



**DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE
del Responsabile S.C. POLITICHE E GESTIONE DEGLI ACQUISTI**

Oggetto:

PROCEDURA NEGOZIATA SENZA PUBBLICAZIONE DI UN BANDO, AI SENSI DELL'ART. 76, COMMA 2, LETTERA B), PUNTI 2) E 3) DEL D. LGS. 31 MARZO 2023, N. 36, PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI REAGENTI SALSA MLPA, FINO AL 15/12/2024 OCCORRENTE A DIVERSI LABORATORI - PM/MF. DETERMINAZIONE A CONTRARRE.

Il Responsabile S.C. POLITICHE E GESTIONE DEGLI ACQUISTI
PATRIZIA FERRO
firmato digitalmente

Hash della proposta (SHA256):

8de7c41ac026f482c10565bfbb040bf1512c35348f9c09f23ffdb7418bf61608

**IL DIRETTORE SUPPLENTE
DELLA S.C. POLITICHE E GESTIONE DEGLI ACQUISTI**

- Visto l'Atto Aziendale adottato con deliberazione n. 601 del 29/4/2022 e s.m.i. e la Deliberazione n. 1353 del 10/10/2022;
- Premesso che con note prot. n. 131541 - 134782 - 134792 rispettivamente del 13 e 20 novembre 2023, la S.C. Genetica Medica U, la S.C. Immunogenetica e Biologia dei Trapianti U e il Laboratorio di Pediatria Specialistica, hanno trasmesso le richieste con i relativi quantitativi fino al 15/12/2024, per la fornitura di REAGENTI SALSA MLPA, prodotti dalla Società MRC-Holland B.V. e commercializzati dell'operatore economico Resnova S.r.l. con sede in Piazza dei Santi Apostoli, 66 – 00187 ROMA (**ALLEGATO 1**);
- Accertato che l'importo presunto, per la suddetta fornitura, per il periodo fino al 15/12/2024, è pari ad € 90.000,00 al netto di IVA e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze che sono pari a € 0,00;
- Preso inoltre atto che, ai sensi dell'art. 14, comma 4 del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36, il valore massimo stimato per la fornitura di cui trattasi è riportato nella tabella sottostante:

	IMPORTO A BASE D'ASTA FINO AL 15/12/2024 IVA ESCLUSA	(A) IMPORTO 30% AFFIANCAMENTO E COMPLETAMENTO GAMMA PRODOTTI (LISTINO)	(B) IMPORTO 20% INTEGRAZIONE	TOTALE COMPLESSIVO IVA ESCLUSA (IMPORTO VALIDO AI FINI REGISTRAZIONE CIG)
Lotto unico	€ 90.000,00	€ 27.000,00	€ 18.000,00	€ 135.000,00

- Visto l'art. 1, commi da 548 a 550, della L. 28 dicembre 2015, n. 208 (Legge di stabilità 2016), che ha previsto l'obbligo per gli enti del Servizio Sanitario Nazionale di approvvigionarsi, relativamente alle categorie merceologiche del settore sanitario, come individuate dal D.P.C.M., di cui all'art. 9, comma 3 del D.L. 24 aprile 2014, n. 66, convertito, con modificazioni, dalla L. 23 giugno 2014, n. 89, avvalendosi in via esclusiva, delle centrali regionali di committenza di riferimento, ovvero della CONSIP S.p.A.;
- Visto il D.P.C.M. 11 luglio 2018, pubblicato nella G.U. Serie Generale del 16 agosto 2018, n. 189, con il quale sono state individuate, a decorrere dall'anno 2018, le categorie merceologiche e le relative soglie di obbligatorietà;
- Dato atto che l'oggetto della procedura di gara in argomento non rientra nelle categorie merceologiche di cui al Decreto sopra citato;
- Visto l'art. 1, comma 449 della L. 27 dicembre 2006, n. 296, s.m.i., il quale prescrive l'obbligo per enti del SSN di approvvigionarsi utilizzando le convenzioni stipulate dalle centrali regionali di riferimento, ovvero, qualora non siano operative convenzioni regionali, le convenzioni-quadro stipulate da CONSIP S.p.A.;
- Dato atto che, alla data di adozione del presente provvedimento, non risultano attive convenzioni aventi ad oggetto la categoria merceologica oggetto della presente procedura, né presso la centrale di committenza regionale SCR Piemonte S.p.A., né presso CONSIP S.p.A.;

- Visto l'articolo 17, comma 1, del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36, il quale prevede che, prima dell'avvio delle procedure di affidamento dei contratti pubblici le stazioni appaltanti e gli enti concedenti, con apposito atto, adottano la decisione di contrarre individuando gli elementi essenziali del contratto e i criteri di selezione degli operatori economici e delle offerte;
- Visto l'art. 15, comma 13, lett. d), del D.L. 6 luglio 2012, n. 95, convertito con modificazioni dalla L. 7 agosto 2012, n. 135, così come modificato dalla L. n. 145/2018, il quale prevede, altresì, l'obbligo per gli enti del Servizio Sanitario Nazionale di utilizzare per l'acquisto di beni o servizi di importo pari o superiore a € 5.000,00, relativi a categorie merceologiche presenti nella piattaforma CONSIP, gli strumenti d'acquisto e negoziazione telematici messi a disposizione dalla stessa CONSIP S.p.A., ovvero, se disponibili, dalle centrali di committenza regionali di riferimento;
- Richiamata la Deliberazione n. 1848 del 23/12/2022, con la quale è stato rinnovato l'accordo di collaborazione, già approvato con Deliberazione n. 123 del 05/02/2021, a titolo gratuito fino al 31/12/2022, con S.C.R. Piemonte S.p.A. per la messa a disposizione della piattaforma di e-procurement di ARIA S.p.A. della Regione Lombardia, composta da SinTel e NECA, per l'esclusivo svolgimento delle procedure di affidamento di lavori, servizi tecnici, forniture di beni e servizi, comprese le relative attività necessarie per il loro funzionamento ed utilizzo, a titolo gratuito fino al 30/06/2024;
- Considerato, pertanto, che è possibile esperire, sulla piattaforma di e-procurement SinTel, la procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando, ai sensi dell'articolo 76, comma 2, lettera b) punti 2 "la concorrenza è assente per motivi tecnici" e punto 3) "tutela di diritti esclusivi" del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36, per addivenire all'affidamento della fornitura di REAGENTI SALSA MLPA occorrente alla S.C. Genetica Medica U e alla S.C. Immunogenetica e Biologia dei Trapianti, richiedendo offerta direttamente all'operatore economico Resnova S.r.l.;
- Dato atto che è stata predisposta la documentazione di gara allegata al presente atto quale parte integrante e sostanziale (**ALLEGATO 2**);
- Preso atto che, il contributo pari ad € 35,00 dovuto all'Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC) per l'avvio della presente procedura, come definito dalla stessa Autorità con Delibera n. 621 del 20/12/2022, risulta già assunto con l'atto Determinativo n. 3607 del 28/12/2023;

