richiesta di autorizzazione per espletamento in autonomia procedura di gara d'appalto per la
fornitura di "FORNITURA DI SISTEMI COMPLETI DI ANALISI"**

A riscontro della nota di codesta Azienda prot. 2010/U (prot. SoReSa/0005360/2018 del 23/01/2018) si autorizza l'espletamento diretto di autonoma procedura di gara con l'inserimento nel contratto d'appalto di apposita clausola risolutiva espressa per l'ipotesi che intervengano successivi analoghi affidamenti da parte di So.Re.Sa. S.p.A. in seguito a gare centralizzate.

Si precisa, altresì, che la responsabilità circa le modalità di scelta del contraente, la tipologia e le condizioni economiche dell'acquisto, i criteri di affidamento e il finanziamento della spesa occorrente ricade esclusivamente in capo alla stazione appaltante.

Si rammenta che, ai sensi dell'art. 15 comma 13 lett. d) del D.L. 95/2012, gli Enti del Servizio Sanitario Nazionale sono obbligati ad utilizzare, per l'acquisto di beni e servizi relativi alle categorie merceologiche presenti nella piattaforma CONSIP, gli strumenti di acquisto e negoziazione telematici messi a disposizione della stessa CONSIP e che i contratti stipulati in violazione sono nulli, costituiscono illecito disciplinare e sono causa di responsabilità amministrativa.

La presente autorizzazione ha valore di 6 mesi dalla ricezione della stessa e si comunica, inoltre, che occorrerà inviare alla scrivente Stazione Appaltante copia del provvedimento definitivo di aggiudicazione entro 10 giorni dall'intervenuta esecutività dello stesso.

Distinti saluti.

Il Direttore Operativo
Centrale di Committenza
Dott. Francesco Luciano
Francesco Luciano

Il Direttore Generale
So.Re.Sa. SpA
(dott. Gianluca Postiglione)
Gianluca Postiglione

05-2-17
DSSR Caporace
M.L.



**Unità Operativa Complessa
Provveditorato ed Economato**
Telefono 0823/232463-fax 0823/232512
e-mail: provveditorato@ospedale.caserta.it
pec: provveditorato@ospedalecasertapec.it

DISCIPLINARE DI GARA

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA IN NOLEGGIO DI SISTEMI DIAGNOSTICI COMPLETI PER L'UOC DI PATOLOGIA CLINICA DELL'AORN "S. ANNA " e "S. SEBASTIANO" DI CASERTA

INDICE

- Art. 1 PREMESSA
- Art. 2 DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI
 - 2.1 DOCUMENTI DI GARA
 - 2.2 CHIARIMENTI
 - 2.3 COMUNICAZIONI
- Art. 3 OGGETTO E IMPORTO DELL'APPALTO
- Art. 4. DURATA DELL'APPALTO
- Art. 5 SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE
- Art. 6 REQUISITI GENERALI
- Art. 7 REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA
 - 7.1 REQUISITI DI IDONEITÀ
 - 7.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA
 - 7.3 REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE
- 7.4 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE
- 7.5 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE ED I CONSORZI STABILI
- Art. 8 AVVALIMENTO
- Art. 9 SUBAPPALTO
- Art. 10 GARANZIA PROVVISORIA
- Art. 11 PAGAMENTO
- Art. 12 MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA
- Art. 13 SOCCORSO ISTRUTTORIO
- Art. 14 CONTENUTO DELLA BUSTA "A" – DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA
 - 14.1 ISTANZA DI PARTECIPAZIONE
 - 14.2 DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO
 - 14.3 DICHIARAZIONI INTEGRATIVE E DOCUMENTAZIONE A CORREDO
- Art. 15 CONTENUTO DELLA BUSTA "B" – OFFERTA TECNICA
- Art. 16 CONTENUTO DELLA BUSTA "C" – OFFERTA ECONOMICA
- Art. 17 CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

**Art. 18 SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: APERTURA DELLA BUSTA "A"
VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

Art. 19 COMMISSIONE GIUDICATRICE

**Art. 20 APERTURA DELLE BUSTE "B" e "C" - VALUTAZIONE DELLE OFFERTE
TECNICHE ED ECONOMICHE**

Art. 21 VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Art. 22 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

**Art. 23 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI
DISPOSIZIONI COMUNI**

1.PREMESSA

Con delibera del D.G. n. _____ del _____ quest'Amministrazione ha deliberato l'appalto per l'affidamento triennale della fornitura in noleggio di Sistemi diagnostici completi, suddivisa in n. 32 (trentadue) lotti, destinati l'UOC di Patologia Clinica, come di seguito descritto.

L'affidamento avverrà mediante procedura aperta e con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi degli artt. 60 e 95, comma 2, del D.Lgs. n.50/2016 e smi. (d'ora innanzi Codice).

Ai sensi dell'art. 51, comma 2, del Codice, ciascuna Ditta può presentare offerta per alcuni o tutti i lotti presenti in gara.

Il luogo di svolgimento del servizio è l'Azienda Ospedaliera "S. Anna e S. Sebastiano" di Caserta codice NUTS _____.

Di seguito si riporta l'elenco riepilogativo dei lotti presenti in gara e dei CIG ad essi correlati:

N. lotto	Oggetto lotto	CIG
1	Diagnostica delle malattie allergiche ed autoimmuni	
2	Autoimmunità ed infettivologia in IFA ed ELISA	
3	Profili diagnostici in Immunoblot	
4	Infettivologia ricerca indiretta / Sistema diagnostico per la determinazione indiretta di infezioni virali, batteriche, parassitarie, funginee	
5	Test di conferma per HIV – 1 e 2 in automazione	
6	Dosaggio farmaci biologici - fornitura per il monitoraggio di farmaci e marcatori biologici con metodologia ELISA	
7	Sieroimmunologia -Sospensioni batteriche per la determinazione mediante agglutinazione degli anticorpi associati alle infezioni da salmonella, brucella, treponema e sierologia dell'echinococco	
8	Controllo di qualità interno / fornitura di materiale per l'esecuzione di controlli interni di qualità (CQI) relativi ai settori diagnostici: chimica clinica, marcatori cardiaci, ematologia, coagulazione, sierologia, droghe d'abuso, allergologia, urine, torch, virologia, ormoni, farmaci e farmaci immunosoppressori	
9	Fornitura di programmi di verifica esterna di qualità che preveda l'invio di campioni di controllo certificati a titolo ignoto da analizzare per la valutazione periodica dei sistemi di analisi del laboratorio	

10	Sistemi analitici automatici, di ultima generazione, per la determinazione dei parametri emogasanalitici	
11	Sistema automatico integrato per le identificazioni (biochimica e con tecnologia MALDI-TOF) ed antibiogramma di batteri gram positivi, gram negativi e lieviti e saggi di sensibilità a gradiente continuo	
12	Sistema automatico per le identificazioni biochimica ed antibiogramma di batteri gram positivi, gram negativi	
13	Sistema automatico per la ricerca di acidi nucleici (DNA/RNA) di batteri, virus, lieviti, parassiti con tecnologia NESTED MULTIPLEX PCR	
14	Sistema automatico (estrazione, amplificazione e rilevazione) con metodica REAL TIME PCR, di batteri, micobatteri e virus per la diagnostica microbiologica d'urgenza	
15	Sistemi automatici per emocoltura e liquidi biologici ed esame colturale dei micobatteri comprensivo di antimicobatteriogramma su tutte le matrici biologiche	
16	Sistema automatico per l'identificazione batterica e l'antibiogramma in tempi rapidi da emocoltura positiva di pazienti critici	
17	Sistema semiautomatico per l'esecuzione dell'antibiogramma ed antimicogramma con determinazione della MIC mediante tecnica di microdiluzione in brodo	
18	Terreni di coltura pronti in piastre petri e materiali di uso comune	
19	Dispositivi vari per indagini microbiologiche	
20	Dispositivi vari per indagini microbiologiche	
21	Sistema di biologia molecolare per la diagnosi diretta da campione biologico di patogeni vari	
22	Sistema automatico per la colorazione di vetrini di interesse microbiologico	
23	Sistema completamente automatico per l'esame colturale delle urine e dei liquidi biologici	
24	Dispositivi vari ed accessori per indagini microbiologiche	

25	N.2 Sistemi automatici per l'esecuzione di test su espirato alveolare	
26	Sistema automatico per la ricerca quali/quantitativa degli acidi nucleici virali di HBV,HCV,HIV mediante reazione di REAL TIME PCR	
27	Sistema analitico automatico in PCR REAL TIME per la determinazione ed il monitoraggio dei principali virus di interesse trapiantologico comprensivo di estrattore/preparatore di PCR e di amplificatore / rilevatore	
28	Sistema automatizzato per analisi di sequenze DNA e frammenti	
29	Immunometria infettivologica, supporto espianto e completamento profili	
30	Sistema completamente automatico per lo screening prenatale e per il management della pre-eclampsia	
31	Sistema diagnostico per l'identificazione di marcatori di particolare interesse clinico	
32	Immunometria speciale a completamento di profili clinici	

Il **Responsabile del procedimento**, sino alla fase di aggiudicazione del contratto, è ai sensi dell'art.31 del Codice, la dr.ssa Marisa Di Sano, Direttore dell'UOC Provveditorato – Economato.

Il Responsabile dell'esecuzione del contratto sarà designato dopo l'aggiudicazione della procedura in parola.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.

2.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

- 1) Bando di gara;
- 2) Capitolato speciale descrittivo e prestazionale;
- 3) Disciplinare di gara;
- 4) Modelli di dichiarazione - allegati nn. A/1, A/2, A/3;
- 5) Modello di offerta tecnica - allegato n. A/4;
- 6) Modello di offerta economica - allegato n. A/5;
- 7) DGUE - allegato n. A/6;
- 8) Scheda CIG e garanzie - A/7;
- 9) DUVRI – I° informativa – allegato A/ 7 bis ;
- 10) Modello di trattamento dati personali - allegato n. A/8;
- 11) Schema di sopralluogo – allegato A/ 9
- 12) Schema di contratto - tipo allegato n. A /10;
- 13) Protocollo di legalità sugli appalti pubblici di cui alla delibera n. 102/2014 adottata dalla precitata Azienda- allegato n. A/11.

La documentazione di gara è disponibile sul sito internet: <http://www.ospedale.caserta.it>. (Sezione Albo-pretorio online- sotto la voce Bandi e gare).

2.2 CHIARIMENTI

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare all'indirizzo provveditorato@ospedalecasertapec.it almeno 10 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana. Ai sensi dell'art. 74 comma 4 del Codice, le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite almeno sei giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione in forma anonima all'indirizzo internet <http://www.ospedale.caserta.it> (Sezione Albo-pretorio online - sotto la voce Bandi e gare).

Non sono ammessi chiarimenti telefonici.

2.3 COMUNICAZIONI

Ai sensi dell'art. 76, comma 6 del Codice, i concorrenti sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, l'indirizzo PEC o, solo per i concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica, da utilizzare ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5, del Codice. Salvo quanto disposto nel paragrafo 2.2 del presente Disciplinare, tutte le comunicazioni tra Stazione appaltante e operatori economici si intendono validamente ed efficacemente effettuate qualora rese all'indirizzo PEC provveditorato@ospedalecasertapec.it e all'indirizzo indicato dai concorrenti nella documentazione di gara.

Eventuali modifiche dell'indirizzo PEC/posta elettronica o problemi temporanei nell'utilizzo di tali forme di comunicazione, dovranno essere tempestivamente segnalate alla Stazione appaltante; diversamente la medesima declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di imprese di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, la comunicazione recapitata al mandatario si intende validamente resa a tutti gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati.

In caso di consorzi di cui all'art.45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, la comunicazione recapitata al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

In caso di subappalto, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti i subappaltatori indicati.

3. OGGETTO E IMPORTO DELL'APPALTO

L'appalto è costituito da n. 32 (trentadue) lotti, come di seguito elencati:

N. LOTTO	OGGETTO DEL LOTTO	CIG
1	Diagnostica delle malattie allergiche ed autoimmuni	
2	Autoimmunità ed infettivologia in IFA ed ELISA	
3	Profili diagnostici in Immunoblot	
4	Infettivologia ricerca indiretta / Sistema diagnostico per la determinazione indiretta di infezioni virali, batteriche, parassitarie, funginee	
5	Test di conferma per HIV – 1 e 2 in automazione	

6	Dosaggio farmaci biologici - fornitura per il monitoraggio di farmaci e marcatori biologici con metodologia ELISA	
7	Sieroimmunologia -Sospensioni batteriche per la determinazione mediante agglutinazione degli anticorpi associati alle infezioni da salmonella, brucella, treponema e sierologia dell'echinococco	
8	Controllo di qualità interno / fornitura di materiale per l'esecuzione di controlli interni di qualità (CQI) relativi ai settori diagnostici: chimica clinica, marcatori cardiaci, ematologia, coagulazione, sierologia, droghe d'abuso, allergologia, urine, torch, virologia, ormoni, farmaci e farmaci immunosoppressori	
9	Fornitura di programmi di verifica esterna di qualità che preveda l'invio di campioni di controllo certificati a titolo ignoto da analizzare per la valutazione periodica dei sistemi di analisi del laboratorio	
10	Sistemi analitici automatici, di ultima generazione, per la determinazione dei parametri emogasanalitici	
11	Sistema automatico integrato per le identificazioni (biochimica e con tecnologia MALDI-TOF) ed antibiogramma di batteri gram positivi, gram negativi e lieviti e saggi di sensibilità a gradiente continuo	
12	Sistema automatico per le identificazioni biochimica ed antibiogramma di batteri gram positivi, gram negativi	
13	Sistema automatico per la ricerca di acidi nucleici (DNA/RNA) di batteri, virus, lieviti, parassiti con tecnologia NESTED MULTIPLEX PCR	
14	Sistema automatico (estrazione, amplificazione e rilevazione) con metodica REAL TIME PCR, di batteri, micobatteri e virus per la diagnostica microbiologica d'urgenza	
15	Sistemi automatici per emocoltura e liquidi biologici ed esame colturale dei micobatteri comprensivo di antimicobatteriogramma su tutte le matrici biologiche	
16	Sistema automatico per l'identificazione batterica e l'antibiogramma in tempi rapidi da emocoltura positiva di pazienti critici	
17	Sistema semiautomatico per l'esecuzione dell'antibiogramma ed antimicogramma con determinazione della MIC mediante tecnica di microdiluzione in brodo	
18	Terreni di coltura pronti in piastre petri e materiali di uso comune	
19	Dispositivi vari per indagini microbiologiche	
20	Dispositivi vari per indagini microbiologiche	
21	Sistema di biologia molecolare per la diagnosi diretta da campione biologico di patogeni vari	
22	Sistema automatico per la colorazione di vetrini di interesse microbiologico	
23	Sistema completamente automatico per l'esame colturale delle urine e dei liquidi biologici	
24	Dispositivi vari ed accessori per indagini microbiologiche	

25	N.2 Sistemi automatici per l'esecuzione di test su espirato alveolare	
26	Sistema automatico per la ricerca quali/quantitativa degli acidi nucleici virali di HBV,HCV,HIV mediante reazione di REAL TIME PCR	
27	Sistema analitico automatico in PCR REAL TIME per la determinazione ed il monitoraggio dei principali virus di interesse trapiantologico comprensivo di estrattore/preparatore di PCR e di amplificatore / rilevatore	
28	Sistema automatizzato per analisi di sequenze DNA e frammenti	
29	Immunometria infettivologica, supporto espianto e completamento profili	
30	Sistema completamente automatico per lo screening prenatale e per il management della pre-eclampsia	
31	Sistema diagnostico per l'identificazione di marcatori di particolare interesse clinico	
32	Immunometria speciale a completamento di profili clinici	

Il dettaglio delle prestazioni oggetto di ogni lotto è il seguente:

DESCRIZIONE	CPV	PRESTAZIONI	IMPORTO ANNUALE in €
LOTTO N.1 DIAGNOSTICA DELLE MALATTIE ALLERGICHE ED AUTOIMMUNI		SISTEMA COMPLETAMENTE AUTOMATICO PER LA DIAGNOSTICA DELLE MALATTIE ALLERGICHE ED AUTOIMMUNI	60.000,00
LOTTO N.2 AUTOIMMUNITA' ED INFETTIVOLOGIA IN IFA ED ELISA		SISTEMA COMPLETO PER LA RICERCA DI ANTICORPI AUTOIMMUNI E LA RICERCA INDIRETTA DI INFEZIONI VIRALI, BATTERICHE, PARASSITARIE E FUNGINE CON METODICHE IFA ED ELISA	60.000,00
LOTTO N.3 PROFILI DIAGNOSTICI IN IMMUNOBLOT		SISTEMA MULTIPARAMENTRICO AUTOMATICO PER LA PREPARAZIONE E L'INTERPRETAZIONE DI STRIP PER LA RICERCA COMPLETA DI ANTICORPI IN IMMUNOBLOTTING	15.000,00
LOTTO N. 4 INFETTIVOLOGIA RICERCA INDIRETTA		SISTEMA DIAGNOSTICO PER LA DETERMINAZIONE INDIRETTA DI INFEZIONI VIRALI, BATTERICHE, PARASSITARIE, FUNGINEE	25.000,00
LOTTO N.5 TEST DI CONFERMA PER HIV 1 E 2		TEST DI CONFERMA PER HIV 1 E 2 IN AUTOMAZIONE	4.000,00
LOTTO N.6 DOSAGGIO FARMACI BIOLOGICI		MONITORAGGIO DI FARMACI E MARCATORI BIOLOGICI CON METODOLOGIA ELISA	15.000,00