DETERMINA

Per le motivazioni di cui in premessa:

1. Di autorizzare l'avvio di una procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando ai sensi dell'art. 76, comma 2, lettera b), punti 2) e punto 3) del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36, per l'affidamento della fornitura di REAGENTI SALSA MLPA, occorrente alla S.C. Genetica Medica U, S.C. Immunogenetica e Biologia dei Trapianti e Laboratorio di Pediatria Specialistica, per un importo presunto di € 90.000,00 oneri fiscali esclusi, invitando direttamente l'operatore economico Resnova S.r.l.;
2. Di approvare la documentazione per l'avvio della procedura (**ALLEGATO 2**) e di pubblicare tale procedura sulla piattaforma telematica Sintel, di proprietà di ARIA S.p.A. della Regione Lombardia;
3. Di dare atto che, il contributo pari ad € 35,00 dovuto all'Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC) per l'avvio della presente procedura, come definito dalla stessa Autorità con

Delibera n. 621 del 20/12/2022, risulta già assunto con l'atto Determinativo n. 3607 del 28/12/2023;

4. Di dare atto che al costo presunto di € 135.000,00 oneri fiscali inclusi, si farà fronte con le disponibilità previste sui conti 3.10.01.59 “Prodotti chimici non IVD” e 3.10.01.07 “ Dispositivi diagnostici in vitro compresi i radiodiagnostici in vitro” della S.C. Politiche e gestione degli acquisti;
5. Di dare atto che il presente provvedimento non comporta *ex se* alcun onere di spesa;
6. Di individuare, ai sensi dell'art. 15 del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36, quale Responsabile Unico del Progetto, in possesso dei titoli e delle competenze professionali adeguate all'incarico da svolgere, relativo all'atto *de quo*, il Dott. Marco Fasolio, Dirigente Amministrativo della S.C. Politiche e Gestione degli Acquisti dell'Azienda;
7. Di assegnare il presente provvedimento alla S.C. Bilancio e Gestione Economica e Finanziaria, per la dovuta conoscenza;
8. Di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale, per opportuna conoscenza;
9. Di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile, stante la necessità di provvedere in merito.

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino **Centralino:** tel. +39.011.6331633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

Dipartimento di Medicina di Laboratorio

Direttore prof.sa Paola Cassoni

S.C. Genetica Medica U (Presidi Molinette e OIRM-Sant'Anna)

Direttore prof.sa Barbara Pasini

tel. 011-6336681 - fax 011-6335181

Prot. n° 0134782

del 20/11/2023

Titolario A/R

Dott.ssa Patrizia Ferro

Direttore SC Politiche e Gestione degli Acquisti

p.c. Dott. Marco FASOLIO

SC Politiche e Gestione degli Acquisti

p.c. Sig.ra Patrizia Maestri

SC Politiche e Gestione degli Acquisti

OGGETTO: richiesta fornitura annuale (anno 2024) in esclusiva di kit per analisi genetiche a fornitore determinato - RESNOVA SRL.

Gent.m*,

con la presente si richiede il rinnovo per l'anno 2024 della determina di reagenti "SALSA MLPA kit" in esclusiva per analisi genetiche con la ditta RESNOVA SRL.

La ditta Resnova S.r.l. è l'unica distributrice in Italia dei prodotti SALSA MLPA kit, della ditta produttrice MRC-Holland, che risultano essere a loro volta gli unici sul mercato per la ricerca di delezioni/duplicazioni con la metodica *Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification*. in modo rapido, affidabile, relativamente economico e con marchio CE-IVD, per molti di essi.

La disponibilità di reagenti per analisi con metodica MLPA è indispensabile per non interrompere l'attività analitica e diagnostica svolta dai laboratori della SC Genetica Medica U, presidi Molinette e OIRM, sia in ambito pre-natale (dove gli esperimenti con tale metodica rappresentano il *gold standard* analitico) che post-natale e per la quale la scrivente SC è Centro di Riferimento Regionale, ove resta il test di elezione per rispondere a diversi quesiti clinici.

I prodotti SALSA MLPA kit rappresentano inoltre la metodica di elezione per gli esperimenti di conferma, necessari all'emissione del referto, delle delezioni/duplicazioni (cosiddette CNV, Copy Number Variants) identificate nelle analisi genetiche generate mediante i nuovi sistemi diagnostici/bioinformatici basati sul sequenziamento di nuova generazione (NGS), in costante aumento.

La stessa metodica MLPA, infine, è l'unica in commercio per identificare la maggior parte dei difetti di metilazione responsabili delle Sindromi di Beckwith-Wiedemann, Russel-Silver e Pseudoipoparatiroidismo, analizzate presso il laboratorio della SC Pediatria Specialistica con il supporto della SC Genetica Medica, presidio OIRM, per la visualizzazione dei frammenti su sequenziatore capillare.

Si richiede pertanto l'acquisto dei prodotti sottoindicati a fornitore unico e determinato:

- SALSA MLPA Kits e EK1 fam reagent Kits, prodotti da MRC-Holland e distribuiti in esclusiva da RESNOVA S.r.l., nella misura e quantità specificata nelle richieste di fabbisogno allegate (attestazione sanitaria e mod. B) per le SC Genetica Medica e SC Pediatria Specialistica.

Nell'ottica di dover utilizzare i prodotti SALSA MLPA kit come metodica di conferma in caso di delezioni/duplicazioni identificate in NGS, si inserisce in elenco una voce generica che verrà specificata e dettagliata a seconda del caso in nota alla proposta d'ordine.

Si rammenta che la ditta Resnova SrL applica a parte un contributo di circa 42 € per le spese di spedizione dei prodotti SALSA MLPA kit, il che giustifica la razionalizzazione degli ordini, considerando massimo 5 spedizioni/anno.

Restando a completa disposizione per qualsiasi ulteriore chiarimento, cordiali saluti.

Prof. sa Barbara Pasini
Direttore della SC Genetica Medica U



S.C. Genetica Medica U
Direttore: Prof.ssa Barbara Pasini

Prof.ssa Paola Cassoni
Direttore Dipartimento di Medicina di Laboratorio



Dipartimento Medicina di Laboratorio
Direttore: Prof.ssa Paola CASSONI

**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

La sottoscritta **Prof.ssa Paola CASSONI**, Direttore del **Dipartimento di Medicina di Laboratorio**,

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, prodotto dalla ditta **MRC-Holland** e distribuito dalla ditta **RESNOVA SRL**, utilizzato dalla S.C. GENETICA MEDICA U Presidio Molinette C.d.C. **C05L1A** tel. 011-6336771/6603 e Presidio OIRM C.d.C. **C05L1G** tel. 011-3135556/5649 rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

1) durata prevista della fornitura: n° mesi **12**

2) prodotto dedicato ad apparecchiatura SI NO

tipo di apparecchiatura _____

cod. manutenzione _____

apparecchiatura inventariata: **Ospedale** **Università**

n° di inventario dell'apparecchiatura _____

apparecchiatura in service

altro: _____

Relazione tecnica esplicativa: prodotto descritto nella lettera di richiesta

allegata

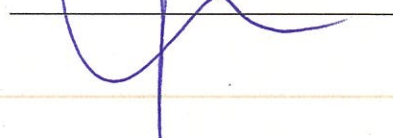
Torino, 16/11/2023

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.C/D.U.



S.C. Genetica Medica U
Direttore: Prof.ssa Barbara Pasini

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
DI DIPARTIMENTO
Dipartimento Medicina di Laborat
Direttore: Prof.ssa Paola CASSO



**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

La S.C. GENETICA MEDICA U Presidio Molinette C.d.C. C05L1A tel. 011-6336771/6603 richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi 12 con destinazione d'uso* DIAGNOSTICO IN VITRO

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° test o cfz.)	CODICE OLIAMM	PRODOTTO IN USO (si/no)
PMP22(CMT1)	P033-50R	100 reazioni (2x50)	137638	sì
CDKN2A	P419-B1-25R	25 reazioni	167174	sì
CHEK2	P190-D1 CHEK2- 25R	25 reazioni	167168	sì
BRCA1	Brca1 P002 D1 -50R	150 reazioni (3x50)	102645	sì
BRCA2	Brca2 P045 C1 -50R	150 reazioni (3x50)	102646	sì
FH	P198-25R	25 reazioni	167170	sì
SDHD	P226-25R	25 reazioni	167169	sì
SDHA-MAX	P429-B2-25R	25 reazioni	167197	sì
AIP-MEN1-CDKN1B	P244-C1-25R	25 reazioni	167195	sì
VHL	P016-25R	25 reazioni	167153	sì
CDC73	P466-A1-25R	25 reazioni	187783	sì
BAP1	P417-B2-25R	25 reazioni	187784	sì
STS	P160-50R	200 reazioni (4x50)	177397	sì
DMD1	P034-50R	250 reazioni (5x50)	136194	sì
DMD2	P035-50R	250 reazioni (5x50)	135195	sì
CAH (CYP21)	P050-50R	200 reazioni (4x50)	135584	sì
TSC1	P124-25R	50 reazioni (2x25)	167156	sì
TSC2	P337-25R	50 reazioni (2x25)	167167	sì
TSC2	P046-25R	50 reazioni (2x25)	217622	sì
MLH1/MSH2	P003-25R	25 reazioni	167162	sì
MSH6	P072-25R	25 reazioni	167163	sì
PMS2	P008-25R	25 reazioni	167164	sì
PTEN	P225-25R	25 reazioni	167185	sì
CDH1	P083-25R	25 reazioni	167183	sì
MUTYH	P378-25R	25 reazioni	167187	sì
APC	P043-25R	25 reazioni	167186	sì
STK11	P101-B2-25R	25 reazioni	167173	sì
Juvenile poliposis	P158-25R	25 reazioni	167194	sì
TP53	P056-25R	25 reazioni	20815	sì
ATM-1	P041-25R	25 reazioni	167159	sì
ATM-2	P042-25R	25 reazioni	167158	sì
LMNB1	P071-25R	25 reazioni	167180	sì
SALSA MLPA kit	Pxxx-25R	250 reazioni (10x25)	nuovo (jolly da usare per nuovi kit)	sì
PALB2-RAD50-RAD51C-RAD51D	P260-025R	25 reazioni	208476	sì
NF1 (probemix 1)	P081- 025R	25 reazioni	167198	sì
NF1 (probemix 2)	P082- 025R	25 reazioni	167199	sì
NF1-area	P122- 025R	25 reazioni	214340	sì
NF2	P044 - 025R	25 reazioni	217623	sì

GBA	P338- 025R	25 reazioni	214341	sì
Parkinson	P051-25R	25 reazioni	160160	sì
EK1-FAM	EK1 (100rxn)	24 cfz	23533	sì