<p align="center">LOTTO N.7 SIEROIMMUNOLOGIA</p>		<p>SOSPENSIONI BATTERICHE PER LA DETERMINAZIONE MEDIANTE AGGLUTINAZIONE DEGLI ANTICORPI ASSOCIATI ALLE INFEZIONI DA SALMONELLA, BRUCELLA, TREPONEMA E SIEROLOGIA DELL'ECHINOCOCCO</p>	<p align="right">5.000,00</p>
<p align="center">LOTTO N.8 CQI – CONTROLLO DI QUALITA' INTERNO</p>		<p>I MATERIALI PER L'ESECUZIONE DEI CONTROLLI INTERNI DI QUALITA'(QCI) E I RELATIVI SETTORI DIAGNOSTICI SONO DETTAGLIATAMENTE DESCRITTI NELLA SCHEDA TECNICA DI INTERESSE (vedasi allegato n.8 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="right">10.000,00</p>
<p align="center">LOTTO N.9 VEQ - CONTROLLO DI QUALITA' ESTERNO</p>		<p>I PROGRAMMI DI VERIFICA ESTERNA DI QUALITA' SONO DESCRITTI NELLA SCHEDA TECNICA DI INTERESSE (vedasi allegato n.9 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="right">10.000,00</p>
<p align="center">LOTTO N.10 N. 12 SISTEMI ANALITICI AUTOMATICI, DI ULTIMA GENERAZIONE, PER DETERMINAZIONE DEI PARAMETRI EMOGASANALITICI</p>		<p>I SISTEMI SONO DESCRITTI NELLA SCHEDA TECNICA DI PERTINENZA (vedasi allegato n.10 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="right">150.000,00</p>
<p align="center">LOTTO N.11 SISTEMA AUTOMATICO INTEGRATO PER LE IDENTIFICAZIONI (BIOCHIMICA E CON TECNOLOGIA MALDI-TOF) ED ANTIBIOGRAMMA DI BATTERI GRAM POSITIVI, GRAM NEGATIVI E LIEVITI E SAGGI DI SENSIBILITA' A GRADIENTE CONTINUO</p>		<p>SISTEMA INTEGRATO AUTOMATICO DI TIPO WALK – AWAY COMPLETO DI STRUMENTAZIONE, ACCESSORI E ALTRO, COME DESCRITTO NELLA CORRELATA SCHEDA TECNICA (vedasi allegato n.11 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="right">90.000,00</p>
<p align="center">LOTTO N.12 SISTEMA AUTOMATICO PER LE IDENTIFICAZIONI BIOCHIMICA ED ANTIBIOGRAMMA, GRAM POSITIVI, GRAM NEGATIVI</p>		<p>SISTEMA INTEGRATO AUTOMATICO DI TIPO WALK – AWAY COMPLETO DI STRUMENTAZIONE, ACCESSORI E ALTRO, COME DESCRITTO NELLA CORRELATA SCHEDA TECNICA (vedasi allegato n.12 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="right">30.000,00</p>

<p align="center">LOTTO N.13</p> <p>SISTEMA AUTOMATICO PER LA RICERCA ACIDI NUCLEICI (DNA/RNA) DI BATTERI, VIRUS, LIEVITI, PARASSITI CON TECNOLOGIA NESTED MULTIPLEX PCR</p>		<p>SISTEMA COMPLETAMENTE AUTOMATICO MONOTEST, COMPLETO DI STRUMENTAZIONE, ACCESSORI E ALTRO, COME DESCRITTO NELLA CORRELATA SCHEDA TECNICA (vedasi allegato n.13 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="right">25.000,00</p>
<p align="center">LOTTO N.14</p> <p>SISTEMA AUTOMATICO (ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RIVELAZIONE), CON METODICA REAL TIME PCR, DI BATTERI, MICOBATTERI E VIRUS PER LA DIAGNOSTICA MICROBIOLOGICA D'URGENZA</p>		<p>SISTEMA COMPLETAMENTE AUTOMATICO, MONOTEST, COMPLETO DI STRUMENTAZIONE ED ACCESSORI, COME DESCRITTO NELLA RELATIVA SCHEDA TECNICA (vedasi allegato n. 14 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="right">30.000,00</p>
<p align="center">LOTTO N.15</p> <p>SISTEMI AUTOMATICI PER EMOCOLTURA E LIQUIDI BIOLOGICI ED ESAME COLTURALE DEI MICOBATTERI COMPRENSIVO DI ANTIMICOBATTERIOGRAMMA SU TUTTE LE MATRICI BIOLOGICHE</p>		<p>LE APPARECCHIATURE DI ULTIMA GENERAZIONE A FUNZIONAMENTO CONTINUO CON AGITAZIONE, INCUBAZIONE E MONITORAGGIO DI TUTTI I FLACONI, COME DESCRITTI NELLA RELATIVA SCHEDA TECNICA (vedasi allegato n. 15 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="right">70.000,00</p>
<p align="center">LOTTO N.16</p> <p>SISTEMA AUTOMATICO PER L'IDENTIFICAZIONE BATTERICA E L'ANTIBIOGRAMMA IN TEMPI RAPIDI DA EMOCOLTURA POSITIVA DI PAZIENTI CRITICI</p>		<p>PER LA DEFINIZIONE DEL SISTEMA, COMPLETAMENTE AUTOMATICO, COMPLETO DI STRUMENTAZIONE, ACCESSORI E ALTRO SI RINVIA ALLA SCHEDA TECNICA DI INTERESSE (vedasi allegato n.16 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="right">30.000,00</p>
<p align="center">LOTTO N.17</p> <p>SISTEMA SEMIAUTOMATICO PER L'ESECUZIONE DELL'ANTIBIOGRAMMA ED ANTIMICOGRAMMA CON DETERMINAZIONE DELLA MIC MEDIANTE TECNICA DI MICRODILUIZIONE IN BRODO</p>		<p>SISTEMA PER ANTIBIOGRAMMA PER DETERMINAZIONE DELLA MIC REALE IN MICRODILUIZIONE, COME DA SCHEDA TECNICA DI PERTINENZA (vedasi allegato n.17 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="right">20.000,00</p>

<p>LOTTO N.18 TERRENI DI COLTURA PRONTI IN PIASTRE PETRI E MATERIALI DI USO COMUNE.</p>		<p>I DISPOSITIVI DIAGNOSTICI ED I MATERIALI DI CONSUMO SONO DESCRITTI NELLA SCHEDA TECNICA DI INTERESSE (vedasi allegato n. 18 al Capitolato tecnico)</p>	<p>30.000,00</p>
<p>LOTTO N.19 DISPOSITIVI VARI PER INDAGINI MICROBIOLOGICHE</p>		<p>I DISPOSITIVI DIAGNOSTICI E GLI ESAMI AD ESSI RELATIVI SONO INDICATI NELLA CORRELATA SCHEDA TECNICA (vedasi allegato n.19 al Capitolato tecnico)</p>	<p>10.000,00</p>
<p>LOTTO N.20 DISPOSITIVI VARI PER INDAGINI MICROBIOLOGICHE</p>		<p>I DISPOSITIVI DIAGNOSTICI E GLI ESAMI AD ESSI RELATI- VIVI SONO INDICATI NELLA RELATIVA SCHEDA TECNICA (vedasi allegato n.20 al Capitolato tecnico)</p>	<p>5.000,00</p>
<p>LOTTO N.21 SISTEMA DI BIOLOGIA MOLECOLARE PER LA DIAGNOSI DIRETTA DA CAMPIONE BIOLOGICO DI PATOGENI VARI</p>		<p>SISTEMA AUTOMATICO, MONOTEST, COMPLETO DI STRUMENTAZIONE, ACCESSORI ED ALTRO, SONO DESCRITTI NELLA CORRELATA SCHEDA TECNICA (vedasi allegato n.21 al Capitolato tecnico)</p>	<p>5.000,00</p>
<p>LOTTO N.22 SISTEMA AUTOMATICO PER LA COLORAZIONE DI VETRINI DI INTERESSE MICROBIOLOGICO</p>		<p>I SISTEMI AUTOMATICI PER EFFETTUARE, SU VETRINI PREPARATI DI CAMPIONI MICROBIOLOGICI, LA COLORAZIONE DI GRAM E QUELLA ZIEHL NEELSEN SONO DESCRITTI NELLA SCHEDA TECNICA (vedasi allegato n. 21 al Capitolato tecnico)</p>	<p>10.000,00</p>
<p>LOTTO N.23 SISTEMA COMPLETAMENTE AUTOMATICO PER L'ESAME COLTURALE DELLE URINE E DEI LIQUIDI BIOLOGICI</p>		<p>IL SISTEMA COMPLETO DI STRUMENTAZIONE, ACCESSORI E ALTRO, E' DESCRITTO NELLA RELATIVA SCHEDA TECNICA (vedasi allegato n. 23 al Capitolato tecnico)</p>	<p>20.000,00</p>

<p>LOTTO N.24 DISPOSITIVI VARI ED ACCESSORI PER INDAGINI MICROBIOLOGICHE</p>		<p>I DISPOSITIVI DIAGNOSTICI E GLI ESAMI AD ESSI RELATIVI SONO INDICATI NELLA SCHEDA TECNICA DI INTERESSE (vedasi allegato n. 24 al Capitolato tecnico)</p>	<p>15.000,00</p>
<p>LOTTO N.25 SISTEMA AUTOMATICO PER ESECUZIONE DI VARI TEST SU ESPIRATO ALVEOLARE</p>		<p>I DUE SISTEMI AUTOMATICI E LA TIPOLOGIA DEI TEST SONO INDICATI NELLA CORRELATA SCHEDA TECNICA (vedasi n.25 al Capitolato tecnico)</p>	<p>12.000,00</p>
<p>LOTTO N.26 SISTEMA AUTOMATICO PER LA RICERCA QUALI/ QUANTITATIVA DEGLI ACIDI NUCLEICI VIRALI DI HBV, HCV, HIV MEDIANTE REAZIONE DI REAL TIME PCR</p>		<p>IL SISTEMA DIAGNOSTICO E GLI ESAMI DA EFFETTUARE SONO DESCRITTI NELLA SCHEDA TECNICA DI INTERESSE (Vedasi allegato n.26 Capitolato tecnico)</p>	<p>130.000,00</p>
<p>LOTTO N.27 SISTEMA ANALITICO AUTOMATICO IN PCR REAL TIME PER LA DETERMINAZIONE E IL MONITORAGGIO DEI PRINCIPALI VIRUS DI INTERESSE TRAPIANTO- LOGICO COMPRENSIVO DI ESTRATTORE/PREPARATORE DI PCR E DI AMPLIFICATORE/RILEVATORE</p>		<p>IL SISTEMA DIAGNOSTICO E GLI ESAMI DA EFFETTUARE SONO DESCRITTI NELLA RELATIVA SCHEDA TECNICA (Vedasi allegato n.27 Capitolato tecnico)</p>	<p>100.000,00</p>
<p>LOTTO N.28 SISTEMA AUTOMATIZZATO PER ANALISI DI SEQUENZE DNA E FRAMMENTI</p>		<p>IL SISTEMA DIAGNOSTICO E GLI ESAMI DA EFFET-TUARE SONO DESCRITTI NELLA SCHEDA TECNICA DI PERTINENZA (Vedasi allegato n.28 al Capitolato tecnico)</p>	<p>55.000,00</p>
<p>LOTTO N.29 IMMUNOMETRIA INFETTIVOLOGICA, SUPPORTO ESPIANTI E COMPLETAMENTO PROFILI</p>		<p>IL SISTEMA DIAGNOSTICO E GLI ESAMI DA EFFETTUARE SONO DESCRITTI NELLA CORRELATA SCHEDA TECNICA (Vedasi allegato n.29 al Capitolato tecnico)</p>	<p>180.000,00</p>
<p>LOTTO N.30 SISTEMA COMPLETAMENTE AUTOMATICO PER LO SCREENING PRENATALE E PER IL MANAGEMENT DELLA PRE – ECLAMPSIA</p>		<p>IL SISTEMA DIAGNOSTICO E GLI ESAMI DA EFFETTUARE SONO DESCRITTI NELLA CORRELATA SCHEDA TECNICA (Vedasi allegato n.30 al Capitolato tecnico)</p>	<p>32.000,00</p>

<p align="center">LOTTO N.31 SISTEMA DIAGNOSTICO PER IDENTIFICAZIONE DI MARCATORI DI PARTICOLARE INTERESSE CLINICO</p>		<p align="center">IL SISTEMA DIAGNOSTICO E GLI ESAMI DA EFFETTUARE SONO DESCRITTI NELLA SCHEDA TECNICA DI INTERESSE (Vedasi allegato n.31 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="center">10.000,00</p>
<p align="center">LOTTO N.32 IMMUNOMETRIA SPECIALE A COMPLETAMENTO DI PROFILI CLINICI</p>		<p align="center">IL SISTEMA DIAGNOSTICO E GLI ESAMI DA EFFETTUARE SONO DESCRITTI NELLA SCHEDA TECNICA ALLEGATA (Vedasi allegato n.33 al Capitolato tecnico)</p>	<p align="center">20.000,00</p>

e pertanto l'importo complessivo triennale dell'appalto ammonta ad € 3.849.000,00.

L'importo a base di gara è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. L'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a € 0,00 (zero).

L'appalto è finanziato con i fondi del bilancio corrente.

4. DURATA DELL'APPALTO

La durata dell'appalto è di trentasei mesi decorrenti dalla data di stipula del contratto, fermo restando che, qualora in data antecedente alla scadenza contrattuale intervenga l'aggiudicazione da parte di CONSIP e/o della SO.RE.SA. della gara attualmente in corso per l'affidamento dello stesso servizio, il contratto sarà risolto.

4.1 RINNOVO

La Stazione appaltante si riserva la facoltà di rinnovare il contratto, alle medesime condizioni, per una durata pari a 12 (dodici) mesi e per un importo di € 1.283.000,00 al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge.

La Stazione appaltante esercita tale facoltà comunicandola all'Appaltatore mediante posta elettronica certificata almeno sei mesi prima della scadenza del contratto originario.

5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, secondo le disposizioni dell'art. 45 del Codice, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli artt. 47 e 48 del Codice.

È vietato ai concorrenti di partecipare alla gara in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di imprese aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di imprese di rete).

È vietato al concorrente che partecipa alla gara in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, di partecipare anche in forma individuale.

È vietato al concorrente che partecipa alla gara in aggregazione di imprese di rete, di partecipare anche in forma individuale. Le imprese retiste non partecipanti alla gara possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata.

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi **è vietato** partecipare, in qualsiasi altra forma, alla presente gara. In caso di violazione, sono esclusi dalla gara sia il

consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto, si applica l'articolo 353 del codice penale.

Nel caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, le consorziate designate dal consorzio per l'esecuzione del contratto non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l'esecuzione.

Le aggregazioni tra imprese aderenti al contratto di rete di cui all'art. 45, comma 2 lett. f) del Codice rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese in quanto compatibile. In particolare:

a) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. rete - soggetto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;

b) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. rete-contratto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara.

L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;

c) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto (come da Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Il ruolo di mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese può essere assunto anche da un consorzio di cui all'art.45, comma 1, lett. b), c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazione di imprese di rete.

A tal fine, se la rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48 comma 12 del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

Ai sensi dell'art. 186-bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, l'impresa in concordato preventivo con continuità aziendale può concorrere anche riunita in RTI, purché non rivesta la qualità di mandataria e sempre che le altre imprese aderenti al RTI non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

6. REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

Sono comunque **esclusi** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. del 2001 n. 165.

Gli operatori economici aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. **black list** di cui al decreto del Ministro delle finanze del 4 maggio 1999 e al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 21 novembre 2001 devono, **pena l'esclusione dalla gara**, essere in possesso, dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre

2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 3 maggio 2010 n. 78 conv. in l. 122/2010) oppure della domanda di autorizzazione presentata ai sensi dell'art. 1 comma 3 del DM 14 dicembre 2010.

La mancata accettazione delle clausole contenute nel summenzionato Protocollo di legalità costituisce **causa di esclusione** dalla gara, ai sensi dell'art. 1, comma 17 della l. 190/2012.

7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti, a **pena di esclusione**, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei commi seguenti. I documenti richiesti agli operatori economici ai fini della dimostrazione dei requisiti devono essere trasmessi mediante AVCPass in conformità alla delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016 [N.B. Ai sensi degli articoli 81, commi 1 e 2, nonché 216, comma 13 del Codice, le stazioni appaltanti e gli operatori economici utilizzano la banca dati AVCPass istituita presso ANAC per la comprova dei requisiti].

Ai sensi dell'art. 59, comma 4, lett. b) del Codice, sono inammissibili le offerte prive della qualificazione richiesta dal presente Disciplinare.

7.1 REQUISITI DI IDONEITÀ

a) **Iscrizione** nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'art. 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

Per la comprova del requisito la Stazione appaltante acquisisce d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

7.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

b) **Fatturato specifico minimo annuo** nel settore di attività oggetto dell'appalto riferito agli ultimi tre esercizi finanziari disponibili, non inferiore al doppio del valore complessivo del singolo lotto per cui si presenta offerta.

N.B. Si rinvia all'elenco riepilogativo dei vari lotti inclusi nella procedura di che trattasi (vedasi paragrafo n.3 del presente Disciplinare), recante l'indicazione dell'importo presunto annuo di ciascuno di essi.

Detto fatturato deve essere stato complessivamente realizzato alla data di scadenza delle offerte, fissata dalla Stazione appaltante.

Il settore di attività è il seguente: **“Laboratori di analisi cliniche, igiene e profilassi per immagini”**, con precipuo riguardo all'esecuzione della fornitura di che trattasi in favore di strutture sanitarie pubbliche e/o accreditate.

Tale requisito è correlato allo specifico interesse perseguito da quest'Amministrazione nella selezione del miglior contraente in considerazione della peculiare natura professionale delle prestazioni rimesse all'appaltatore teleologicamente orientate a garantire livelli qualitativamente elevati della fornitura a tutela di interessi rilevanti, quali la sicurezza degli strumenti utilizzati per l'esecuzione di esami per la collettività.

La comprova del requisito è fornita, ai sensi dell'art. 86, comma 4 e all. XVII parte I, del Codice, mediante una dichiarazione concernente il fatturato del settore di attività oggetto dell'appalto, per gli ultimi tre esercizi disponibili in base alla data di costituzione o all'avvio delle attività dell'operatore economico, nella misura in cui le informazioni su tali fatturati siano disponibili.

Si precisa che, ove le informazioni sui fatturati non siano disponibili, per le imprese che abbiano iniziato l'**attività da meno di tre anni**, i requisiti di fatturato devono essere rapportati al periodo di attività.

Ai sensi dell'art. 86, comma 4, del Codice l'operatore economico, che per fondati motivi non è in grado di presentare le referenze richieste, può provare la propria capacità economica e finanziaria mediante un qualsiasi altro documento considerato idoneo dalla stazione appaltante.

7.3 REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

c) Possesso di una valutazione di conformità del proprio sistema di gestione della qualità - relativamente ai **Lotti nn.18 e 20**, come dettagliatamente descritti nelle corrispondenti schede tecniche allegate al Capitolato tecnico e cui espressamente si rinvia - alla norma UNI EN ISO 9001:2008 nel settore **IAF 38c (Laboratori di analisi cliniche, igiene e profilassi per immagini)**, idonea, pertinente e proporzionata all'oggetto dell'affidamento di che trattasi.