La S.C. GENETICA MEDICA U, LABORATORIO DI GENETICA MOLECOLARE DEL PRESIDIO OIRM-S.ANNA C.d.C. C05L1G tel. 011-3135556/5649 richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi **12** con destinazione d'uso* **DIAGNOSTICO IN VITRO**

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° test o cfz.)	CODICE OLIAMM	PRODOTTO IN USO (si/no)
CX26	P163-25R	25 reazioni	187770	sì
SMN1/SMN2	P060-50R	350 reazioni (7x50)	187771	sì
HBB	P102-50R	100 reazioni (2x50)	187772	sì
HBA	P140-50R	100 reazioni (2x50)	187773	sì
MEFV	P094-25R	25 reazioni	187774	sì
FGFR3-TWIST	P080-25R	25 reazioni	187775	sì
CFTR	P091-25R	50 reazioni (2x25)	187780	sì
Di George	P250-50R	100 reazioni (2x50)	187781	sì
Prader Willi/Angelman	ME028-025R	125 reazioni (5x25)	vecchio OLIAM 87969	sì
SALSA HhaI	SMR50 (200R)	200 reazioni	210120	sì
EK1-FAM	EK1 (100rxn)	11 cfz	23533	sì

- **PRODUTTORE: MRC-Holland**
- **FORNITORE E/O DISTRIBUTORE: RESNOVA SRL**

Data, 16/11/2023

Torino

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE DI S.C./D.U.



S.C. Genetica Medica U

Direttore: Prof.ssa Barbara Pasini

- *- diagnostico in vivo
- diagnostico in vitro
- terapeutico



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino
Centralino: tel. +39 011 633 1633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014 www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Padiglione S. Lazzaro, Poliambulatorio S. Giovanni Antica Sede
- Centro Traumatologico Ortopedico
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna

Dipartimento Medicina di Laboratorio
S. C. Immunogenetica e Biologia dei Trapianti U.
Laboratorio Accreditato EFI
Presidio Molinette
Direttore: Prof. Antonio Amoroso
immunologia_trapianti@molinette.piemonte.it
Segreteria: +39 011 633 6521 – fax: + 39 011 633 6529
www.trapiantipiemonte.it

Prot n° 0134792

del 20/11/2023

Titolario A/R

Alla cortese attenzione di

Dr.ssa P. Ferro
pferro@cittadellasalute.to.it

c.a. Dr. M. Fasolio
mfasolio@cittadellasalute.to.it

S.C. Provveditorato Economato

E p.c
Prof.ssa P.Cassoni
pcassoni@cittadellasalute.to.it

Torino, 14 novembre 2023

OGGETTO: richiesta di Fornitura annuale in esclusiva di kit per analisi genetiche a fornitore determinato - RESNOVA SRL.

Con la presente la S.C. Immunogenetica e Biologia dei Trapianti richiede la fornitura in esclusiva di reagenti "SALSA MLPA kit" per analisi genetiche della ditta RESNOVA SRL per l'anno 2024.

La ditta Resnova S.r.l. è l'unica distributrice in Italia dei prodotti SALSA MLPA kit, della ditta produttrice MRC-Holland, che risulta essere a sua volta l'unico produttore presente sul mercato dei kit per la ricerca di delezioni/duplicazioni con la metodica *Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification*. La disponibilità di reagenti per analisi con metodica MLPA è indispensabile per non interrompere l'attività analitica e diagnostica svolta dal laboratorio della SC Immunogenetica e Biologia dei Trapianti, infatti tale analisi resta il test di elezione per rispondere a diversi quesiti clinici nell'ambito della diagnosi post-natale inerente a patologie monogeniche suscettibili di trapianto.

La S.C. Immunogenetica e Biologia dei Trapianti necessita di tali reagenti per implementare analisi genetiche eseguite mediante sistemi diagnostici/bioinformatici basati sul sequenziamento di nuova generazione (NGS), in grado di identificare delezioni/duplicazioni (cosiddette CNV, Copy Number Variants) e per le quali i prodotti SALSA MLPA kit rappresentano il *gold standard analitico* per la conferma necessaria all'emissione del referto. I kit utili alle analisi MLPA che verranno



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino
Centralino: tel. +39 011 633 1633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014 www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Padiglione S. Lazzaro, Poliambulatorio S. Giovanni Antica Sede
- Centro Traumatologico Ortopedico
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna

Dipartimento Medicina di Laboratorio

S. C. Immunogenetica e Biologia dei Trapianti U.

Laboratorio Accreditato EFI

Presidio Molinette

Direttore: Prof. Antonio Amoroso

immunologia_trapianti@molinette.piemonte.it

Segreteria: +39 011 633 6521 - fax: + 39 011 633 6529

www.trapiantipiemonte.it

Prot n°

del

Titolario

acquistati riguarderanno geni implicati nelle patologie monogeniche responsabili di malattie che conducono ad insufficienza d'organo fino al trapianto (rene policistico autosomico dominante, sindrome di Alport autosomica dominante/recessiva o XL, sindrome di Gitelman, SEU atipica, MODY etc).

Si richiede pertanto l'acquisto dei prodotti sotto indicati a fornitore unico:

SALSA MLPA Kits e EK1 fam reagent Kits, prodotti da MRC-Holland e distribuiti in esclusiva da RESNOVA S.r.l., nella misura e quantità specificata nella richiesta di fabbisogno allegata.

Nell'ottica di dover utilizzare i prodotti SALSA MLPA kit come metodica di conferma in caso di delezioni/duplicazioni identificate in NGS, si inserisce in elenco una voce generica che verrà specificata e dettagliata a seconda del caso in nota alla proposta d'ordine.

Si rammenta che la ditta Resnova S.r.l applica a parte un contributo di circa 42€ per le spese di spedizione dei prodotti SALSA MLPA kit, il che giustifica la razionalizzazione degli ordini, considerando massimo 4 spedizioni/anno.

Resto a completa disposizione per qualsiasi ulteriore chiarimento.

Cordiali saluti.

S.C. Immunogenetica e Biologia dei Trapianti

Il Direttore FF

Prof.ssa Silvia Deaglio

Regione Piemonte
A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino
010909

S.C. Immunogenetica, Biologia dei Trapianti U - 9903
Prof.ssa Silvia DEAGLIO - 76242CX

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

La sottoscritta Prof.ssa **Paola CASSONI**, Direttore del Dipartimento di Medicina di Laboratorio,

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, prodotto dalla ditta **MRC-Holland** e distribuito dalla ditta **RESNOVA SRL**, utilizzato dalla S.C. Immunogenetica e Biologia dei Trapianti U Presidio Molinette rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

- 1) durata prevista della fornitura: n° mesi **12**
- 2) prodotto dedicato ad apparecchiatura **SI** **NO**
tipo di apparecchiatura _____
cod. manutenzione _____
- apparecchiatura inventariata: **Ospedale** **Università**
- n° di inventario dell'apparecchiatura _____
 apparecchiatura in service
 altro: _____

Relazione tecnica esplicativa: prodotto descritto nella lettera di richiesta
 allegata

Torino, 14/11/2023

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

S.C/D.U.
Regione Piemonte
A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino
0010909
S.C. Immunogenetica, Biologia dei Trapianti U - 0908
Prof.ssa Silvia DEAGLIO - 76242CX

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

DIPARTIMENTO
Dipartimento di Medicina di Laboratorio
Direttore: Prof.ssa Paola Cassoni

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

La S.C. Immunogenetica e Biologia dei Trapianti U. C.d.C. C03L1A Tel. 0116336512

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi 12
con destinazione d'uso* diagnostica in vitro.

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° test o cfz.)	CODICE OLIAMM	PRODOTTO IN USO (si/no)
SALSA MLPA P236-B1 ARMD mix 1 probemix	P236-25R	75rxn (3x25rxn)	205118	SI
SALSA MLPA P136-B4 Gitelman Syndrome probemix	P136-25R	75rxn (3x25rxn)	205119	SI
SALSA MLPA P241-E1 MODY probemix	P241-25R	200 rxn (8x25rxn)	205120	SI
SALSA MLPA P223-B3 PHEX probemix	P223-25R	50 rxn (2x25rxn)	205121	SI
SALSA MLPA P048-C3 LMNA/MYOT/ZMPSTE24 probemix	P048 - 25R	200 rxn (8X25rxn)	205122	SI
SALSA MLPA P191-B4 ALPORT- MIX1 probemix	P191-25R	200 rxn (8x25rxn)	205123	SI
SALSA MLPA P192- B4 ALPORT- MIX2 probemix	P192-25R	200 rxn (8x25rxn)	205124	SI
SALSA MLPA P444-A3 COL4A4 probemix	P444-25R	200 rxn (8x25rxn)	205126	SI
SALSA MLPA P439-C2 COL4A3 Mix	P439-25R	200 rxn (8x25rxn)	207105	SI
SALSA MLPA P184-C4 JAG1 probemix	P184-25R	25 rxn	205127	SI
SALSA MLPA P351-D1 PKD1 probemix	P351-25R	200 rxn (8x25rxn)	205128	SI
SALSA MLPA P352-E1 PKD1-PKD2 probemix	P352-25R	200 rxn (8x25rxn)	205129	SI
SALSA MLPA P124-C3 TSC1 probemix	P124-25R	50 rxn (2x25rxn)	167156	SI
SALSA MLPA P337-C1 TSC2 probemix	P337-25R	50 rxn (2x25rxn)	167167	SI
SALSA MLPA P114-C1 Long-QT probemix	P114-25R	200 rxn (8x25rxn)	215024	SI
SALSA MLPA P426-A2 Cystinuria probemix	P426-25R	50 rxn (2x25rxn)	210587	SI
SALSA MLPA P034-B2 DMD-1 Probemix	P034-050R	150 rxn (3x50rxn)	136194	SI

SALSA MLPA P035-B1 DMD-2 Probemix	P035-B1-050R	150 rxn (3x50rxn)	136195	SI
SALSA MLPA P341-B4 PKHD1 mix 1 Probemix	P341-025R	100 rxn (4x25rxn)	214769	SI
SALSA MLPA P342-C1 PKHD1 mix 2 Probemix	P342-025R	100 rxn (4x25rxn)	214770	SI
SALSA MLPA P266-B2 CLCNKB Probemix	P266-025R	50 rxn (2x25rxn)	218797	SI
SALSA MLPA P159-A5 GLA Probemix	P159-025R	75rxn (3x25rxn)	167181	SI
SALSA MLPA P062-D2 LDLR Probemix	P062-025R	50 rxn (2x25rxn)	213706	SI
SALSA MLPA P031 FANCA mix 1 Probemix	P031-025R	50 rxn (2x25rxn)	214565	SI
SALSA MLPA P032 FANCA mix 1 Probemix	P032-025R	50 rxn (2x25rxn)	214566	SI
SALSA MLPA P240 BRIP1/CHECK1 Probemix	P240-025R	25rxn	167182	SI
SALSA MLPA P255 ALDOB- FBP1 Probemix	P255-025R	50 rxn (2x25rxn)	216779	SI
SALSA MLPA P361 USH2A mix 1 Probemix	P361-025R	50 rxn (2x25rxn)	217230	SI
SALSA MLPA P362 USH2A mix 1 Probemix	P362-025R	50 rxn (2x25rxn)	217231	SI
SALSA MLPA P311 CHD Probemix	P311-025R	50 rxn (2x25rxn)		SI
SALSA MLPA probemix	Codici vari da 25R	500rxn (20x25 rxn)		SI
EK1-FAM reagent kit	EK1 (100 rxn)	10 cfz (1000rxn)	23533	SI

- PRODUTTORE: **MRC-Holland**
- FORNITORE E/O DISTRIBUTORE: **RESNOVA SRL**

Torino, 14/11/2023

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
DI S.C./D.U.