La comprova del requisito è fornita mediante un certificato di conformità del sistema di gestione della qualità alla norma UNI EN ISO 9001:2008. Tale documento è rilasciato da un organismo di certificazione accreditato ai sensi della norma *UNI CEI EN ISO/IEC 17021-1* per lo specifico settore e campo di applicazione/scopo del certificato richiesto, da un Ente nazionale unico di accreditamento firmatario degli accordi EA/MLA oppure autorizzato a norma dell'art. 5, par. 2 del Regolamento (CE) n. 765/2008.

Al ricorrere delle condizioni di cui all'articolo 87, comma 1 del Codice, la stazione appaltante accetta anche altre prove relative all'impiego di misure equivalenti, valutando l'adeguatezza delle medesime agli standard sopra indicati.

d) Presentazione di campioni

Il concorrente, se necessario ai fini della valutazione tecnica da parte della Commissione giudicatrice, dovrà consegnare - su richiesta formale del Responsabile Unico del Procedimento - la campionatura di interesse. Detta campionatura dovrà pervenire entro l'orario ed il termine fissati nella richiesta sopraindicata esclusivamente al seguente indirizzo:

AZIENDA OSPEDALIERA "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
U.O.C. PROVVEDITORATO - ECONOMATO
VIA F. PALASCIANO, SNC – 81100 CASERTA (CE).

Ogni campione dovrà riportare, su apposita etichetta, la dizione: PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA IN NOLEGGIO DI SISTEMI DIAGNOSTICI COMPLETI PER L'UOC DI PATOLOGIA CLINICA DELL'A.O.R.N. "S. ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA – LOTTO N. _____ - CIG. N. _____.

Lo stesso dovrà essere contrassegnato con una targhetta metallica o adesiva non rimovibile, che riporta: il nome della società offerente, il nome della società produttrice, il marchio CE completo del numero identificativo dell'ente certificatore che effettua nei confronti del fabbricante verifiche sistematiche ed il codice di riferimento che lo renda associabile alle schede tecniche e di conformità presentate in sede di offerta.

Si precisa che la campionatura si intende ceduta a titolo gratuito. I campioni saranno conservati per eventuali successivi confronti con la merce consegnata in corso di fornitura.

7.4 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

[N.B.: nei raggruppamenti temporanei, la mandataria deve, in ogni caso, possedere i requisiti ed eseguire le prestazioni in misura maggioritaria ai sensi dell'art. 83, comma 8 del Codice].

La mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese di tipo verticale, ai sensi dell'art. 48, comma 2 del Codice, esegue le prestazioni indicate come principali, anche in termini economici, le mandanti quelle indicate come secondarie.

I soggetti di cui all'art. 45 comma 2, lett. d), e), f) e g) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile.

Nei consorzi ordinari, la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che deve essere assimilata alla mandataria.

Nel caso in cui la mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese sia una sub-associazione, nelle forme di un RTI costituito oppure di un'aggregazione di imprese di rete, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

Il **requisito relativo all'iscrizione** nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al **punto 7.1 lett. a)** deve essere posseduto da:

a. ciascuna delle imprese raggruppate/raggruppande, consorziate/consorziate o GEIE;

b. ciascuna delle imprese aderenti al contratto di rete indicate come esecutrici e dalla rete medesima nel caso in cui questa abbia soggettività giuridica.

Il requisito relativo al fatturato specifico di cui al **punto 7.2 lett. b)** deve essere soddisfatto dal raggruppamento temporaneo orizzontale nel complesso; detto requisito deve essere posseduto in misura maggioritaria dalla mandataria.

Nell'ipotesi di raggruppamento temporaneo verticale, il fatturato specifico richiesto nella prestazione principale dovrà essere dimostrato esclusivamente dalla mandataria; il fatturato specifico eventualmente richiesto anche per le prestazioni secondarie dovrà essere dimostrato dalle mandanti esecutrici o da quest'ultime unitamente alla mandataria. Nel raggruppamento misto, si applica la regola del raggruppamento verticale e per le singole prestazioni (principale e secondaria) che sono eseguite in raggruppamento di tipo orizzontale si applica la regola prevista per quest'ultimo.

7.5 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI

I soggetti di cui all'art. 45 comma 2, lett. b) e c) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Il **requisito relativo all'iscrizione nel registro** tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al **punto 7.1 lett. a)** deve essere posseduto dal consorzio e dalle imprese consorziate indicate come esecutrici.

I **requisiti di capacità economica e finanziaria, nonché quelli di natura tecnica e professionale**, ai sensi dell'art. 47 del Codice, devono essere posseduti:

a. per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) del Codice, direttamente dal consorzio medesimo, salvo che quelli relativi alla disponibilità delle attrezzature e dei mezzi d'opera, nonché all'organico medio annuo che sono computati in capo al consorzio ancorché posseduti dalle singole imprese consorziate;

b. per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. c) del Codice, dal consorzio, che può spendere, oltre ai propri requisiti, anche quelli delle consorziate esecutrici e, mediante avvalimento, quelli delle consorziate non esecutrici, i quali vengono computati cumulativamente in capo al consorzio.

8. AVVALIMENTO

Ai sensi dell'art. 89 del Codice, l'operatore economico, singolo o associato ai sensi dell'art. 45 del Codice, può dimostrare il possesso dei requisiti di carattere economico, finanziario, tecnico e

professionale di cui all'art. 83, comma 1, lett. b) e c) del Codice avvalendosi dei requisiti di altri soggetti, anche partecipanti al raggruppamento.

Non è consentito l'avvalimento per la dimostrazione dei requisiti generali e di idoneità professionale.

Ai sensi dell'art. 89, comma 1, del Codice, il contratto di avvalimento contiene, **a pena di nullità**, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'ausiliaria.

Il concorrente e l'ausiliaria sono responsabili in solido nei confronti della Stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

È ammesso l'avvalimento di più ausiliarie. L'ausiliaria non può avvalersi a sua volta di altro soggetto.

Ai sensi dell'art. 89, comma 7 del Codice, **a pena di esclusione**, non è consentito che l'ausiliaria presti avvalimento per più di un concorrente e che partecipino alla gara sia l'ausiliaria che l'impresa che si avvale dei requisiti.

L'ausiliaria può assumere il ruolo di subappaltatore nei limiti dei requisiti prestati.

L'ausiliaria di un concorrente può essere indicata, quale subappaltatore, nella terna di altro concorrente.

Nel caso di dichiarazioni mendaci si procede all'esclusione del concorrente e all'escussione della garanzia ai sensi dell'art. 89, comma 1, ferma restando l'applicazione dell'art. 80, comma 12 del Codice.

Ad eccezione dei casi in cui sussistano dichiarazioni mendaci, qualora per l'ausiliaria sussistano motivi obbligatori di esclusione o laddove essa non soddisfi i pertinenti criteri di selezione, la stazione appaltante impone, ai sensi dell'art. 89, comma 3 del Codice, al concorrente di sostituire l'ausiliaria.

In qualunque fase della gara sia necessaria la sostituzione dell'ausiliaria, la Commissione comunica l'esigenza al RUP, il quale richiede per iscritto, secondo le modalità di cui al punto 2.3, al concorrente la sostituzione dell'ausiliaria, assegnando un termine congruo per l'adempimento, decorrente dal ricevimento della richiesta. Il concorrente, entro tale termine, deve produrre i documenti dell'ausiliaria subentrante (nuove dichiarazioni di avvalimento da parte del concorrente, il DGUE della nuova ausiliaria, nonché il nuovo contratto di avvalimento). In caso di inutile decorso del termine, ovvero in caso di mancata richiesta di proroga del medesimo, la stazione appaltante procede all'esclusione del concorrente dalla procedura.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento, a condizione che i citati elementi siano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta.

9. SUBAPPALTO

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti della fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo nei limiti del 30% dell'importo complessivo del contratto, in conformità a quanto previsto dall'art. 105 del Codice; in mancanza di tali indicazioni il subappalto è **vietato**.

Il concorrente è tenuto ad indicare nell'offerta obbligatoriamente tre subappaltatori.

Non costituisce motivo di esclusione ma comporta, per il concorrente, **il divieto di subappalto**:

- l'omessa dichiarazione della terna;
- l'indicazione di un numero di subappaltatori inferiore a tre;
- l'indicazione di un subappaltatore che, contestualmente, concorra in proprio alla gara.

È consentita l'indicazione dello stesso subappaltatore in più terne di diversi concorrenti.

I subappaltatori devono possedere i requisiti previsti dall'art. 80 del Codice e dichiararli in gara mediante presentazione di un proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti. Il mancato possesso dei requisiti di cui all'art. 80 del Codice, ad eccezione di quelli previsti nel comma 4 del medesimo articolo, in capo ad uno dei subappaltatori indicati nella terna comporta **l'esclusione** del concorrente dalla gara.

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 105, comma 3 del Codice.

10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata da:

1) **una garanzia provvisoria**, come definita dall'art. 93 del Codice. Si evidenzia che il documento allegato A/7 al presente Disciplinare, denominato **Scheda Cig e Garanzie**, indica **l'importo della cauzione provvisoria dovuta per i lotti presenti in gara, identificati anche mediante il singolo Cig**. La somma dovuta, come quantificata nel succitato allegato, è pari al 2% dell'importo presunto di ciascun lotto. Resta salva l'applicazione dell'art. 93, comma 7 del Codice.

Chiaramente, ove si presenterà offerta per tutti i lotti presenti in gara, l'importo della garanzia sopraindicata corrisponderà alla sommatoria di tutti gli importi (recte: importi riferiti ai singoli lotti) riportati nel predetto allegato.

2) **una dichiarazione di impegno**, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3 del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, **a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva** ai sensi dell'articolo 93, comma 8 del Codice, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti.

Ai sensi dell'art. 93, comma 6 del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata sottoscrizione del contratto, dopo l'aggiudicazione, dovuta ad ogni fatto riconducibile all'affidatario o all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del D.Lgs. 6 settembre 2011, n. 159. Sono fatti riconducibili all'affidatario, tra l'altro, la mancata prova del possesso dei requisiti generali e speciali; la mancata produzione della documentazione richiesta e necessaria per la stipula del contratto. L'eventuale esclusione dalla gara prima dell'aggiudicazione, al di fuori dei casi di cui all'art. 89 comma 1 del Codice, non comporterà l'escussione della garanzia provvisoria.

La garanzia provvisoria copre, ai sensi dell'art. 89, comma 1 del Codice, anche le dichiarazioni mendaci rese nell'ambito dell'avvalimento.

La **garanzia provvisoria è costituita**, a scelta del concorrente:

a. in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno, a favore della stazione appaltante; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;

b. fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma 1 del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, con bonifico, in assegni circolari, con versamento presso UNICREDIT Spa - coordinate bancarie (IBAN IT 17B02008149 03000400006504);

c. fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di cui all'art. 93, comma 3 del Codice. In ogni caso, la garanzia fideiussoria è conforme allo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9 del Codice.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>
- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>
- http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf
- http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

In caso di prestazione di **garanzia fideiussoria**, questa dovrà:

1) contenere espressa menzione dell'oggetto e del soggetto garantito;

2) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla

gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, al solo consorzio;

3) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico di concerto con il Ministro delle infrastrutture e dei trasporti e previamente concordato con le banche e le assicurazioni o loro rappresentanze; essere conforme agli schemi di polizza tipo di cui al comma 4 dell'art. 127 del Regolamento (nelle more dell'approvazione dei nuovi schemi di polizza-tipo, la fideiussione redatta secondo lo schema tipo previsto dal Decreto del Ministero delle attività produttive del 23 marzo 2004, n. 123, dovrà essere integrata mediante la previsione espressa della rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del codice civile, mentre ogni riferimento all'art. 30 della l. 11 febbraio 1994, n. 109 deve intendersi sostituito con l'art. 93 del Codice);

4) avere validità per almeno 180 gg. dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;

5) prevedere espressamente:

a.) la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore; b.) la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile; c.) la loro operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;

6) contenere l'impegno a rilasciare la garanzia definitiva, ove rilasciata dal medesimo garante.

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere **sottoscritte** da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere **prodotte** in una delle seguenti forme:

- in originale o in copia autentica ai sensi dell'art. 18 del DPR 28 dicembre 2000, n. 445;

- documento informatico, ai sensi dell'art. 1, lett. p).

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere **sottoscritte** da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere **prodotte** in una delle seguenti forme:

- copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le modalità previste dall'art. 22, commi 1 e 2, del D.Lgs. 82/2005. In tali ultimi casi, la conformità del documento all'originale dovrà esser attestata dal pubblico ufficiale mediante apposizione di firma digitale (art. 22, comma 1, del D.Lgs. 82/2005) ovvero da apposita dichiarazione di autenticità sottoscritta con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale (art. 22, comma 2 del D.Lgs. 82/2005).

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre una nuova garanzia provvisoria di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

L'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è **ridotto** secondo le misure e le modalità di cui all'art. 93, comma 7 del Codice.

Per fruire di dette riduzioni il concorrente segnala e documenta nell'offerta il possesso dei relativi requisiti fornendo copia dei certificati posseduti.

In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione del 50% per il possesso della certificazione del sistema di qualità di cui all'articolo 93, comma 7, si ottiene:

a. in caso di partecipazione dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. d), e), f), g), del Codice solo se tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della predetta certificazione;

b. in caso di partecipazione in consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, solo se la predetta certificazione sia posseduta dal consorzio e/o dalle consorziate.

Le altre riduzioni previste dall'art. 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, da parte del consorzio e/o delle consorziate.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria e/o dell'impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva solo a condizione che siano stati già costituiti prima della presentazione dell'offerta. È onere dell'operatore economico dimostrare

che tali documenti siano costituiti in data non successiva al termine di scadenza della presentazione delle offerte. Ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 82/2005, la data e l'ora di formazione del documento informatico sono opponibili ai terzi se apposte in conformità alle regole tecniche sulla validazione (es.: marcatura temporale).

È sanabile, altresì, la presentazione di una garanzia di valore inferiore o priva di una o più caratteristiche tra quelle sopra indicate (intestazione solo ad alcuni partecipanti al RTI, carenza delle clausole obbligatorie, etc.).

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante

11. SOPRALLUOGO

Il sopralluogo sui locali nei quali è ubicato il Laboratorio afferente alla UOC Patologia Clinica la (*recte*: i locali sono ubicati al Piano 0 dell'Edificio F) è **obbligatorio**, tenuto conto che è necessario che le offerte vengano formulate, ai sensi dell'art. 79, comma 2 del Codice, soltanto a seguito di una visita dei luoghi. All'atto del sopralluogo saranno visitati i locali in cui dovrà / dovranno essere allocata/e la/e strumentazione/i. La mancata effettuazione del sopralluogo è **causa di esclusione** dalla procedura di gara.

La richiesta di sopralluogo deve essere inoltrata al seguente indirizzo provveditorato@ospedalecasertapec.it e deve riportare i seguenti dati dell'operatore economico: nominativo del concorrente; recapito telefonico; recapito fax/indirizzo e-mail; nominativo e qualifica della persona incaricata di effettuare il sopralluogo.

La suddetta richiesta, finalizzata a concordare data, ora e luogo del sopralluogo, dovrà essere inviata entro le ore _____ del giorno _____.

Le informazioni richieste sono comunicate ai concorrenti tramite sito internet con almeno tre giorni di anticipo.

Il sopralluogo può essere effettuato dal rappresentante legale/procuratore/direttore tecnico in possesso del documento di identità, o da soggetto in possesso del documento di identità e apposita delega munita di copia del documento di identità del delegante. Il soggetto delegato ad effettuare il sopralluogo non può ricevere l'incarico da più concorrenti.

La Stazione appaltante, rappresentata da un dipendente assegnato alla **UOC Patologia Clinica** effettuerà il sopralluogo, cui seguirà il rilascio della relativa attestazione.

In caso di **raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario già costituiti, GEIE, aggregazione di imprese di rete di cui al punto 5 lett. a), b) e, se costituita in RTI, di cui alla lett. c)**, in relazione al regime della solidarietà di cui all'art. 48, comma 5, del Codice, tra i diversi operatori economici, il sopralluogo può essere effettuato da un rappresentante legale/procuratore/direttore tecnico di uno degli operatori economici raggruppati, aggregati in rete o consorziati o da soggetto diverso, purché munito della delega del mandatario/capofila.

In caso di **raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, aggregazione di imprese di rete di cui al punto 5 lett. c) non ancora costituita in RTI**, il sopralluogo è effettuato da un rappresentante legale/procuratore/direttore tecnico di uno degli operatori economici raggruppati, aggregati in rete o consorziati o da soggetto diverso, purché munito della delega di tutti detti operatori. In alternativa l'operatore raggruppando/aggregando/consorziando può effettuare il sopralluogo singolarmente.

In caso di **consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c)** del Codice, il sopralluogo deve essere effettuato da soggetto munito di delega conferita dal consorzio oppure dall'operatore economico consorziato indicato come esecutore.

La mancata allegazione della presa visione dei luoghi oppure del certificato rilasciato dalla Stazione appaltante attestante la presa visione dello stato dei luoghi in cui deve essere eseguita la prestazione è sanabile mediante soccorso istruttorio ex art. 83, comma 9 del Codice.

12. PAGAMENTO

I concorrenti effettuano, **a pena di esclusione**, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione, secondo la determinazione indicata nella scheda sopraindicata (allegato a/7 al presente Disciplinare), osservando le modalità di cui alla delibera ANAC n. 1377 del 21 dicembre 2016 pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 43 del 21 febbraio 2017 e sul sito dell'ANAC nella sezione "contributi in sede di gara" e allegano la ricevuta ai documenti di gara.

Il pagamento della contribuzione deve avvenire con le seguenti modalità:

- a. versamento online, mediante carta di credito dei circuiti Visa, MasterCard, Diners, American Express. Per eseguire il pagamento sarà necessario collegarsi al "Servizio riscossione" e seguire le istruzioni a video oppure il manuale del servizio. A riprova dell'avvenuto pagamento, l'utente otterrà la ricevuta di pagamento, da stampare e allegare all'offerta, all'indirizzo di posta elettronica indicato in sede di iscrizione. La ricevuta potrà essere stampata in qualunque momento accedendo alla lista dei "pagamenti effettuati" disponibile on line sul "Servizio di Riscossione".
- b. in contanti, muniti del modello di pagamento rilasciato dal Servizio di riscossione, presso tutti i punti di vendita della rete dei tabaccai lottisti abilitati al pagamento di bollette e bollettini. All'indirizzo <http://www.lottomaticaitalia.it> è disponibile la funzione "Cerca il punto vendita più vicino a te". Lo scontrino rilasciato dal punto vendita dovrà essere allegato in originale all'offerta.

Si raccomanda di specificare nella causale del pagamento esclusivamente il codice fiscale del partecipante e il codice CIG.

Nel caso di RTI il versamento è unico ed effettuato dall'impresa capogruppo.

Per i soli operatori economici esteri, sarà possibile effettuare il pagamento anche tramite bonifico bancario internazionale, sul conto corrente bancario n.4806788, aperto Presso il Monte dei paschi di Siena (IBAN: IT 77 0 01030 03200 0000 04806788) (BIC PASCITMMROM) intestato alla Autorità della vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture. La causale del versamento deve riportare esclusivamente il codice identificativo ai fini fiscali utilizzato nel paese di residenza o di sede del partecipante e il codice CIG. A comprova dell'avvenuto pagamento, il partecipante deve inserire nell'offerta l'originale della ricevuta del bonifico bancario internazionale.

In caso di mancata presentazione della ricevuta, la stazione appaltante accerta il pagamento mediante consultazione del sistema AVCpass.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la mancata presentazione della ricevuta potrà essere sanata ai sensi dell'art. 83, comma 9 del Codice, a condizione che il pagamento sia stato già effettuato prima della scadenza del termine di presentazione dell'offerta. In caso di mancata presentazione della ricevuta, la Stazione appaltante accerta il pagamento mediante consultazione del sistema AVCpass.

In caso di mancata dimostrazione dell'avvenuto pagamento, la Stazione appaltante **esclude** il concorrente dalla procedura di gara ai sensi dell'art. 1, comma 67 della L. n.266/2005.

13. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA

Il plico contenente l'offerta, **a pena di esclusione**, deve essere sigillato e trasmesso a mezzo raccomandata del servizio postale o tramite corriere o mediante consegna a mano presso **l'Ufficio Protocollo dell'Azienda** – Edificio A - piano terra - Via Palasciano, 81100 CASERTA (CE), dalle ore 09,00 alle ore 12,00, tutti i giorni feriali, escluso il sabato.

Il plico deve pervenire **entro le ore _____ del giorno _____ esclusivamente all'indirizzo**

AZIENDA OSPEDALIERA "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
U.O.C. PROVVEDITORATO - ECONOMATO
VIA F. PALASCIANO, SNC – 81100 CASERTA (CE)

Il personale addetto rilascerà ricevuta nella quale sarà indicata data e ora di ricezione del plico. Il recapito tempestivo dei plichi rimane ad esclusivo rischio dei mittenti. Si precisa che per "sigillatura" deve intendersi una chiusura ermetica recante un qualsiasi segno o impronta, apposto su materiale plastico come striscia incollata o ceralacca, tale da rendere chiusi il plico e le buste, attestare l'autenticità della chiusura originaria proveniente dal mittente, nonché garantire l'integrità e la non manomissione del plico e delle buste.

Il plico deve recare, all'esterno, le informazioni relative all'operatore economico concorrente [*recte*: denominazione o ragione sociale, codice fiscale, indirizzo PEC per le comunicazioni) e riportare la dicitura: **CIG** _____ - **OFFERTE:** _____

NON APRIRE.

Nel caso di concorrenti associati, già costituiti o da costituirsi, vanno riportati sul plico le informazioni di tutti i singoli partecipanti.

Il plico contiene al suo interno tre buste chiuse e sigillate, recanti l'intestazione del mittente, l'indicazione dell'oggetto dell'appalto e la dicitura, rispettivamente:

"A - Documentazione amministrativa", recante l'indicazione dei lotti per i quali si partecipa alla gara;

"B - Offerta tecnica", recante l'indicazione di cui al punto precedente;

"C - Offerta economica", recante l'indicazione di ogni lotto per cui si presenta offerta.

La mancata sigillatura delle buste "A", "B" e "C" inserite nel plico, nonché la non integrità delle medesime tale da compromettere la segretezza, sono **cause di esclusione** dalla gara.

Con le stesse modalità e formalità sopra descritte e purché entro il termine indicato per la presentazione delle offerte, pena l'irricevibilità, i concorrenti possono far pervenire eventuali sostituzioni al plico già presentato. Non saranno ammesse né integrazioni al plico recapitato, né integrazioni o sostituzioni delle singole buste presenti all'interno del plico medesimo, essendo possibile per il concorrente richiedere esclusivamente la sostituzione del plico già consegnato con altro plico.

Per i concorrenti aventi sede legale in Italia o in uno dei Paesi dell'Unione europea, le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 46 e 47 del d.p.r. 445/2000; per i concorrenti non aventi sede legale in uno dei Paesi dell'Unione europea, le dichiarazioni sostitutive sono rese mediante documentazione idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza.

Tutte le dichiarazioni sostitutive rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del d.p.r. 445/2000, ivi compreso il DGUE, la domanda di partecipazione, l'offerta tecnica e l'offerta economica devono essere sottoscritte dal rappresentante legale del concorrente o suo procuratore.

Le dichiarazioni concernenti la compagine societaria e altre informazioni generali potranno essere redatte sul modello A/1 mentre quelle sul possesso dei requisiti di partecipazione alla gara di cui all'art. 80 comma 1 - come rettificato dal D.lgs. n. 56/2017 - tramite l'allegato A/2; entrambi i modelli, come predisposti dalla Stazione Appaltante, sono messi a disposizione dei partecipanti alla gara all'indirizzo internet <http://www.ospedalecaserta.it> - Sezione Albo pretorio on line - sotto la voce "Bandi di gara".

Il dichiarante allega copia fotostatica di un documento di riconoscimento, in corso di validità [**N.B.:** per ciascun dichiarante è sufficiente una sola copia del documento di riconoscimento anche in presenza di più dichiarazioni su più fogli distinti].

La documentazione, ove non richiesta espressamente in originale, potrà essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del d.p.r. 445/2000. Ove non diversamente specificato è ammessa la copia semplice.

In caso di concorrenti non stabiliti in Italia, la documentazione dovrà essere prodotta in modalità idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza; si applicano gli articoli 83, comma 3, 86 e 90 del Codice.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana. In caso di contrasto tra

testo in lingua straniera e testo in lingua italiana, prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti contenuti nella busta A, si applica l'art. 83, comma 9 del Codice.

Le offerte tardive **saranno escluse** in quanto irregolari ai sensi dell'art. 59, comma 3, lett. b) del Codice.

L'offerta vincolerà il concorrente ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice per almeno 180 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, la Stazione appaltante potrà richiedere agli offerenti, ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice, di confermare la validità dell'offerta sino alla data che sarà indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta della Stazione appaltante, sarà considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

14. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del DGUE, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9 del Codice.

L'irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito alla cui dimostrazione la documentazione omessa o irregolarmente prodotta era finalizzata. La successiva correzione o integrazione documentale è ammessa laddove consenta di attestare l'esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell'offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento, può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati elementi erano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta (es. garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti del servizio ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice) sono sanabili.

Ai fini della sanatoria, la Stazione appaltante assegna al concorrente un congruo termine - non superiore a dieci giorni - perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la precitata Stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, fissando un termine perentorio a pena di esclusione.

In caso di inutile decorso del termine, sempre la Stazione appaltante procede all'esclusione del concorrente dalla procedura. Al di fuori delle ipotesi di cui all'articolo 83, comma 9, del Codice è facoltà della Stazione appaltante invitare, se necessario, i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati.

15. CONTENUTO DELLA BUSTA "A" - DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

La busta "A" contiene l'istanza di partecipazione e le dichiarazioni integrative, il DGUE nonché la documentazione a corredo, in relazione alle diverse forme di partecipazione.

15.1 ISTANZA DI PARTECIPAZIONE

L'istanza di partecipazione contiene tutte le seguenti informazioni e dichiarazioni.

Il concorrente indica la forma singola o associata con la quale l'impresa partecipa alla gara (impresa singola, consorzio, RTI, aggregazione di imprese di rete, GEIE).

In caso di partecipazione in RTI, consorzio ordinario, aggregazione di imprese di rete, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorziata).

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio.

La domanda è sottoscritta:

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario costituiti, dalla mandataria/capofila.

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o consorzio;

- nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete si fa riferimento alla disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. In particolare:

a. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;

b. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;

c. **se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria**, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara.

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, la domanda è sottoscritta dal consorzio medesimo.

Il concorrente allega:

a) copia fotostatica di un documento d'identità del sottoscrittore;

b) copia conforme all'originale della procura oppure nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura, la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura.

15.2 DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO

Il concorrente compila il DGUE di cui allo schema allegato al DM del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti del 18 luglio 2016 o successive modifiche messo a disposizione sul sito istituzionale della Stazione appaltante www.ospedalecaserta.it (vedasi Allegato A/6 al presente Disciplinare) secondo quanto di seguito indicato.

Parte I – Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore

Parte II – Informazioni sull'operatore economico

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

In caso di ricorso all'avvalimento si richiede la compilazione della sezione C

Il concorrente indica la denominazione dell'operatore economico ausiliario e i requisiti oggetto di avvalimento.

Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega:

- 1) DGUE, a firma dell'ausiliaria, contenente le informazioni di cui alla parte II, sezioni A e B, alla parte III, alla parte IV, in relazione ai requisiti oggetto di avvalimento, e alla parte VI;
- 2) dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 1 del Codice, sottoscritta dall'ausiliaria, con la quale quest'ultima si obbliga, verso il concorrente e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse necessarie di cui è carente il concorrente;
- 3) dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 7 del Codice sottoscritta dall'ausiliaria con la quale quest'ultima attesta di non partecipare alla gara in proprio o come associata o consorziata;
- 4) originale o copia autentica del contratto di avvalimento, in virtù del quale l'ausiliaria si obbliga, nei confronti del concorrente, a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie, che devono essere dettagliatamente descritte, per tutta la durata dell'appalto. A tal fine il contratto di avvalimento contiene, **a pena di nullità**, ai sensi dell'art. 89 comma 1 del Codice, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'ausiliaria;
- 5) PASSOE dell'ausiliaria;

In caso di operatori economici ausiliari aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. "black list":

6) dichiarazione dell'ausiliaria del possesso dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 78/2010, conv. in l. 122/2010) **oppure** dichiarazione dell'ausiliaria di aver presentato domanda di autorizzazione ai sensi dell'art. 1 comma 3 del d.m. 14.12.2010 con allegata copia dell'istanza di autorizzazione inviata al Ministero.

In caso di ricorso al subappalto si richiede la compilazione della sezione D .

Il concorrente, pena l'impossibilità di ricorrere al subappalto, indica l'elenco delle prestazioni che intende subappaltare con la relativa quota percentuale dell'importo complessivo del contratto nonché, ai sensi dell'art. 105, comma 6 del Codice, la denominazione dei tre subappaltatori proposti.

Il concorrente, per ciascun subappaltatore, allega:

- 1) DGUE, a firma del subappaltatore, contenente le informazioni di cui alla parte II, sezioni A e B, alla parte III, sezioni A, C e D, e alla parte VI;
- 2) PASSOE del subappaltatore.

Parte III – Motivi di esclusione

Il concorrente dichiara di non trovarsi nelle condizioni previste dal punto 6 del presente Disciplinare (Sez. A-B-C-D).

[Si ricorda che, fino all'aggiornamento del DGUE al decreto correttivo di cui al d.lgs. 19 aprile 2017 n. 56, ciascun soggetto che compila il DGUE allega una dichiarazione integrativa in ordine al possesso dei requisiti di all'art. 80, comma 5 lett. f-bis e f-ter del Codice – cfr. punto 15.3.1 n. 1 del presente Disciplinare].

Parte IV – Criteri di selezione

Il concorrente dichiara di possedere tutti i requisiti richiesti dai criteri di selezione, barrando direttamente la sezione «**α**» ovvero compilando quanto segue:

- a) la sezione A per dichiarare il possesso del requisito relativo all'idoneità professionale di cui par. 7.1 del presente Disciplinare;

- b) la sezione B per dichiarare il possesso del requisito relativo alla capacità economico-finanziaria di cui al par. 7.2 del presente Disciplinare;
- c) la sezione C per dichiarare il possesso del requisito relativo alla capacità professionale e tecnica di cui al par. 7.3 del presente disciplinare;
- d) la sezione D per dichiarare il possesso del requisito relativo ai sistemi di garanzia della qualità e norme di gestione ambientale di cui al par. 7.3 del presente Disciplinare.

Parte VI – Dichiarazioni finali

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

Il DGUE deve essere presentato:

- nel caso di raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, GEIE, da tutti gli operatori economici che partecipano alla procedura in forma congiunta;
- nel caso di aggregazioni di imprese di rete da ognuna delle imprese retiste, se l'intera rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate;
- nel caso di consorzi cooperativi, di consorzi artigiani e di consorzi stabili, dal consorzio e dai consorziati per conto dei quali il consorzio concorre;

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione d'azienda, le dichiarazioni di cui all'art. 80, commi 1, 2 e 5, lett. l) del Codice, devono riferirsi anche ai soggetti di cui all'art. 80 comma 3 del Codice che hanno operato presso la società incorporata, fusasi o che ha ceduto l'azienda nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

15.3 DICHIARAZIONI INTEGRATIVE E DOCUMENTAZIONE A CORREDO

15.3.1 Dichiarazioni integrative

Ciascun concorrente rende le seguenti dichiarazioni, anche ai sensi degli artt. 46 e 47 del d.p.r. 445/2000, con le quali:

1. [fino all'aggiornamento del DGUE al decreto correttivo di cui al d.lgs. 19 aprile 2017, n. 56] dichiara di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis) e f-ter) del Codice;
2. dichiara i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3 del Codice, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;
3. dichiara remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
 - a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi;
 - b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi sia sulla determinazione della propria offerta;
4. accetta, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
5. accetta il protocollo di legalità di cui alla delibera di quest'Amministrazione n. 102/2014, allegato alla documentazione di gara (art. 1, comma 17, della l. 190/2012);
6. dichiara di essere in possesso dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 78/2010, conv. in l. 122/2010) **oppure** dichiara di aver presentato domanda di autorizzazione ai sensi dell'art. 1 comma 3 del d.m. 14.12.2010 e allega copia conforme dell'istanza di autorizzazione inviata al Ministero;

Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia

7. si impegna ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del d.p.r. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

8. allega il certificato rilasciato dalla stazione appaltante attestante la presa visione dello stato dei luoghi in cui deve essere eseguita la prestazione;

9. indica i seguenti dati: domicilio fiscale _____, codice fiscale _____, partita IVA _____; indica l'indirizzo PEC **oppure**, solo in caso di concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica. _____ ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5 del Codice;

10. autorizza qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la Stazione appaltante a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara **oppure** non autorizza, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la Stazione appaltante a rilasciare copia dell'offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale. Tale dichiarazione dovrà essere adeguatamente motivata e comprovata ai sensi dell'art. 53, comma 5, lett. a), del Codice;

11. attesta di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara, nonché dell'esistenza dei diritti di cui all'articolo 7 del medesimo decreto legislativo.

Per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267

12. indica, ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) del DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare _____ rilasciati dal Tribunale di _____, nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'art. 186 bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267. Le suddette dichiarazioni, di cui ai punti da 1 a 12, potranno essere rese o sotto forma di allegati alla domanda di partecipazione ovvero quali sezioni interne alla domanda medesima debitamente compilate e sottoscritte dagli operatori dichiaranti nonché dal sottoscrittore della domanda di partecipazione.

15.3.2 Documentazione a corredo

Il concorrente allega:

13. PASSOE di cui all'art. 2, comma 3 lett. b) della delibera ANAC n. 157/2016, relativo al concorrente [N.B. Dovrà essere richiesto un PASSOE relativamente ad ognuno dei lotti per cui si presenta offerta]; in aggiunta, nel caso in cui il concorrente ricorra all'avvalimento ai sensi dell'art. 49 del Codice, anche il PASSOE relativo all'ausiliaria; in caso di subappalto anche il PASSOE dell'impresa subappaltatrice;

14. documento attestante la garanzia provvisoria con allegata dichiarazione di impegno di un fideiussore di cui all'art. 93, comma 8 del Codice;

Per gli operatori economici che presentano la cauzione provvisoria in misura ridotta, ai sensi dell'art. 93, comma 7 del Codice

15. copia conforme della certificazione di cui all'art. 93, comma 7 del Codice che giustifica la riduzione dell'importo della cauzione;

16. ricevuta di pagamento del contributo a favore dell'ANAC;

15.3.3 Documentazione e dichiarazioni ulteriori per i soggetti associati

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo sono sottoscritte secondo le modalità di cui al punto 15.1.

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia autentica del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata.

- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- atto costitutivo e statuto del consorzio o GEIE, in copia autentica, con indicazione del soggetto designato quale capofila.

- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari o GEIE non ancora costituiti

- dichiarazione attestante:

a. l'operatore economico al quale, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;

b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'art. 48 comma 8 del Codice, conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;

c. dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

- copia autentica o copia conforme del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;

- dichiarazione, sottoscritta dal legale rappresentante dell'organo comune, che indichi per quali imprese la rete concorre;

- dichiarazione che indichi le parti del servizio, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica

- copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato nel contratto di rete non può ritenersi sufficiente e sarà obbligatorio conferire un nuovo mandato nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;

- dichiarazione che indichi le parti del servizio, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del RTI costituito o costituendo:

- **in caso di RTI costituito:** copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato deve avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;

- **in caso di RTI costituendo:** copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con allegate le dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente al contratto di rete, attestanti:

- a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
- b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
- c. le parti del servizio che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza potrà essere conferito alla mandataria con scrittura privata.

Qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato dovrà avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005.

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo 15.3.3 potranno essere rese o sotto forma di allegati alla domanda di partecipazione ovvero quali sezioni interne alla domanda medesima.