Regione Piemonte
A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino
010909
S.C. Immunogenetica, Biologia e dei Trapianti U - 9808
Prof.ssa Silvia DEAGLIO - 76242CX

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino **Centralino:** tel. +39.011.6331633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

Dipartimento di Medicina di Laboratorio

Direttore prof.sa Paola Cassoni

S.C. Genetica Medica U (Presidi Molinette e OIRM-Sant'Anna)

Direttore prof.sa Barbara Pasini

tel. 011-6336681 - fax 011-6335181

Prot. n°

del

Titolario

131561
13-11-2023
A/S/P/S

Dott.ssa Patrizia Ferro
Direttore SC Provveditorato/Economato

p.c. Dott. Marco FASOLIO
SC Provveditorato/Economato

p.c. Sig.ra Patrizia Maestri
SC Provveditorato/Economato

OGGETTO: richiesta fornitura annuale (anno 2024) in esclusiva di kit per analisi molecolari a fornitore determinato - RESNOVA SRL.

Gent.mi,

con la presente si richiede la fornitura in esclusiva di reagenti "SALSA kit", come indicato nell'attestazione sanitaria (modulo B) allegata, per l'anno 2024 per analisi molecolari con la ditta RESNOVA SRL.

La ditta Resnova S.r.l. è l'unica distributrice in Italia dei prodotti SALSA kit, della ditta produttrice MRC-Holland, che risultano essere a loro volta gli unici sul mercato in grado di identificare la maggior parte delle metilazioni causa di sindrome di Beckwith-Wiedemann, Russel Silver e Pseudoipoparatiroidismo, in modo rapido, affidabile, relativamente economico.

Al fine di ottimizzare la procedura, la SC scrivente chiede di potersi appoggiare alla richiesta di fornitura elaborata dalla SC Genetica Medica U, cdc C05L1A, con protocollo n°0006690 del 20/01/2022 indirizzata alla stessa ditta Resnova S.r.l, e richiedendo, al pari della SC Genetica Medica U, alla ditta di fornire il software di analisi Coffalyser.Net secondo le policy della rete aziendale della AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Restando a disposizione per qualsiasi ulteriore chiarimento, cordiali saluti.

Il Direttore della SC
Pediatria Specialistica U
Prof. Ugo Ramenghi



Il Direttore del Dipartimento
Patologia e cura del Bambino "Regina Margherita"

Prof.ssa Franca Fagioli
AOU Città della Salute e della Scienza di Torino
Dipartimento di Patologia e Cura del Bambino
"REGINA MARGHERITA"
Direttore Prof.ssa Franca Fagioli



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino **Centralino:** tel. +39.011.6331633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

La sottoscritta **FRANCA FAGIOLI** Responsabile del Dipartimento Patologie e Cura del Bambino "Regina Margherita"

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta produttrice **MRC Holland** utilizzato dalla **S.C.D.U. PEDIATRIA SPECIALISTICA U – Laboratorio di Pediatria Specialistica - C.D.C. G02L1G (tel. 0113135048)** rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

1) durata prevista della fornitura: n° mesi 12

2) prodotto dedicato ad apparecchiatura **SI** **NO**
tipo di apparecchiatura _____
cod. manutenzione _____

apparecchiatura inventariata: **Ospedale** **Università**

- n° di inventario dell'apparecchiatura
- apparecchiatura in service
- altro: _____

Si allega alla presente relazione tecnica esplicativa dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei prodotti richiesti (N° 1 FOGLI).

DATA: 09 Novembre 2023

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

Direttore della SC Pediatri Specialistica U

Prof. Ugo Ramenghi

TIMBRO E FIRMA DEL DIRETTORE

Dipartimento Patologia e Cura del Bambino "Regina Margherita"

Prof.ssa Franca Fagioli
AOU Città della Salute e della Scienza di Torino
Dipartimento di Patologia e Cura del Bambino
"REGINA MARGHERITA"
Direttore Prof.ssa Franca Fagioli

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

Il **LABORATORIO PEDIATRIA SPECIALISTICA** C.d.C. **G02L1G** Tel 0113135048

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi **12**

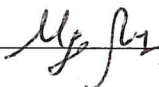
con destinazione d'uso * **diagnostico in vitro**

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	CODICE OLIAMM	QUANTITA' (n° pezzi) (n° cf)
Beckwith-Wiedemann Syndrome (BWS), Russel-Silver Syndrome (RSS) probemix 25 reactions	ME030-025	177952	6
EK1 FAM reagent kit -100 reactions	EK-FAM	23533	3
SMR50 – SALSA Hhal -200 rxn -115µl	SMR50	210120	2

- PRODUTTORE: MRC Holland
- FORNITORE E/O DISTRIBUTORE: RESNOVA

DATA: 09 Novembre 2023

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.C./D.U.
Prof. Ugo RAMENGI



*

- diagnostico in vivo
- diagnostico in vitro
- terapeutico



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino **Centralino:** tel. +39.011.6331633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

La sottoscritta **FRANCA FAGIOLI** Responsabile del Dipartimento Patologie e Cura del Bambino "Regina Margherita"

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta produttrice/distributrice Applied Biosystems by ThermoFisher Scientific, utilizzato dalla **S.C.D.U. PEDIATRIA SPECIALISTICA U – Laboratorio di Pediatria Specialistica - C.D.C. G02L1G (tel. 0113135048)** rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

1) durata prevista della fornitura: n° mesi 12

2) prodotto dedicato ad apparecchiatura **SI** **X** **NO**
tipo di apparecchiatura _____
cod. manutenzione _____

apparecchiatura inventariata: **X** **Ospedale** **Università**

n° di inventario dell'apparecchiatura

apparecchiatura in service

altro: _____

Si allega alla presente relazione tecnica esplicitiva dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei prodotti richiesti (N° 1 FOGLI).