16. CONTENUTO DELLA BUSTA "B" – OFFERTA TECNICA

La busta "B – Offerta tecnica" contiene, **a pena di esclusione**, i seguenti documenti:

I) Relazione tecnica sulla fornitura offerta, contenente una proposta tecnico – organizzativa, conforme alle prescrizioni fissate dal Capitolato tecnico per ciascuno dei lotti presenti in gara (**vedasi art. 2 del CSA e nn.32 schede tecniche ad esso allegate**), che illustri gli elementi specificati a fianco di ciascuna delle voci sotto indicate:

A/1 Strumentazione necessaria (ove richiesto) - numero, tipologia, configurazione, codice, nome commerciale, metodi analitici della strumentazione offerta, oltre a tutti gli elementi indicati nell'art.2 del Capitolato sotto la voce *sub A*, rubricata "Attrezzatura". [**N.B. Ciascuna attrezzatura indicata dalla Ditta concorrente dovrà essere sufficiente ed idonea ad eseguire i carichi di lavoro richiesti**]. Relativamente ai gruppi di continuità correlati alla strumentazione proposta, la Ditta concorrente dovrà descrivere anche le caratteristiche tecniche di questi ultimi e, pertanto, presentare:

- schede tecniche riportanti il modello esatto (dati di assorbimento elettrico, tensione di alimentazione, potenza termica dissipata, peso ingombro e altro), il costruttore dell'apparecchiatura offerta, il codice CND, il numero di repertorio, il codice CIVAB e la descrizione dettagliata delle caratteristiche tecniche della strumentazione proposta, con definizione della classificazione elettrica ed indicazione della destinazione d'uso;
- dichiarazione che certifichi la rispondenza dell'apparecchiatura in uso alle vigenti norme di sicurezza ed in particolare alle norme CEI generali e particolari [**N.B.: dovrà essere prodotta copia del certificato di conformità CE e dichiarazione di conformità al D.Lgs. 81/08 e s.m.i.**];
- elenco accessori;
- descrizione tecnica di come il sistema proposto possa essere espanso con descrizione dell'HW/ SW necessari;
- elenco accorgimenti in merito ad eventuali opere edili e impiantistiche necessarie per l'installazione della strumentazione offerta e indicazione;

B/1 Reagenti, calibratori, materiale di consumo e altro - si richiama la previsione capitolare di cui all'art. 2 sub voce B, qui integralmente riportata e trascritta;

C/1 Servizio di assistenza e organizzazione - la proposta, fermo restando tutto quanto stabilito dal già citato art.2 (vedasi voce sub C in punto di Assistenza tecnica), dovrà contenere il **piano di manutenzione periodica preventiva che descrive il tipo/i di intervento/i e le relative scadenze temporali**;

C/2 Piano di addestramento sulla formazione del personale utilizzatore, comprensivo delle istruzioni ed avvertenze per svolgere l'attività in sicurezza (argomenti, docenti, sede, e altro);

II) Documentazione tecnica ulteriore, relativa ai seguenti lotti:

- **Lotto n.6 “Dosaggio farmaci biologici”** - bibliografia scientifica, da produrre esclusivamente su supporto informatico, come riportato nella scheda riepilogativa dei punteggi qualità (vedasi pag. 38 del presente Disciplinare);
- **Lotto n.10 “N. 12 Sistemi analitici di ultima generazione per determinazione dei parametri emogasanalitici”** - occorre presentare la documentazione tecnica inerente agli elementi di valutazione contrassegnati dai nn.10 e 18 della tabella riepilogativa di interesse (vedasi pagine 42 e 43 del citato Disciplinare);
- **Lotto n. 18 “Terreni di coltura pronti in piastre petri e materiali di uso comune”** - è necessario presentare un esempio di report concernente all'elemento di valutazione contrassegnato dal n.1 menzionato nella tabella di pertinenza (vedasi pag. 50 del presente atto);
- **Lotto n.22 “Dispositivi sistema automatico per la colorazione di vetrini di interesse microbiologico”** - è indispensabile presentare la documentazione tecnica riferita ai parametri di valutazione di cui ai nn. 2 e 4, indicati nella scheda relativa al lotto in parola (vedasi pag. 52 del medesimo documento).

Nella busta contenente l'offerta tecnica, dovrà inoltre essere inserita copia dell'offerta economica, senza l'indicazione dei prezzi. **In nessuno dei documenti inerenti all'offerta tecnica dovranno esserci riferimenti agli importi di cui all'offerta economica e, comunque, essi dovranno essere privi di qualsiasi riferimento di carattere economico.**

Si precisa che i fascicoli relativi alla documentazione richiesta ai sensi della disposizione in parola dovranno essere confezionati in modo tale da garantire l'integrità, così da non consentire la separazione dei fogli (**max. 50 - cinquanta**) con le pagine che li compongono, progressivamente numerate [N.B. **Nel computo dei 50 (cinquanta) fogli non sono inclusi né le schede tecniche, né i depliant, né le copie dell'offerta economica senza indicazione dei prezzi**].

Potranno essere inoltre presentate, ove ritenuto opportuno, le dichiarazioni di seguito indicate che, in tal caso, dovranno essere inserite nella Busta “B”, nell'ambito della documentazione eventuale:

Segreti tecnici e commerciali

Con apposita dichiarazione la Ditta potrà indicare quali informazioni - e le parti dei documenti che le riportano - costituiscano, a proprio giudizio, segreti tecnici o commerciali. La suddetta dichiarazione dovrà essere motivata e comprovata e sarà valutata come possibile motivo di esclusione del diritto di accesso agli atti relativi, secondo quanto previsto dall'art. 53, comma 5, lett. a) del D.Lgs. n.50/2016 e smi.. In relazione alla predetta ipotesi, sarà comunque consentito l'accesso al concorrente per la tutela dei propri diritti in sede di giudizio (art. 53, comma 6, del D.Lgs. cit.).

La Ditta concorrente dovrà in tal caso inserire la suddetta dichiarazione all'interno della Busta B, in un'ulteriore busta denominata **“SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI”**; la dichiarazione sulle parti dell'offerta coperte da riservatezza, accompagnata, nel caso, da idonea documentazione.

La Commissione giudicatrice avrà facoltà di richiedere alle Imprese concorrenti il completamento o chiarimenti in ordine al contenuto della documentazione o delle dichiarazioni inerenti la fornitura offerta, fissando perciò un termine perentorio ultimo di presentazione, ai fini della relativa valutazione.

L'offerta tecnica deve essere sottoscritta dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore.

Nel caso di concorrenti associati, l'offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui al punto 15.1.

17. CONTENUTO DELLA BUSTA "C" - OFFERTA ECONOMICA

La busta "C - Offerta economica" contiene, **a pena di esclusione**, l'offerta economica predisposta in bollo, preferibilmente secondo il **modello A/5**, allegato al presente Disciplinare e comprende tutto quanto occorre all'effettuazione dei test quindi anche dei controlli, dei calibratori, dei consumabili e delle apparecchiature (ove richieste) con relativa manutenzione ed essere così composta:

a) codice di identificazione del prodotto, il codice CND, il numero di repertorio (ove previsto), il codice CIVAB per l'apparecchiatura, la tipologia, il marchio del produttore, il nome dell'impresa produttrice e il paese di origine;

b) il prezzo dei prodotti con un massimo di tre decimali, così suddiviso:

- denominazione commerciale e codice dei prodotti offerti;
- prezzo unitario di listino di tutti i codici offerti e di tutto il materiale di consumo occorrenti per l'esecuzione degli esami/test;
- prezzo unitario scontato distintamente indicato per tutti i codici offerti;
- numero di confezioni occorrenti all'esecuzione degli esami / test richiesti per ogni tipologia di esame;
- numero di prodotti contenuti in ogni singola confezione;
- numero dei test reali effettuabili con una singola confezione;
- percentuale di sconto applicata;
- prezzo scontato a test per ogni tipologia di test offerto;
- percentuale Iva;
- valore annuale del lotto di partecipazione Iva esclusa;

c) per l'apparecchiatura:

- valore dell'apparecchiatura;
- canone annuale di locazione;
- canone annuale per l'assistenza full risk;
- valore richiesto dell'interfacciamento (ove previsto);
- valore totale annuale del lotto Iva esclusa;

d) valore complessivo annuale del lotto di partecipazione (reagenti, locazione apparecchiatura, assistenza);

e) valore complessivo triennale del lotto di partecipazione;

f) listino prezzi ufficiale in vigore;

g) dettagliato report dell'analisi dei costi con la specifica di tutte le voci di spesa che hanno concorso a determinare il prezzo complessivo offerto con riferimento al numero di addetti, alle ore di lavoro, al costo orario della manodopera ordinaria e straordinaria, al costo dei macchinari/attrezzature/investimenti, al costo dei prodotti, ai costi per la sicurezza, alle spese generali e agli utili.

Si evidenzia che occorre produrre offerta per ognuno dei lotti presenti in gara; sulla singola busta dovrà essere riportato il lotto per cui si partecipa alla gara ed il CIG ad esso correlato.

L'offerta economica, **a pena di esclusione**, è sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui al paragrafo 15.1.

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta.

18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2 del Codice. L'aggiudicazione avverrà per singolo lotto. Ciascun lotto è unico e indivisibile e non sono ammesse offerte parziali o difformi, anche solo in parte, da quanto richiesto nel Capitolato tecnico.

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

CRITERIO	Punteggio massimo
PUNTEGGIO TECNICO (PT)	70 come suddivisi negli elementi di valutazione riportati nelle tabelle successive riferite ai singoli lotti.
PUNTEGGIO ECONOMICO (PE)	30
TOTALE	100

18.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nelle tabelle sottostanti, ciascuna riferita ad ognuno dei **trentadue lotti** presenti in gara, con la relativa ripartizione dei punteggi.

Si evidenzia che i **punteggi proporzionali (Punteggio P)** sono i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione della maggiore rispondenza dell'elemento di giudizio al criterio più alto, procedendo per gli altri in modo proporzionale (vedasi inoltre le esplicitazioni riferite ad ognuno dei lotti presenti in gara, come riportate nelle tabelle riepilogative di interesse); i **punteggi tabellari (Punteggio T)**, quali punteggi fissi e predefiniti, sono - invece - attribuiti o non attribuiti in ragione dell'offerta o mancata offerta di quanto specificamente richiesto. Questi ultimi sono identificati con la sigla **ON/OFF**.

LOTTO N.1 - DIAGNOSTICA DELLE MALATTIE ALLERGICHE ED AUTOIMMUNI

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERIO DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	IL SOFTWARE DEL SISTEMA DEVE POTER GESTIRE I TEST SU UN'UNICA PIATTAFORMA INTERGRANDO PIÙ STRUMENTI SE OFFERTI	ON/OFF	2	
2	NUMERO DI ANALITI /METODICHE ESEGUIBILI CONTEMPORANEAMENTE PER STRUMENTO (DICHIARARE IL NUMERO)	PROPORZIONALE		6
3	ALLERGENI A BORDO REFRIGERATI	ON/OFF	3	

4	ALLERGENI RARI : POSSIBILITA' DI VARI TIPI DI CONFEZIONAMENTO PER ADATTABILITA' ALLE ESIGENZE DEL LABORATORIO	ON/OFF	3	
5	NUMERO DI ALLERGENI MOLECOLARI	PROPORZIONALE		6
6	NUMERO MAGGIORE DI ALLERGENI MOLECOLARI PRODOTTI CON TECNOLOGIA DNA RICOMBINANTE	PROPORZIONALE		3
7	ALLERGENI IN FASE SOLIDA	ON/OFF	5	
8	STABILITÀ A BORDO ALLERGENI A CONFEZIONE APERTA	PROPORZIONALE		4
9	PIU' AMPIO RANGE IgE TOTALI	PROPORZIONALE		3
10	OFFERTA TRIPTASI	ON/OFF	5	
11	ANTIGENI PER AUTOIMMUNITÀ PRODOTTI CON TECNOLOGIA RICOMBINANTE	ON/OFF	4	
12	CURVA UNICA PER ISOTIPO ANTIGENICO IGG, IGA, IGM	ON/OFF	5	
13	CALIBRAZIONI ESEGUIBILI SUL SISTEMA CON SEDUTA IN CORSO	ON/OFF	3	
14	CALIBRAZIONI DA CURVE MASTER	ON/OFF	1	
15	MANUTENZIONE AUTOMATICA DELLA/E APPARECCHIATURA/E PROGRAMMABILE PRIMA DELLA FINE DEL DOSAGGIO	ON/OFF	3	
16	REAGENTI COMUNI INTERCAMBIABILI PER ALLERGIA E AUTOIMMUNITÀ	ON/OFF	2	
17	CONSOLIDAMENTO DI TEST SU UN UNICO STRUMENTO	ON/OFF	6	
18	OFFERTA NUMERO DI TEST AUSPICABILI	PROPORZIONALE		6

Punteggio totale = 70 punti

Con precipuo riferimento al lotto n.1, si precisa che i **punteggi tabellari**, indicati con la locuzione **ON/OFF**, verranno assegnati ove l'elemento di giudizio è presente; nessun punteggio verrà invece assegnato, ove detto l'elemento è assente.

I punteggi attribuibili con modalità **proporzionale** verranno assegnati come segue: all'elemento di giudizio rispondente maggiormente al criterio più alto (*recte*: del requisito) verrà attribuito il massimo punteggio, per gli altri si procederà in modo proporzionale.

LOTTO N.2 - AUTOIMMUNITA' ED INFETTIVOLOGIA IN IFA ED ELISA

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERIO DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	PREPARATORE : INCUBATORE IN CAMERA BUIA E UMIDA	ON/OFF	3	
2	PREPARATORE :LAVAGGIO VETRINI AD IMMERSIONE.	ON/OFF	1	
3	MICROSCOPIO :RICONOSCIMENTO DEI PATTERN ANA E ANCA , PATTERN MISTI , CRITHIDIA E CELLULE TRANSFETTATE	ON/OFF	7	
4	MICROSCOPIO : TEMPO DI LETTURA DEL SINGOLO POZZETTO	PROPORZIONALE		4
5	MICROSCOPIO : NUMERO DI VETRINI PROCESSABILI	PROPORZIONALE		2
6	MICROSCOPIO : MICROSCOPIA CON E SENZA OCULARI PER LA VERIFICA DIRETTA DEI RISULTATI	ON/OFF	7	
7	VETRINI : TAMPONE PBS CON DETERGENTE	ON/OFF	2	
8	VETRINI :OFFERTA DI VETRINI A BASSO ED ALTO NUMERO DI POZZETTI PER ADATTABILITÀ ALLE ESIGENZE DI LABORATORIO	ON/OFF	3	
9	VETRINI : ANA CELLULE HEP2 IN DIVERSI STADI DI MATURAZIONE CON SIGNIFICATIVA QUOTA DI CELLULE IN MITOSI (ALMENO 3 PER CAMPO E BEN DEFINITE) CON BUONA PRESENTAZIONE DI NUCLEOLI, NUCLEI E CITOSCHELETRO	ON/OFF	3	
10	VETRINI :POSSIBILITÀ DI COMBINARE SUBSTRATI DIFFERENTI NELLO STESSO POZZETTO (CELLULE,TESSUTI,PROTEINE PURIFICATE, ETC)	ON/OFF	7	
11	VETRINI :DOTATI DI BARCODE PER LA TRACCIABILITÀ DEL CAMPIONE DURANTE L'INTERO PROCESSO ANALITICO	ON/OFF	3	
12	NUMERO DI TESTS AUSPICABILI OFFERTI	PROPORZIONALE		8
13	OFFERTA DI CORSI , MATERIALE EDUCAZIONALE ANCHE INTERATTIVO CON ATLANTE COMPLETO DI IMMAGINI IFA E ASSISTENZA SPECIALIZZATA	ON/OFF	5	
14	OFFERTA CONTROLLI PER TUTTE LE METODICHE RICHIESTE	ON/OFF	5	
15	ISCRIZIONE A VEQ	ON/OFF	4	
16	KIT PER LA RICERCA DI ANTICORPI ANTI ANTIGENI DELLE CELLULE DEL PURKINJE	ON/OFF	2	

17	SOFTWARE GESTIONALE CON FUNZIONE REFLEX E RERUN	ON/OFF	4	
----	--	--------	---	--

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'attribuzione dei punteggi qualità concernenti il summenzionato lotto, vale quanto indicato al punto precedente.

LOTTO N.3 - PROFILI DIAGNOSTICI IN IMMUNOBLOT

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERIO DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	SOFTWARE DI LETTURA: POSSIBILITÀ DI ARCHIVIO IMMAGINI E DATI CON RICERCA PAZIENTE	ON/OFF	5	
2	PREPARATORE: POSSIBILITÀ DI CARICARE PROFILI DIVERSI	PROPORZIONALE		10
3	NUMERO DI TEST AUSPICABILI OFFERTI	PROPORZIONALE		9
4	N° STRIP PROCESSATE CONTEMPORANEAMENTE	PROPORZIONALE		5
5	STRISCE DI NITROCELLULOSA: TEMPI DI INCUBAZIONE RIDOTTI	PROPORZIONALE		5
6	GESTIONE AUTOMATICA DEL CAMPIONE DA PROVETTA MADRE DALLA DILUIZIONE ALLA LETTURA FINALE	ON/OFF		10
7	PROFILO GANGLIOSIDI : NUMERO DI ANTIGENI	PROPORZIONALE		5
8	PROFILO SCLERODERMIA: NUMERO DI ANTIGENI	PROPORZIONALE		5
9	PROFILO ANTIGENI NEURONALI: NUMERO DI ANTIGENI	PROPORZIONALE		5
10	PROFILO ANTIGENI EPATICI: NUMERO DI ANTIGENI	PROPORZIONALE		5
11	OFFERTA BLOT INFETTIVOLOGIA	ON/OFF		6

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'attribuzione dei punteggi qualità concernenti il lotto sopra indicato, si rinvia alla precisazione riportata in calce al lotto n.1.

LOTTO N.4 - INFETTIVOLOGIA RICERCA INDIRETTA

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERIO DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	TIPO DI CONFEZIONAMENTO (N° TEST PER CONFEZIONE IL PIU' BASSO), PER IL MIGLIOR UTILIZZO	PROPORZIONALE		Inferiore a 30 test = 10 p Da 30 a 50 test = 5p Superiore a 50 test = 1p

2	CAPACITA' DI PROCESSARE SIMULTANEAMENTE DIFFERENTI IL MAGGIOR NUMERO DI ANALITI DIFFERENTI	PROPORZIONALE		Superiore a 20 analiti = 10 p Da 20 a 10 analiti = 5 p Inferiore a 10 analiti = 1p
3	CAPACITA' DI DARE IL PRIMO RISULTATO ENTRO 60 MINUTI	ON /OFF	10	
4	STRUMENTO IN CHEMILUMINESCENZA	ON /OFF	5	
5	OFFERTA MAGGIOR NUMERO DI ANALITI RICHIESTI AUSPICABILI	PROPORZIONALE		Da 15 a 19 analiti = 15 p Da 10 a 15 analiti = 8 p Inferiore a 10 analiti = 2p
6	OPPORTUNITA' DI MONOTEST CON CALIBRATORI E CONTROLLI INCLUSI	ON /OFF	20	

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'attribuzione dei punteggi qualità concernenti il lotto in questione i **punteggi tabellari**, essendo fissi e predefiniti, sono attribuiti o non attribuiti in ragione dell'offerta o mancata offerta di quanto specificamente richiesto. **I punteggi proporzionali**, al contrario, saranno assegnati secondo le esplicitazioni contenute nella colonna riferita a ciascuno degli elementi di valutazione previsti.

LOTTO N.5 - TEST DI CONFERMA PER HIV 1 E 2

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERIO DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	PANNELLO COMPLETO DI ANTIGENI VIRALI	PROPORZIONALE		15
2	LETTURA ED INTERPRETAZIONE AUTOMATICA DI OGNI SINGOLA BANDA	ON/OFF	15	
3	CONTROLLO POSITIVO E NEGATIVO	ON/OFF	15	
4	CALIBRAZIONE AUTOMATICA DEL LETTORE	ON/OFF	10	
5	TEMPO DI USCITA DEI RISULTATI < 30'	ON/OFF	15	

Punteggio totale = 70 punti

Per l'attribuzione dei punteggi qualità concernenti il lotto n.5 si rinvia alla precisazione riportata in calce al lotto n.1.

LOTTO N. 6 - DOSAGGIO FARMACI BIOLOGICI

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERIO DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	MICROPIASTRE DIVISIBILI DA 96 POZZETTI	ON/OFF	2	

2	CURVA DI CALIBRAZIONE ESEGUITA IN DOPPIO, COMPRENSIVA DI 6 PUNTI DI CALIBRAZIONE PIU' CONTROLLO NEGATIVO E POSITIVO	ON/OFF	5	
3	MINIMA CONCENTRAZIONE RILEVABILE PER IL DOSAGGIO DELL'INFLIXIMAB	PROPORZIONALE		7
4	DETERMINAZIONE QUANTITATIVA DEI LIVELLI DEL FARMACO ESPRESSI IN µg/mL E DELL'ANTICORPO ANTI-FARMACO ESPRESSI IN AU/MI	ON/OFF	4	
5	SOFTWARE PER IL CALCOLO E L'INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI	ON/OFF	10	
6	PRESENTAZIONE DI BIBLIOGRAFIA SCIENTIFICA (necessariamente su supporto informatico)	PROPORZIONALE		Per ogni pubblicazione 1 p fino ad un massimo di 10 p P. max =10
7	POSSIBILITA' DI DOSARE I BIOSIMILARI	ON/OFF	10	
8	OFFERTA DI ALTRE DETERMINAZIONI IN CAMPO ONCOLOGICO	ON/OFF	7	
9	POSSIBILITA' DI AUTOMAZIONE CON STRUMENTO DEDICATO	ON/OFF	9	
10	NUMERO TEST AUSPICABILI OFFERTI	PROPORZIONALE		6

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'attribuzione dei punteggi qualità, si conferma quanto evidenziato in calce al lotto n.1; per l'assegnazione del punteggio qualità inerente all'elemento di valutazione, contrassegnato dal n.6, si rinvia inoltre alla nota di dettaglio, inclusa nella colonna di interesse.

LOTTO N.7 SIEROIMMUNOLOGIA

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERIO DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	POSSIBILITÀ DI EFFETTUARE I TEST PER LA SIFILIDE SU CAMPIONI DI SIERO E CAMPIONI DI LIQUOR	ON/OFF	35	
2	NUMERO TEST AUSPICABILI OFFERTI	PROPORZIONALE		35

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'attribuzione dei punteggi qualità concernenti il lotto sopra indicato, si rinvia alla precisazione riportata in calce al lotto n.1

LOTTO N.8 CQI - CONTROLLO DI QUALITA' INTERNO

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERIO DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Stabilità del controllo dopo apertura del flacone	PROPORZIONALE		Al valore medio più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 9
2	Numero di laboratori partecipanti ad ogni singolo controllo in Italia	PROPORZIONALE		Al valore medio più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 5
3	Servizio di assistenza da remoto tecnico specialistico al fine di prevenire problemi di utilizzo ed interpretazione dati	ON/OFF	3	
4	Numero dei controlli liquidi pronti all'uso	PROPORZIONALE		Al valore più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 9
5	Disponibilità e numero di controlli per Hb A1c ed Emoglobine anomale	ON/OFF	2	
6	Numero di analiti per chimica clinica liv 1 e liv. 2	PROPORZIONALE		Al valore più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max =5
7	Numero di analiti per ormoni liv 1 e liv. 2 ed eventuale liv.3	PROPORZIONALE		Al valore più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 5
8	Numero di analiti per ematologia liv 1 e liv. 2	PROPORZIONALE		Al valore più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 5
9	Quantità in ml dei controlli offerti	PROPORZIONALE		Al valore medio più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 5

10	Materiali di controllo per markers epatite e hiv con valori assegnati	ON/OFF	5	
11	Numero di partecipanti al controllo interlab a livello internazionale (epatite)	PROPORZIONALE		Al valore più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 5
12	Assistenza tecnica specialistica con personale dipendente residente in regione	PROPORZIONALE		Al valore più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 2
13	Numero complessivo di controlli per la copertura di tutto il pannello	PROPORZIONALE		Al minor numero corrisponde un punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 10

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'attribuzione dei punteggi qualità, si conferma – relativamente ai **punteggi tabellari (ON /OFF)** - quanto evidenziato in calce al lotto n.1; per l'assegnazione dei punteggi proporzionali si rimanda - invece - alle specifiche esplicitate nella colonna di interesse per ciascun elemento di valutazione previsto nella tabella soprariportata (nn. 1, 2, 4, 6, 7,8,9,11,12 e 13).

LOTTO N.9 VEQ - CONTROLLO DI QUALITA' ESTERNO

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERIO DI VALUTAZIONE	Punteggio P PUNTI MAX
1	Stabilità del controllo dopo apertura del flacone	PROPORZIONALE	10
2	Numero analiti offerti	PROPORZIONALE	15
3	Numero di laboratori partecipanti ad ogni singolo controllo in Italia	PROPORZIONALE	10
4	Servizio di assistenza da remoto tecnico specialistico al fine di prevenire problemi di utilizzo ed interpretazione dati	ON/OFF	5
5	Report di fine ciclo con linea di regressione per mostrare il Bias rispetto al valore target a diverse concentrazioni	ON/OFF	10

6	Report di valutazione entro 72 ore dall'invio dei dati	ON/OFF	5
7	Ciclo annuale con invio di 12 campioni (valutazione mensile) eccetto per il settore di immunoematologia (almeno 6 valutazioni annue)	ON/OFF	10
8	Manuale di utilizzo del software in italiano	ON/OFF	5

Punteggio totale = 70 punti Al fine di procedere all'attribuzione dei punteggi qualità concernenti il lotto sopra indicato, si rinvia alla precisazione riportata in calce al lotto n.1.

LOTTON.10 - N. 12 SISTEMI ANALITICI AUTOMATICI DI ULTIMA GENERAZIONE PER DETERMINAZIONE DEI PARAMETRI EMOGASANALITICI

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Tempo di esecuzione analisi. Per tempo di analisi si intende il tempo impiegato dall'analizzatore per l'esecuzione del test/lavaggio/calibrazione: da pronto a pronto	PROPORZIONALE		Al valore medio più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 5
2	Volume di campione necessario per l'esecuzione del test	PROPORZIONALE		Al valore medio più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 5
3	Misurazione diretta e non calcolata del parametro Ematocrito	ON/OFF	5	
4	Misura Hb Fetale	ON/OFF	2	

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
5	Metaboliti misurabili oltre glucosio e lattati	PROPORZIONALE		Al valore più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 2
6	Campionamento da siringa, capillare, provetta di raccolta aperta e coppetta/cuvetta senza l'utilizzo di adattatore	ON/OFF	2	
7	Possibilità di scambiare i materiali di consumo tra diversi analizzatori (materiale non in uso)	ON/OFF	3	
8	Sistema di calibrazione completamente automatico durante la fase operativa	ON/OFF	4	
9	Il controllo di qualità offerto deve garantire al Laboratorio centrale di verificare la qualità dell'intero sistema analitico. Il CQ deve avere soluzioni differenti da quelle di calibrazione	ON/OFF	4	
10	Standard di calibrazione, necessari per tutti gli analiti richiesti, singolarmente tracciabili e certificati (Allegare schede di tracciabilità)	ON/OFF	2	
11	Calibrazione e verifica della calibrazione di tutti i parametri con soluzioni tonometrate (no aria ambiente)	ON/OFF	2	
12	Numero di lunghezze d'onda a disposizione del coossimetro	PROPORZIONALE		Al valore più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 5

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
13	Numero di consumabili da gestire a bordo dello strumento in fase operativa	PROPORZIONALE		6
14	Minor numero di consumabili (cartucce, sensori, sensor card, cartuccia di misura controlli di qualità, calibratori) conservabili a temperatura ambiente	PROPORZIONALE		Al valore più basso sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 6
15	Disponibilità di differenti tipologie di cartucce per numero di test disponibili per adattare il consumabile alle diverse esigenze dei reparti. Le cartucce dovranno essere effettivamente disponibili sul mercato	PROPORZIONALE		Al valore più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 6
16	Minor numero di operazioni per la gestione semplificata della fluidica e di tutti i componenti dell'emogasanalizzatore	PROPORZIONALE		Al valore più alto sarà corrisposto il punteggio massimo, gli altri in modo proporzionale P. max = 3
17	Nessuna necessità di manutenzione a carico dell'operatore (ad eccezione della sostituzione delle cartucce a bordo e della carta della stampante)	ON/OFF	3	
18	Realizzazione della gestione remota con collegamenti diretto alla rete intranet degli analizzatori senza l'impiego di hardware e/o software dedicati (Allegare specifiche tecniche)	ON/OFF	3	
19	Servizio di assistenza tecnica con numero verde dedicato	ON/OFF	2	

Ai fini dell'attribuzione dei punteggi qualità, si conferma - relativamente ai **punteggi tabellari (ON /OFF)** - quanto evidenziato in calce al lotto n.1; per l'assegnazione dei punteggi proporzionali si rimanda - invece - alle specifiche riportate nella colonna di interesse per ciascun elemento di valutazione previsto nella tabella (nn.1, 2, 5, 12, 14, 15 e 16).

**LOTTO N.11 - SISTEMA AUTOMATICO INTEGRATO PER LE IDENTIFICAZIONI
(BIOCHIMICA E CON TECNOLOGIA MALDI-TOF) ED ANTIBIOGRAMMA DI BATTERI
GRAM POSITIVI, GRAM NEGATIVI E LIEVITI E SAGGI DI SENSIBILITA'
A GRADIENTE CONTINUO**

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: strumentazione totalmente automatica "walk-away" con preparazione della sospensione batterica dell'antibiogramma, inoculo, sigillatura dei pannelli, caricamento nella stazione di lettura, interpretazione risultati (EUCAST), espulsione dei pannelli senza l'intervento dell'operatore	ON /OFF	10	
2	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: minimo 60 posti	PROPORZIONALE		5
3	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: assenza di reattivi ausiliari prima e dopo l'inoculo dei pannelli d'identificazione e d'antibiogramma	ON /OFF	5	
4	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: pannelli d'identificazione biochimica separati da quelli dell'antibiogramma	ON /OFF	7	
5	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: identificazione ed antimicogramma dei Lieviti	ON /OFF	7	
6	Strisce antibiotici in gradiente continuo: supporto in plastica	ON /OFF	5	
7	Sistema identificazione MALDI-TOF: matrici pronte all'uso e piastrine monouso barcodeate	ON /OFF	7	
8	Sistema identificazione MALDI-TOF - Software: Possibilità di utilizzo anche in modalità RUO	ON /OFF	4	
9	Sistema identificazione MALDI-TOF - Software: il sistema fornito possiede un software web based, collegato al LIS, che consenta di gestire con un'unica interfaccia le identificazioni eseguite con il sistema MALDI-TOF e i test eseguiti con il sistema di identificazione biochimica ed antibiogramma	ON /OFF	10	
10	Sistema identificazione MALDI-TOF – Reagenti ed accessori: fornitura di kit marcato CE/IVD per la identificazione di micobatteri e funghi filamentosi	ON /OFF	5	

11	Sistema identificazione MALDI-TOF: fornitura di kit marcato CE/IVD per l'identificazione diretta tramite spettrometria di massa da flacone di emocolture positivo	ON /OFF	5	
----	--	---------	---	--

Punteggio totale = 70 punti

Per l'attribuzione dei punteggi qualità concernenti il lotto in questione, si rinvia alla precisazione riportata in calce al lotto n.1.

LOTTO N.12 – SISTEMA AUTOMATICO PER LE IDENTIFICAZIONI BIOCHIMICA ED ANTIBIOGRAMMA DI BATTERI GRAM POSITIVI, GRAM NEGATIVI

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: Strumentazione totalmente automatica "walk-away"; minimo 40 posti	PROPORZIONALE		8
2	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: test microbiologici integrati nei pannelli/card per determinare i meccanismi di resistenza batterica quali MRSA, VRE, ESBL e altro	ON /OFF	10	
3	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: tutti i pannelli/card non devono richiedere, dopo l'inoculo, nessuna aggiunta di reattivi supplementari a bordo del sistema per l'identificazione batterica (reattivi per test coagulasi, ossidasi, indolo, e altro)	ON /OFF	8	
4	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: possibilità di fornire pannelli sia separati per identificazione ed antibiogramma che combinati sullo stesso supporto	ON /OFF	10	
5	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: pannelli/card con test integrato per la rilevazione degli organismi produttori di carbapenemasi e classificazione di Ambler	ON /OFF	10	
6	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: determinazione delle MIC reali testando, secondo EUCAST, concentrazioni al raddoppio ed in continuo per ogni singolo antibiotico presente in tutti i pannelli/card (no derivazioni /estrapolazioni da software, le concentrazioni refertate devono essere fisicamente presenti sul pannello/card)	ON /OFF	10	
7	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: possibilità di standardizzazione dell'inoculo senza l'utilizzo di un turbidimetrico	ON /OFF	4	

8	Sistema identificazione biochimica ed antibiogramma: possibilità di fornire pannelli/card per germi multiresistenti con MIC estesa (maggior numero di pozzetti disponibili per le diluizioni e numero di molecole almeno di 30)	PROPORZIONALE		10
---	--	---------------	--	----

Punteggio totale = 70 punti

Per l'attribuzione dei punteggi qualità concernenti il lotto n.12, si rimanda a quanto precisato in calce al lotto n.1.

LOTTO N.13 - SISTEMA AUTOMATICO PER LA RICERCA ACIDI NUCLEICI (DNA/RNA) DI BATTERI, VIRUS, LIEVITI, PARASSITI CON TECNOLOGIA NESTED MULTIPLEX PCR

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Reagenti trasportati e conservati a temperatura ambiente	ON /OFF	15	
2	Pannello patogeni meningiti ed encefaliti (numero target)	PROPORZIONALE		10
3	Pannello patogeni respiratori (numero target)	PROPORZIONALE		10
4	Pannello patogeni responsabili di sepsi (numero target)	PROPORZIONALE		10
5	Pannello patogeni responsabili di gastroenteriti (numero target)	PROPORZIONALE		10
6	L'intero processo di analisi deve avvenire su un unico pannello senza alcun intervento dell'operatore escluso la fase di caricamento iniziale	ON /OFF	10	
7	Tempo di esecuzione a partire dal caricamento del campione fino al rilascio del risultato (max 2 ore)	ON /OFF	5	

Punteggio totale = 70 punti

Per l'attribuzione dei punteggi qualità concernenti il lotto di che trattasi, si rimanda a quanto precisato in calce al lotto n.1.

LOTTO N.14 SISTEMA AUTOMATICO (ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RIVELAZIONE), CON METODICA REAL TIME PCR, DI BATTERI, MICOBATTERI E VIRUS PER LA DIAGNOSTICA MICROBIOLOGICA D'URGENZA - Segue: tabella riepilogativa dei punteggi qualità

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Strumento modulare con possibilità di espansione	ON /OFF	5	
2	Sistema di estrazione meccanica ad ultrasuoni per campioni difficili	ON /OFF	15	
3	Tempi di esecuzione nel minor tempo possibile	PROPORZIONALE		5
4	Minima manipolazione del campione	ON /OFF	10	
5	Possibilità di effettuare tutta la procedura (dall'estrazione alla rivelazione) nella medesima area	ON /OFF	5	
6	Possibilità di effettuare contestualmente l'identificazione del Micobatterio Tuberculare e delle resistenze: numero di farmaci	PROPORZIONALE		10
7	Possibilità di eseguire metodiche diverse e con diversi profili termici contemporaneamente	ON /OFF	10	
8	Possibilità di rilevare e differenziare almeno tutti i genotipi seguenti: KPC, NDM, VIM, OXA 48, 181, 232 e IMP	PROPORZIONALE		10

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'attribuzione dei punteggi qualità concernenti il lotto n.14, si rimanda alla precisazione di cui al lotto n.1.

LOTTO N.15 - SISTEMI AUTOMATICI PER EMOCOLTURA E LIQUIDI BIOLOGICI ED ESAME COLTURALE DEI MICOBATTERI COMPRENSIVO DI ANTIMICOBATTERIOGRAMMA SU TUTTE LE MATRICI BIOLOGICHE

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Tecnologia in fluorescenza per gli strumenti per Emocoltura e Micobatteri	ON /OFF	3	
2	Flaconi per micobatteri da campioni ematici pronti all'uso e senza aggiunta di supplementi	ON /OFF	5	
3	Provette in plastica con tappo a vite per coltura liquida BK per la sicurezza degli operatori	ON /OFF	10	

4	Antimicobatteriogramma con lettura ed interpretazione (S/R) in automatico	ON /OFF	10	
5	Strumenti con calibrazione automatica	ON /OFF	5	
6	Provette e Flaconi conservabili a temperatura ambiente	ON /OFF	5	
7	Possibilità di variare (aumentare o diminuire) il protocollo di incubazione per singolo flacone a discrezione dell'operatore	ON /OFF	4	
8	Fornitura di Test immunocromatografico per l'identificazione rapida del <i>Mycobacterium tuberculosis complex</i> da terreno liquido	ON /OFF	5	
9	Fornitura di un Sistema di raccolta del campione respiratorio in completa sicurezza	ON /OFF	3	
10	Sistema I e II (Apparecchiatura automatica per la coltura e l'isolamento di micro organismi da campioni di sangue e da liquidi biologici): numero flaconi caricabili a bordo	PROPORZIONALE		7
11	Sistema III (Apparecchiatura automatica per la coltura e l'isolamento di microorganismi per micobatteri): numero flaconi caricabili a bordo	PROPORZIONALE		7
12	Fornitura di dispositivi per la subcoltura diretta dal flacone alla piastra	ON /OFF	6	

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'attribuzione dei punteggi qualità inerenti al lotto n.15, si rinvia alla precisazione di cui al lotto n.1.