DATA: 09 Novembre 2023

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

Direttore della SC Pediatri Specialistica U

Prof. Ugo Ramenghi

TIMBRO E FIRMA DEL DIRETTORE

Dipartimento Patologia e Cura del Bambino "Regina Margherita"

AOU Città della Salute e della Scienza di Torino
Dipartimento di Patologia e Cura del Bambino
"REGINA MARGHERITA"
Direttore Prof.ssa Franca Fagioli

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

Il **LABORATORIO PEDIATRIA SPECIALISTICA** C.d.C. **G02L1G** Tel 0113135048

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi **12**

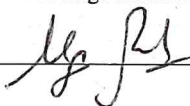
con destinazione d'uso * **diagnostico in vitro**

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE OLIAMM	QUANTITA' (n° pezzi/n° conf.)	PRODOTTO IN USO (si/no)
GeneScan 500 LIZ Size Standard da 800 reazioni	18402	2	si
Septa 96 well ruo 3500	89641	6	si
Polimero Sequenziatore POP7	164829	1	si
3500 Capillary	164846	1	si

- **PRODUTTORE:** Eppendorf e Biosigma S.p.A.
- **FORNITORE E/O DISTRIBUTORE:** Biosigma S.p.A

DATA: 09 Novembre 2023

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.C./D.U.
Prof.Ugo RAMENGI



*

- diagnostico in vivo
- diagnostico in vitro
- terapeutico

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino **Centralino:** tel. +39.011.6331633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

Dipartimento Patologia e cura del Bambino "Regina Margherita"

Direttore Franca Fagioli (presidio OIRM)
tel. 011-3135997

S.C. Pediatria Specialistica U

Direttore Prof. Ugo Ramenghi
tel. 011-3135788 - fax 011-3135382

LABORATORIO PEDIATRIA SPECIALISTICA

Prof. Massimiliano Bergallo
Email: massimiliano.bergallo@unito.it
tel. 011-3135414 - fax 011-3135416

Torino, 09 novembre 2023

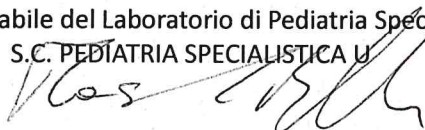
OGGETTO: Relazione Tecnica

I Kit SALSA-MLPA, prodotti e brevettati dalla ditta MRC-Holland e rivenduti in Italia dalla ditta RESNOVA, sono gli UNICI prodotti che permettono di identificare, mediante tecniche di biologia molecolare, la maggior parte delle metilazioni causa di: sindrome di Beckwith-Wiedemann, Russel-Silver, Pseudoipoparatiroidismo.

I Kit sono utilizzati sulla strumentazione presente presso la S.C. GENETICA MEDICA U, LABORATORIO DI GENETICA MOLECOLARE DEL PRESIDIO O.I.R.M.-S.ANNA (sequenziatori Genetic Analyzer 3500 Applied Biosystems) fornita con contratto di locazione dalla ditta ThermoFisher.

Il Richiedente:

Prof. Massimiliano BERGALLO
Responsabile del Laboratorio di Pediatria Specialistica
S.C. PEDIATRIA SPECIALISTICA U





SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino **Centralino:** tel. +39.011.6331633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

ALLEGATO "A"

PROCEDURA NEGOZIATA SENZA PUBBLICAZIONE DEL BANDO, AI SENSI DELL'ART. 76, COMMA 2, LETTERA B) PUNTO 2) E PUNTO 3) D. LGS. 31 MARZO 2023, N. 36, PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI REAGENTI SALSA MLPA, FINO AL 15/12/2024, CIG _____.

Il sottoscritto _____, nato a _____ il _____ C.F. _____, domiciliato per la carica presso la sede societaria ove appresso, nella sua qualità di _____ e legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare la _____ nella presente procedura, con sede in _____, Via _____, iscritta al Registro delle Imprese di ___ al n. ___, codice fiscale n. _____ CCNL applicato _____ Settore _____, che partecipa alla presente iniziativa nella seguente forma _____

consapevole delle sanzioni penali previste nel caso di dichiarazioni non veritiere, di formazione o uso di atti falsi, richiamate dall'articolo 76 del DPR 28 dicembre 2000, n. 445, nonché della decadenza dai benefici conseguenti al provvedimento eventualmente emanato sulla base della dichiarazione non veritiera, qualora dal controllo effettuato emerga la non veridicità del contenuto di taluna delle dichiarazioni rese (art. 75 DPR 28 dicembre 2000, n. 445)

DICHIARA

- che non sussistono le cause di esclusione di cui agli articoli 94 e 95 del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36 (cfr. l'art. 80 del D. Lgs 50/2016);
- che non si è reso colpevole di gravi illeciti professionali di cui all'articolo 98, comma 3, lett. a) – h) (cfr. l'art. 80, comma 5, del D. Lgs 50/2016);
- dichiara i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'art. 94, 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 (cfr. l'art. 80, comma 3 del D. Lgs 50/2026).

.....
.....

(N.B. devono essere indicati i dati identificativi dei seguenti soggetti: titolare o direttore tecnico, se si tratta di impresa individuale; socio o del direttore tecnico, se si tratta di società in nome collettivo; soci accomandatari o direttore tecnico, se si tratta di società in accomandita semplice; membri del consiglio di ammini-

strazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, ivi compresi institori e procuratori generali, i membri degli organi con poteri di direzione o di vigilanza o i soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, il direttore tecnico o socio unico persona fisica, ovvero socio di maggioranza in caso di società con un numero di soci pari o inferiore a quattro, se si tratta di altro tipo di società o consorzio.

- che a carico dei soggetti sopra indicati non sussistono le cause di esclusione di cui agli articoli 94 e 95 del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36;
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione di gara;
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice etico e di comportamento dell'Azienda Ospedaliero -Universitaria Città della Salute e della Scienza di Torino e si impegna, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice;
- Di aver preso visione e di accettare integralmente il documento "Nota Informativa per tutto il personale esterno sui rischi per la salute e sicurezza";
- Nel caso in cui l'affidamento dell'appalto comporti, per la sua esecuzione, il trattamento di dati personali:
 - a) dichiara di aver adottato misure tecniche ed organizzative adeguate al rischio per garantire la sicurezza dei possedere conoscenza specialistica, affidabilità e risorse idonee a mettere in atto le misure tecniche e organizzative che soddisfino i requisiti del Regolamento GDPR anche in termini di sicurezza del trattamento.
 - b) si impegna, in caso di aggiudicazione, a stipulare, al momento del perfezionamento del contratto, specifico accordo che regolamenti le modalità di trattamento dei dati da parte del Responsabile, come da modello pubblicato sul profilo di committente;
- Di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, a stipulare e produrre copia di:
 - polizza assicurativa c.d. "All Risks property" (o polizza omnia già stipulata);
 - polizza idonea a garantire la copertura della responsabilità civile verso terzi "RCT" (o polizza omnia già stipulata).