LOTTO N.16 - SISTEMA AUTOMATICO PER L'IDENTIFICAZIONE BATTERICA E L'ANTIBIOGRAMMA IN TEMPI RAPIDI DA EMOCOLTURA POSITIVA DI PAZIENTI CRITICI

N	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Tipi di batteri identificabili: numero	PROPORZIONALE		15
2	Numero di molecole testate per l'antibiogramma	PROPORZIONALE		15

3	Esecuzione di identificazione e antibiogramma anche per campioni polimicrobici	ON /OFF	10	
4	Utilizzo di reagenti ausiliari a completamento dei test effettuati (in particolare tecniche easy to use)	ON /OFF	5	
5	Possibilità di interfacciamento con il LIS del Laboratorio con refertazione su piattaforme esterne e in multimedialità	ON /OFF	5	
6	Possibilità di integrazioni di più moduli con un'unica piattaforma gestionale	ON /OFF	10	
7	Possibilità di gestire identificazione e antibiogramma di almeno entro le 8 ore	ON /OFF	15	

Punteggio totale = 70 punti

Per l'assegnazione dei punteggi qualità inerenti al lotto in questione, si rimanda alla precisazione di cui al lotto n.1.

**LOTTO N.17 - SISTEMA SEMIAUTOMATICO PER L'ESECUZIONE
DELL' ANTIBIOGRAMMA ED ANTIMICOGRAMMA CON
DETERMINAZIONE DELLA MIC MEDIANTE TECNICA DI
MICRODILUIZIONE IN BRODO**

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio P PUNTI MAX
1	Sistema in piastre per la determinazione in vitro della MIC reale di farmaci antimicotici con metodo microdiluzione in brodo in piastre da 96 pozzetti. Il test deve consentire la valutazione di almeno 9 antimicotici, incluse le echinocandine : Anidulafungina, Caspofungina, Micafungina	ON /OFF	20
2	Conformità ai limiti dei criteri di performance imposti dalla ISO 20776-2 in termini di riproducibilità, %EA (Essential Agreement) e %CA (Categorical Agreement) dei test di sensibilità, applicati ai relativi Breakpoint delle linee-guida EUCAST, per Enterobacteriaceae, Pseudomonas ed Acinetobacter	ON /OFF	20
3	Pannelli per antibiogramma gram negativi multiresistenti comprensivi di molecole innovative Ceftazidime/avibactam e Ceftolozane/tazobactam e con Range di concentrazione per Colistina conforme ad EUCAST come da <i>Breakpoint tables for interpretation of MICs and zone diameters Version 7.1, valid from 2017-03-10</i>	ON /OFF	15

4	Pannelli per antibiogramma gram positivi (stafilococchi) comprensivi di molecole innovative : Ceftarolina, Daptomicina, Telavancina	ON /OFF	15
---	---	---------	----

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'attribuzione dei punteggi qualità, si procede come precisato in calce al lotto n.1.

**LOTTO N.18 TERRENI DI COLTURA PRONTI IN PIASTRE PETRI
E MATERIALI DI USO COMUNE**

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio P PUNTI MAX
1	Offerta VEQ con report di elaborazione statistica anche on-line che tenga conto, differenziandole nel giudizio, con risultati attesi disponibili nelle 24h dalla chiusura del circuito completi sia di isolati frequenti che rari - Fornire esempio di report	ON /OFF	25
2	Produzione propria di almeno l'75% dei prodotti del lotto da parte della Ditta aggiudicatrice	ON /OFF	25
3	Fornitura di VEQ microbiologia/antibiogramma almeno 12 spedizioni all'anno	ON /OFF	10
4	Fornitura di VEQ parassitologia fecale (almeno 8 spedizioni annuali)	ON /OFF	10

Punteggio totale = 70 punti

Per l'assegnazione dei punteggi qualità, si rinvia alla precisazione in calce al lotto n.1.

LOTTO N.19 - DISPOSITIVI VARI PER INDAGINI MICROBIOLOGICHE

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Certificazione dei controlli analitici di qualità (possibilità di reperirli on-line)	ON /OFF	20	
2	Tempi di scadenza	PROPORZIONALE		10
3	Disponibilità alla sostituzione di prodotti nell'imminenza della scadenza	ON /OFF	20	

4	Produzione propria di almeno l'80% del lotto da parte della Ditta offerente	ON /OFF	10	
5	Numero test che necessitano di condizioni specifiche di conservazione	PROPORZIONALE		10

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'assegnazione dei punteggi qualità, si procede come precisato al lotto n.1.

LOTTO N.20 - DISPOSITIVI VARI PER INDAGINI MICROBIOLOGICHE

N	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Tempi medi di scadenza	PROPORZIONALE		15
2	Immuno Card Aspergillus: ricerca IgG e IgM sulla stessa card	ON /OFF	15	
3	Immuno card Malaria: possibilità di differenziazione di specie (M. falciparum, vivax)	ON /OFF	15	
4	Possibilità della ricerca per Giardia e Criptosporidium sulla stessa card	ON /OFF	10	
5	Numero di Test auspicabili offerti	PROPORZIONALE		15

Punteggio totale = 70 punti

Per l'assegnazione dei punteggi qualità, si rinvia alla precisazione in calce al lotto n.1.

LOTTO N.21 - DISPOSITIVI VARI PER INDAGINI MICROBIOLOGICHE

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Strumento da banco	ON /OFF	20	
2	Minimo intervento da parte dell'operatore	PROPORZIONALE		10
3	Utilizzo di un controllo di reazione	ON /OFF	15	
4	Reagenti pronti all'uso	ON /OFF	15	

5	Tracciabilità del dato mediante bar code	ON /OFF	10	
---	--	---------	----	--

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'attribuzione dei punteggi qualità, si procede come precisato in calce al lotto n.1.

LOTTO N.22 - DISPOSITIVI SISTEMA AUTOMATICO PER LA COLORAZIONE DI VETRINI DI INTERESSE MICROBIOLOGICO

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Necessità di strumentazione con sistema chiuso per la colorazione dei vetrini che impedisca la fuoriuscita di aerosol	ON /OFF	20	
2	Reagenti necessariamente privi di fenolo. (Fornire dichiarazione)	ON /OFF	15	
3	La strumentazione prevedere reagenti pronti all'uso	ON /OFF	10	
4	I reagenti devono riportare in chiaro tutte le frasi di rischio /pittogrammi. (Documentare)	ON /OFF	10	
5	La strumentazione deve essere idonea a supportare un carico di lavoro di circa 12 vetrini a seduta	ON /OFF	15	

Punteggio totale = 70 punti

Per l'attribuzione dei punteggi qualità, si rinvia alla precisazione di cui al lotto n.1.

LOTTO N.23 - SISTEMA COMPLETAMENTE AUTOMATICO PER L'ESAME COLTURALE DELLE URINE E DEI LIQUIDI BIOLOGICI

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Lettura con tecnologia light laser scattering	ON /OFF	15	
2	Soglia di sensibilità programmabile per singolo campione	ON /OFF	10	
3	Tempo di rilevazione della positività del campione	PROPORZIONALE		15
4	Visualizzazione delle curve di crescita batterica e possibilità di stampa con archiviazione dati	ON /OFF	5	

5	Possibilità di Eseguire PAR test su urine e liquidi biologici	ON /OFF	10	
6	Possibilità di effettuare l'antibiogramma indicativo sul campione positivo per antibiotici per Gram positivi e Gram negativi nel minor tempo possibile (entro le 6 ore)	ON /OFF	15	

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'assegnazione dei punteggi qualità, si rimanda alla precisazione in calce al lotto n.1.

LOTTO N.24 - DISPOSITIVI VARI ED ACCESSORI PERINDAGINI MICROBIOLOGICHE

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX
1	Completezza totale degli antisicri agglutinanti richiesti	ON /OFF	20
2	Parassitologico: kit con doppio filtro senza etilacetati	ON /OFF	25
3	Micoplasmi urogenitali: Kit completo per la coltura, conta, identificazione e antibiogramma (minimo 10 antibiotici)	ON /OFF	25

Punteggio totale = 70 punti

Per l'attribuzione dei punteggi qualità, si rinvia alla precisazione di cui al lotto n.1.

LOTTO N.25 - SISTEMA AUTOMATICO PER L'ESECUZIONE DI VARI TEST SU ESPIRATO ALVEOLARE

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	BT lattosio: strumentazione provvista di sistema di rilevazione con sensore H2 e possibilità di espansione tramite modulo aggiuntivo della CH4 + CO2	ON /OFF	5	
2	BT lattosio: apparecchiatura di facile e immediato utilizzo anche da personale privo di specifiche competenze, con ridotto numero effettivo di interventi da parte dell'operatore	ON /OFF	10	
3	BT lattosio: tempi di esecuzione del test	PROPORZIONALE		5
4	BT lattosio: tempo di accensione strumento	PROPORZIONALE		5

5	BT lattosio: software personalizzabile di refertazione completo di: grafico, valori in ppm, dati paziente, con relativo data base e con possibilità di collegamento direttamente a pc, completo di licenza d'uso	ON /OFF	10	
6	BT H. pylori: strumentazione stand alone a 2 canali per l'esecuzione di test in successione che non necessiti di pc ausiliario	ON /OFF	10	
7	BT H. pylori: piccolo e di facile collocazione (adattabilità all'ambiente disponibile)	ON /OFF	10	
8	BT substrati: Numero di substrati offerti per i test auspicabili	ON /OFF	10	
9	Conforme alla normativa CE-IVD (tranne che per i test auspicabili)	ON /OFF	5	

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'assegnazione dei punteggi qualità, si procede come precisato al lotto n.1.

LOTTO N.26 - SISTEMA AUTOMATICO PER LA RICERCA QUALI/QUANTITATIVA DEGLI ACIDI NUCLEICI VIRALI DI HBV, HCV, HIV MEDIANTE REAZIONE DI REAL TIME PCR

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX
1	Possibilità di lavoro in completa e totale automazione dalla fase di estrazione alla fase di rilevazione senza intervento dell'operatore	ON /OFF	5
2	Possibilità di gestione automatizzata della provetta primaria dei controlli	ON /OFF	4
3	Estrattore automatico che offra la possibilità di gestire provette primarie di diverso diametro ed altezza contemporaneamente	ON /OFF	4
4	Estrattore automatico che offra la possibilità di trasferire acidi nucleici estratti in strip contenenti master mix in completa automazione	ON /OFF	5
5	Spettrometro per la qualificazione in microvolumi (0.5- 2,0 µ) , senza diluizione, degli acidi nucleici estratti comprensivo di software	ON /OFF	4
6	Sistema enzimatico di decontaminazione da carry over pronto all'uso e già incluso nei reagenti di master mix con specifici protocolli validati per tutti i test richiesti	ON /OFF	5
7	Reagenti pronti all'uso inseriti in un unico contenitore chiuso barcodato e senza nessuna manipolazione degli stessi da parte dell'operatore degli stessi da parte dell'operatore	ON /OFF	5

8	Identificazione dei mutanti pre – core di HBV	ON /OFF	5
9	Dual target HIV per la corretta valutazione di eventuali mutazioni associate a farmacoresistenze	ON /OFF	5
10	Doppia sonda di rilevazione per HCV a garanzia del riconoscimento di tutti i genotipi virali noti e potenziali nuove forme poliformiche	ON /OFF	5
11	Curve di calibrazione acquisibili esclusivamente tramite barcode	ON /OFF	3
12	Possibilità di visualizzare le curve di amplificazione sia del target virale sia del controllo interno	ON /OFF	6
13	Possibilità di recupero dei reagenti di amplificazione in caso di fermo macchina ad estrazione già iniziata	ON /OFF	5
14	Possibilità di effettuare sedute con numero variabile di campioni senza spreco dei reagenti	ON /OFF	5
15	Unico kit per l'estrazione degli acidi nucleici da differenti matrici biologiche (plasma, siero, urine, tessuto, ecc.)	ON /OFF	4

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'assegnazione dei punteggi qualità, si procede come precisato al lotto n.1.

LOTTO N.27 - SISTEMA ANALITICO AUTOMATICO IN PCR REAL TIME PER LA DETERMINAZIONE E IL MONITORAGGIO DEI PRINCIPALI VIRUS DI INTERESSE TRAPIANTOLOGICO COMPRENSIVO DI ESTRATTORE/PREPARATORE DI PCR E DI AMPLIFICATORE/RILEVATORE

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Fornitura di un sistema unico, integrato, di tipo walk – away, senza intervento dell'operatore, dal caricamento del campione al risultato	ON /OFF	5	
2	Strumento in grado di analizzare uno o più campioni con differenti profili termici e differenti chimiche contemporaneamente	ON /OFF	5	
3	Moduli integrati per l'esecuzione delle sedute Real Time con almeno sei canali ottici per modulo	ON /OFF	5	
4	Analizzatore in grado di lavorare in modalità aperta per l'introduzione di nuove metodiche	ON /OFF	5	
5	Utilizzo di un sistema Peltier con rilevatore di fluorescenza integrato	ON /OFF	4	
6	Controllo della decontaminazione tramite lampada UV incorporata	ON /OFF	4	
7	Fattori di conversione a UI già calcolati per CMV, EBV, Parvovirus B19	ON /OFF	5	

8	Stabilità dei reattivi a bordo (anche overnight)	ON /OFF	3	
9	Possibilità di memorizzazione della curva di calibrazione e dei controlli	ON /OFF	5	
10	Utilizzo di sonde MGB (minor groove binder) o equivalenti con Dark Quencer per tutti i parametri offerti	ON /OFF	6	
11	Possibilità di eseguire sedute in multiplex	ON /OFF	6	
12	Possibilità di recupero e stoccaggio in vial da 1.5 ml con barcode dell'eluato di estrazione	ON /OFF	5	
13	Ridotto tempo di esecuzione della singola analisi a partire dal caricamento del campione primario fino al rilascio del risultato per i test in urgenza (entro le tre ore)	ON /OFF	5	
14	Numero di test auspicabili in real time PCR	PROPORZIONALE		2

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'assegnazione dei punteggi qualità, si procede come precisato al lotto n.1.

LOTTO N.28 - SISTEMA AUTOMATIZZATO PER ANALISI DI SEQUENZE DNA E FRAMMENTI

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Possibilità di leggere fluorescenze all'interno di una stessa line	ON /OFF	7	
2	Identificazione dei colori e dell'intensità di emissione senza l'uso di filtri cut off	ON /OFF	5	
3	Display touch screen	ON /OFF	5	
4	Sistema di detencionion a CCD Camera raffreddata	ON /OFF	6	
5	Software aggiuntivo di allineamento sequenze	ON /OFF	7	
6	Capillare, buffer e polimero in unica cartridge	ON /OFF	8	
7	Unico polimero per differenti applicazioni	ON /OFF	7	
8	Sistema a radiofrequenza di identificazione dei reagenti	ON /OFF	4	
9	Reagenti plug and play	ON /OFF	5	
10	Ultracentrifuga per per il sequenziamento del campione a basse viremie	ON /OFF	7	

11	Kit a richiesta per varie applicazioni quali espressione genica, discriminazione allelica, SNps, genotyping, CNV	ON /OFF	6	
12	Numero di test auspicabili	PROPORZIONALE		3

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'assegnazione dei punteggi qualità, si procede come precisato al lotto n.1.

LOTTO N.29 - IMMUNOMETRIA INFETTIVOLOGICA, SUPPORTO ESPIANTI E COMPLETAMENTO PROFILI

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Individuazione di coaguli nel campione, verifica della aspirazione e dispensazione	ON /OFF	10	
2	Caricamento di reattivi e materiali accessori (necessari all'utilizzo dello strumento) in continuo, senza mettere in pausa lo strumento	ON /OFF	8	
3	Area reagenti refrigerata c/o controllata (che consente di lasciare i reagenti a bordo)	ON /OFF	3	
4	Calibratori integrati nel reagente (per gli analiti indispensabili), per ridurre al minimo la manualità degli operatori	ON /OFF	8	
5	Funzione STAT per campioni urgenti	ON /OFF	3	
6	Possibilità di prediluizione automatica dei campioni, con definizione del fattore di diluizione da parte dell'operatore	ON /OFF	5	
7	Re-run e Reflex Testing automatico dei campioni	ON /OFF	5	
8	Tracciabilità completa di tutto il processo analitico e documentazione delle anomalie in tempo reale del singolo test eseguito a garanzia totale del processo	ON /OFF	5	

9	Procedure di manutenzione di agevole esecuzione, tracciabili e con scadenza monitorata dal Sistema	ON /OFF	5	
10	Sensibilità funzionale per il dosaggio della PCT : < 0,05 ng/ml	ON /OFF	8	
11	Numero di analiti auspicabili	PROPORZIONALE		10

Punteggio totale = 70 punti

Per l'assegnazione dei punteggi qualità, si procede come precisato al lotto n.1.

LOTTO N.30 - SISTEMA COMPLETAMENTE AUTOMATICO PER LO SCREENING PRENATALE E PER IL MANAGEMENT DELLA PRE - ECLAMPSIA

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	PLGF : utilizzo nello screening della preeclampsia al I trimestre (deve essere indicato nelle istruzioni per l'uso con relative mediane per ogni settimana di gestazione da 8-14)	ON /OFF	5	
2	PLGF: utilizzo nello screening della Sindrome di Down	ON /OFF	5	
3	Programma di valutazione esterna di qualità per i tre analiti (PAPPA FBHCG PLGF) UK NEQAS	ON /OFF	5	
4	Utilizzo di supporti analitici diversi, selezionabili a scelta dell'operatore e volume morto richiesto	ON /OFF	5	
5	Possibilità di inserimento di nuove accettazioni durante il processo analitico sia in routine che in urgenza funzione STAT	ON /OFF	10	
6	TEST reflex	ON /OFF	5	
7	Fase Omogenea di lettura	ON /OFF	5	
8	Diluizione automatica "intran", capacità della strumentazione di scegliere adeguato fattore di diluizione senza intervento dell'operatore	ON /OFF	10	

9	Accesso continuo random per campioni reagenti e consumabili	ON /OFF	5	
10	Ridotte quantità di rifiuti liquidi	ON /OFF	5	
11	Tecnologia di misurazione TRACE	ON /OFF	5	
12	Analiti auspicabili	PROPORZIONALE		5

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'assegnazione dei punteggi qualità, si procede come precisato al lotto n.1.

LOTTO N. 31 - SISTEMA DIAGNOSTICO PER IDENTIFICAZIONE DI MARCATORI DI PARTICOLARE INTERESSE CLINICO

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio P PUNTI MAX
1	Strumentazione di dimensioni ridotte (da banco)	ON /OFF	5
2	Rivelazione in CLEIA o similari	ON /OFF	5
3	Kit in formato inferiore a 50 test	ON /OFF	5
4	Utilizzo di cartucce monotest	ON /OFF	10
5	Stabilità della calibrazione (non inferiore a 30 gg)	ON /OFF	10
6	Campionamento con utilizzo di puntali monouso	ON /OFF	5
7	Sensibilità per il test quantitativo dell'HBs Ag <10 mIU/ml	ON /OFF	10
8	Programma per la gestione dei risultati dei marcatori HE4 e CA125 (indice ROMA)	ON /OFF	10
9	Refrigerazione e stoccaggio reagenti a bordo	ON /OFF	10

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'assegnazione dei punteggi qualità, si procede come precisato al lotto n.1.

**LOTTO N.32 - IMMUNOMETRIA SPECIALE A COMPLETAMENTO
DI PROFILI CLINICI**

N.	ELEMENTI DI VALUTAZIONE	CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio T PUNTI MAX	Punteggio P PUNTI MAX
1	Metodica in Chemiluminescenza	ON /OFF	15	
2	Lettura informazione Kit compresa curva master in radiofrequenza	ON /OFF	20	
3	Inventario dei reagenti e consumabili	ON /OFF	5	
4	Utilizzo provetta primaria	ON /OFF	5	
5	Confezionamento a basso numero di test	ON /OFF	15	
6	Numero di test auspicabili	PROPORZIONALE		10

Punteggio totale = 70 punti

Ai fini dell'assegnazione dei punteggi qualità, si procede come precisato al lotto n.1.

La proposta tecnica, come innanzi descritta si riterrà non prodotta, con conseguente esclusione dalla gara, qualora sia stata formulata in maniera generica o non chiara o dettagliata in tutti i punti richiesti o, comunque, con soluzioni che modifichino, in modo sostanziale, quanto richiesto per la fornitura oggetto della presente gara. Saranno ritenute idonee solamente le proposte tecniche che abbiano ottenuto una valutazione di **almeno 36/70** le proposte che non raggiungeranno il predetto punteggio minimo saranno escluse dalle fasi successive di gara e non si procederà alla apertura delle relative buste contenenti le offerte economiche.

Non è ammesso il richiamo a documenti allegati ad altro appalto. Tutta la documentazione prodotta dovrà essere redatta esclusivamente in lingua italiana, o in traduzione certificata. L'inottemperanza di tale disposizione comporterà la non valutazione del documento redatto in lingua straniera.

Nessun compenso spetterà alle Ditte concorrenti per la redazione della proposta tecnica e dell'offerta. Nessun interesse o risarcimento a qualsiasi titolo sarà dovuto per i depositi cauzionali provvisori e per quelli definitivi.

L'accertamento delle/dei caratteristiche/requisiti minime/i e delle caratteristiche migliorative saranno svolte esclusivamente sulla documentazione tecnica presentata, conformemente alle disposizioni del presente disciplinare e suoi allegati, dai concorrenti nella busta "**B – Offerta Tecnica**".

Terminata la fase di accertamento del possesso delle caratteristiche/requisiti minime/i richieste/i, la Commissione procederà all'attribuzione del punteggio tecnico con riguardo alle Caratteristiche Tecniche migliorative (PT) sulla base dei criteri e delle modalità di seguito indicati.

18.2 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA TECNICA

Il calcolo dell'offerta economicamente più vantaggiosa sarà effettuato mediante l'utilizzo del metodo aggregativo compensatore secondo la seguente formula generale: $C_{(a)} = \sum_n [W_i * V_{(a)i}]$ dove:

$C(a)$ = indice di valutazione dell'offerta (a);

n = numero totale dei requisiti;

W_i = peso o punteggio attribuito al requisito (i);

$V(a)_i$ = coefficiente della prestazione dell'offerta (a) rispetto al requisito (i) variabile tra zero e uno;

$\sum n$ = sommatoria.

I punteggi saranno attribuiti sulla base della proposta tecnica organizzativa presentata in sede di gara, con riferimento alla seguente tabella:

GRIGLIA DI VALUTAZIONE

punteggio cent.le 0	in caso di mancanza di documentazione necessaria per la valutazione del parametro considerato e/o non assoluta corrispondenza a quanto richiesto
punteggio cent.le 0,25	in relazione ad un giudizio espresso dal singolo Commissario sul parametro considerato "insufficiente"
punteggio cent.le 0,50	in relazione ad un giudizio espresso dal singolo Commissario sul parametro considerato "sufficiente"
punteggio cent.le 0,60	in relazione ad un giudizio espresso dal singolo Commissario sul parametro considerato "più che sufficiente"
punteggio cent.le 0,70	in relazione ad un giudizio espresso dal singolo Commissario sul parametro considerato "buono"
punteggio cent.le 0,85	in relazione ad un giudizio espresso dal singolo Commissario sul parametro considerato "distinto"
punteggio cent.le 1	in relazione ad un giudizio espresso dal singolo Commissario sul parametro considerato "ottimo"

I coefficienti attribuiti a ciascun criterio (*recte*: elemento) saranno poi trasformati in coefficienti definitivi, sempre compresi fra 1 e 0, rapportando il coefficiente più alto ad 1 ed attribuendo, in modo proporzionale, valori inferiori agli altri coefficienti. I coefficienti definitivi attribuiti ad ogni offerta valutata saranno poi moltiplicati per il punteggio massimo previsto per ogni parametro di valutazione, così come stabiliti nel presente Disciplinare.

Al risultato della suddetta operazione verranno sommati i punteggi tabellari, già espressi in valore assoluto, ottenuti dall'offerta del singolo concorrente.

A questo punto della procedura non saranno ammessi alla prosecuzione della gara le offerte che non raggiungeranno il punteggio complessivo di 36 punti.

18.3 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA

Il punteggio attribuito alle offerte economiche (punteggio economico – max 30 punti) verrà calcolato sulla base della seguente formula:

$$Pe(i) = 30 * Val \text{ min}$$

Val i- esima

Dove Pe(i) = punteggio economico assegnabile a ciascuna offerta;

Valmin = il valore complessivo dell'offerta più basso tra le offerte ritenute valide presentate dalle Ditte concorrenti;

Val i- esima = il valore complessivo dell'offerta presentata dalla Ditta concorrente i- esima.

19. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: APERTURA DELLA BUSTA "A"- VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

La prima seduta pubblica avrà luogo il giorno _____ alle ore _____ presso _____ e vi potranno partecipare i legali rappresentanti/procuratori delle imprese interessate oppure persone munite di specifica delega. In assenza di tali titoli, la partecipazione è ammessa come semplice uditore.

Tale seduta pubblica, se necessario, sarà aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nel luogo, nella data e negli orari che saranno comunicati ai concorrenti a mezzo avviso pubblicato sul sito istituzionale almeno 3 giorni prima della data fissata

Parimenti le successive sedute pubbliche saranno comunicate ai concorrenti a mezzo pubblicazione sul sito informatico almeno 3 giorni prima della data fissata.

Il Seggio di gara istituito ad hoc procederà, nella prima seduta pubblica, a verificare il tempestivo deposito e l'integrità dei plichi inviati dai concorrenti e, una volta aperti, a controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata.

Successivamente il medesimo organismo procederà a:

- a) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- b) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14;
- c) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte;
- d) adottare il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo altresì agli adempimenti di cui all'art. 29, comma 1, del Codice.

La stazione appaltante, al fine di tutelare il principio di segretezza delle offerte, adotta le seguenti modalità di conservazione dei plichi e di trasferimento degli stessi dal RUP alla commissione giudicatrice:

- i plichi saranno conservati in uno degli armadi blindati in dotazione alla UOC Provveditorato – Economato sì da garantirne la genuinità e l'integrità;
- il trasferimento dal RUP al Presidente avverrà con missiva formale, sottoscritta ed accettata per ricevuta dal precitato Presidente.

Ai sensi dell'art. 85, comma 5, primo periodo del Codice, la Stazione appaltante si riserva di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

N.B: la Stazione appaltante procede alla suddetta verifica in tutti i casi in cui sorgono fondati dubbi, sulla veridicità delle dichiarazioni sostitutive (DGUE e altre dichiarazioni integrative), rese dai concorrenti in merito al possesso dei requisiti generali e speciali.

Tale verifica avverrà, ai sensi degli artt. 81 e 216, comma 13 del Codice, attraverso l'utilizzo del sistema *AVCpass*, reso disponibile dall'ANAC, con le modalità di cui alla delibera n. 157/2016.

20. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La Commissione giudicatrice è nominata, ai sensi dell'art. 216, comma 12 del Codice, dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n. 3 membri esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'art. 77, comma 9, del Codice. A tal fine i medesimi rilasciano apposita dichiarazione alla Stazione Appaltante.

La Commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e fornisce ausilio al RUP nella valutazione della congruità delle offerte tecniche (cfr. Linee guida n. 3 del 26 ottobre 2016).

La stazione appaltante pubblica, sul profilo di committente, nella sezione "Amministrazione Trasparente" la composizione della Commissione giudicatrice e i curricula dei componenti, ai sensi dell'art. 29, comma 1 del Codice.

21. APERTURA DELLE BUSTE "B" e "C" - VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

Una volta effettuato il controllo della documentazione amministrativa, il RUP procederà a consegnare gli atti alla Commissione giudicatrice.

Quest'ultima, in seduta pubblica, procederà all'apertura della busta concernente l'offerta tecnica ed alla verifica della presenza dei documenti richiesti dal presente disciplinare.

In una o più sedute riservate, la Commissione procederà all'esame ed alla valutazione delle offerte tecniche e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente Disciplinare.

La Commissione procederà alla riparametrazione dei punteggi secondo quanto indicato al precedente punto 18.

Successivamente, in seduta pubblica, la Commissione darà lettura dei punteggi attribuiti alle singole offerte tecniche e darà atto delle eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

Nella medesima seduta, o in una seduta pubblica successiva, la commissione procederà all'apertura della busta contenente l'offerta economica e quindi alla relativa valutazione, che potrà avvenire anche in successiva seduta riservata, secondo i criteri e le modalità descritte al punto 18.

La Stazione Appaltante procederà dunque all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria, ai sensi dell'art. 95, comma 9 del Codice.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, sarà collocato primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio sul prezzo.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, si procederà mediante sorteggio in seduta pubblica.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, in seduta pubblica, redige la graduatoria e procede ai sensi di quanto previsto al punto 23.

Qualora individui offerte che superano la soglia di anomalia di cui all'art. 97, comma 3 del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, la commissione, chiude la seduta pubblica dando comunicazione al RUP, che procederà secondo quanto indicato al successivo punto 22.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, la commissione provvede a comunicare, tempestivamente al RUP che procederà, sempre, ai sensi dell'art. 76, comma 5, lett. b) del Codice - i casi di **esclusione** da disporre per:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero l'inserimento di elementi concernenti il prezzo in documenti contenuti nelle buste A e B;

- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative nonché irregolari, ai sensi dell'art. 59, comma 3, lett. a) del Codice, in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche;

- presentazione di offerte inammissibili, ai sensi dell'art. 59, comma 4 lett. a) e c) del Codice, in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara.

22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Al ricorrere dei presupposti di cui all'art. 97, comma 3, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, il RUP, avvalendosi, se ritenuto necessario, della commissione, valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità delle offerte che appaiono anormalmente basse.

La verifica dei requisiti generali e speciali avverrà, ai sensi dell'art. 85, comma 5 Codice, sull'offerente cui la stazione appaltante ha deciso di aggiudicare l'appalto.

Prima dell'aggiudicazione, la Stazione Appaltante, ai sensi dell'art. 85 comma 5 del Codice, richiede al concorrente cui ha deciso di aggiudicare l'appalto di presentare i documenti di cui all'art. 86 del Codice, ai fini della prova dell'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 (ad eccezione, con riferimento ai subappaltatori, del comma 4) e del rispetto dei criteri di selezione di cui all'art. 83 del medesimo Codice. Tale verifica avverrà attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass.

Ai sensi dell'art. 95, comma 10, la Stazione Appaltante prima dell'aggiudicazione procede, laddove non effettuata in sede di verifica di congruità dell'offerta, alla valutazione di merito circa il rispetto di quanto previsto dall'art. 97, comma 5, lett. d) del Codice.

La stazione appaltante, previa verifica ed approvazione della proposta di aggiudicazione ai sensi degli artt. 32, comma 5 e 33, comma 1 del Codice, aggiudica l'appalto.

L'aggiudicazione diventa efficace, ai sensi dell'art. 32, comma 7 del Codice, all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti.

In caso di esito negativo delle verifiche, la stazione appaltante procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. La Stazione Appaltante aggiudicherà, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

Nell'ipotesi in cui l'appalto non possa essere aggiudicato neppure a favore del concorrente collocato al secondo posto nella graduatoria, l'appalto verrà aggiudicato, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

La stipulazione del contratto è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia, fatto salvo quanto previsto dall'art. 88 comma 4-*bis* e 89 e dall'art. 92 comma 3 del d.lgs. 159/2011.

Ai sensi dell'art. 93, commi 6 e 9 del Codice, la garanzia provvisoria verrà svincolata, all'aggiudicatario, automaticamente al momento della stipula del contratto; agli altri concorrenti, verrà svincolata tempestivamente e comunque entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

Trascorsi i termini previsti dall'art. 92, commi 2 e 3 d.lgs. 159/2011 dalla consultazione della Banca dati, la stazione appaltante procede alla stipula del contratto anche in assenza di dell'informativa antimafia, salvo il successivo recesso dal contratto laddove siano successivamente accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa di cui all'art. 92, comma 4 del d.lgs. 159/2011.

Il contratto, ai sensi dell'art. 32, comma 9 del Codice, non potrà essere stipulato prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione.

La stipula avrà luogo entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione ai sensi dell'art. 32, comma 8 del Codice, salvo il differimento espressamente concordato con l'aggiudicatario. All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'art. 103 del Codice.

N.B.: nei casi di cui all'art. 103, comma 11 del Codice, la Stazione Appaltante modifica la clausola sopra indicata prevedendo l'esonero della garanzia, sulla base di adeguata motivazione e miglioramento del prezzo di aggiudicazione, secondo le modalità di cui al predetto articolo.

Il contratto sarà stipulato in forma pubblica amministrativa a cura dell'Ufficiale rogante.

Il contratto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla l. 13 agosto 2010, n. 136.

Nei casi di cui all'art. 110 comma 1 del Codice la stazione appaltante interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato alla procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento dell'esecuzione o del completamento del servizio/fornitura.

Le spese relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento, ai sensi dell'art. 216, comma 11 del Codice e del d.m. 2 dicembre 2016 (GU 25.1.2017 n. 20), sono a carico dell'aggiudicatario e dovranno essere rimborsate alla stazione appaltante entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione. In caso di suddivisione dell'appalto in lotti, le spese relative alla pubblicazione saranno suddivise tra gli aggiudicatari dei lotti in proporzione al relativo valore.

L'importo presunto delle spese di pubblicazione è pari a € _____. La stazione appaltante comunicherà all'aggiudicatario l'importo effettivo delle suddette spese, nonché le relative modalità di pagamento.

Sono a carico dell'aggiudicatario anche tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione del contratto.

Ai sensi dell'art. 105, comma 2, del Codice l'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

L'affidatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'art. 105, comma 3, lett. c bis) del Codice.

23. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Foro di del foro di Santa Maria Capuavetere, rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.

24. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, ai sensi del d.lgs. 30 giugno 2003 n. 196, esclusivamente nell'ambito della gara regolata dal presente Disciplinare di gara.

DISPOSIZIONI COMUNI

- a) Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, sempre che sia ritenuta congrua e conveniente ad insindacabile giudizio della AORN;
- b) si ribadisce che i dati raccolti saranno trattati esclusivamente nell'ambito delle attività istituzionali dell'Azienda, previa autorizzazione dell'impresa, ai sensi dell'art. 13 D. Lgs. 30.06.2003 n. 196, al trattamento dei dati medesimi (vedasi modello allegato);
- c) l'Azienda si riserva il diritto - con provvedimento motivato - di annullare la gara, di rinviare l'apertura delle offerte o di non procedere all'aggiudicazione, in qualsiasi momento, senza che gli offerenti possano avanzare pretese di qualsiasi genere e natura;
- d) i documenti presentati non verranno restituiti; la garanzia cauzionale verrà svincolata entro trenta giorni dalla comunicazione di aggiudicazione;
- e) in ottemperanza a quanto statuito dal Protocollo di legalità, la Stazione appaltante acquisirà dalla Prefettura – Ufficio Territoriale di Governo, prima della stipula del contratto o della autorizzazione al subappalto, le informazioni antimafia di cui all'art.10 del D.P.R. n.252/1998 sul conto dell'impresa aggiudicataria;
- f) la stessa Stazione Appaltante si impegna, inoltre, a
 - fornire alla precitata Prefettura i dati di cui all'allegato 4) al decreto legislativo n.490/1994;
 - a trasmettere, in via telematica, alla Camera di Commercio l'elenco delle imprese partecipanti alla gara, con l'eventuale indicazione delle imprese subappaltatrici, ove già note all' Azienda committente all'atto dell'inoltro dell'istanza da parte della impresa partecipante

alla gara, nonché ogni variazione relativa agli amministratori dell'impresa aggiudicataria e/o subappaltatrici.

ALLEGATI:

- 1) Bando di gara;
- 2) Capitolato speciale descrittivo e prestazionale;
- 3) Disciplinare di gara;
- 4) Modelli di dichiarazione - allegati nn. A/1, A/2, A/3;
- 5) Modello di offerta tecnica - allegato n. A/4;
- 6) Modello di offerta economica - allegato n. A/5;
- 7) DGUE - allegato n. A/6;
- 8) Scheda CIG e garanzie - A/7;
- 9) DUVRI - 1° informativa - allegato A/7 bis;
- 10) Modello di trattamento dati personali - allegato n. A/8;
- 11) Schema di sopralluogo - allegato A/ 9;
- 12) Schema di contratto - tipo allegato n. A /10;
- 13) Protocollo di legalità sugli appalti pubblici di cui alla delibera n. 102/2014, adottata dalla Azienda committente - allegato n. A/11.

Il Direttore U.O.C. Provveditorato ed Economato
Dr.ssa Marisa Di Sano