Con la firma del presente documento il sottoscritto dichiara altresì, ai sensi dell'art. 13-14 del Regolamento UE n. 2016/679, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, di aver letto l'informativa sul trattamento dei dati personali di cui al seguente link: https://www.cittadellasalute.to.it/images/stories/area_utenti/privacy/2018/inf_privacy_fornitori.pdf e di acconsentire al trattamento dei dati personali, anche giudiziari, mediante strumenti manuali ed informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità ivi descritte; dichiara, inoltre, di essere stato informato circa i diritti di cui agli artt. 15 e segg. del Regolamento UE n. 2016/679 ("Diritti dell'interessato" del modulo presente al link sopra indicato).

.....
(sottoscritto digitalmente)

ALLEGATO "B"

Il sottoscritto.....in qualità di legale rappresentante della dittacon sede legale in.....e sede amministrativa in dichiara di offrire quanto segue:

FORNITURA DI REAGENTI SALSA MLPA, PER IL PERIODO FINO AL 15/12/2024. N. CIG

NOME COMMERCIALE PRODOTTO	CODICE	CODICE CND	NUMERO REPERTORIO	CONFEZION AMENTO	Q.TA' FINO AL 15/12/2024	PREZZO A CONFEZION E	IMPORTO FINO AL 15/12/2024
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
							0,00
					aliquota I.V.A.		0,00

CONDIZIONI GENERALI DI FORNITURA

ART. 1 OGGETTO DEL CONTRATTO. DURATA. FABBISOGNO

La presente procedura ha ad oggetto:

FORNITURA DI REAGENTI SALSA MLPA.

come da quantitativi e codici indicati nella lettera di invito a presentare offerta.

La durata del contratto è stabilita fino al 15/12/2024 a decorrere dalla data che sarà indicata nello stesso.

I fabbisogni richiesti sono puramente indicativi.

ART. 2 CONDIZIONI GENERALI DI FORNITURA

Ordinativi di fornitura

La consegna dei materiali di consumo deve essere effettuata solo a seguito di specifico ordine scritto, nelle quantità e qualità descritte nell'ordine stesso. Il fornitore è tenuto a consegnare qualsiasi quantitativo nei tempi e modi descritti; non è pertanto consentita l'indicazione di minimo fatturabile o minimo d'ordine.

Le attività di consegna dei prodotti si intendono franche di ogni spesa, imballo e trasporto, fatta eccezione per l'IVA che sarà a carico dell'A.O.U..

Qualora nell'ordinativo siano indicati più centri di costo, le consegne dovranno essere effettuate in imballi separati per ogni centro di costo.

In caso di consegna di merci destinate a più reparti /servizi utilizzatori, i materiali dovranno essere confezionati in imballi distinti per ciascuno di questi, riportanti all'esterno la denominazione del Reparto/Servizio.

Il Fornitore dovrà sempre comunicare preventivamente al servizio ordinatore, pena l'irricevibilità della merce, eventuali variazioni o sostituzioni del codice prodotto indicato nell'ordine, o della Ditta fornitrice.

L'AOU si riserva la facoltà, da esercitarsi entro le 24 (ventiquattro) ore solari dall'invio e/o trasmissione dell'ordine di fornitura, di revocare e/o annullare il medesimo, avvalendosi dello stesso strumento utilizzato per l'inoltro dell'ordinativo.

Luogo di consegna

I quantitativi di volta in volta fissati dal competente servizio ordinatore dovranno essere consegnati, franco di spese, nei locali del Magazzino/Ufficio riceventi indicati nella lettera di invito e richiamati nell'ordine scritto di acquisto, pena l'irricevibilità della merce.

L'AOU si riserva di non riconoscere come eseguite consegne di materiali che siano state effettuate in luogo diverso da quello indicato nell'ordine scritto di acquisto.

Tempi di consegna

Le consegne dovranno essere effettuate, se non diversamente previsto nella lettera di invito, **entro 5 gg. lavorativi** dal ricevimento dell'ordine, che potranno essere ridotti a 24 ore in caso di estrema urgenza.

Qualora ciò non sia possibile, il fornitore deve provvedere alla consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata.

Il termine di consegna per i prodotti costituiti da un complesso di più parti si intende compiuto quando tutte le parti siano state consegnate.

In caso di **ritardo nella consegna** oltre i termini stabiliti, non giustificato ai sensi dei precedenti commi, è facoltà dell'Azienda Ospedaliera addebitare l'eventuale maggior prezzo pagato per l'acquisto su piazza nonché procedere all'applicazione delle relative **penali**, secondo le modalità di cui al presente documento.

Alle stesse penalità soggiacerà l'aggiudicatario in caso di mancata somministrazione.

Modalità di consegna

La data in cui la consegna o prestazione viene effettuata deve risultare da specifico documento, sottoscritto con data e firma del Magazzino/Ufficio riceventi.

Le merci in consegna dovranno essere obbligatoriamente accompagnate, all'esterno dei colli, dal relativo documento di trasporto (DDT) in copia multipla, anche qualora la Ditta fornitrice si avvalga di un vettore.

Parimenti tali colli dovranno riportare, all'esterno, l'indicazione del DDT di riferimento. Tale DDT dovrà essere completo di ogni elemento identificativo a norma di legge (con particolare riferimento alla causale, alle esatte

generalità del venditore e del vettore, al codice articolo, al numero di lotto, alla data di scadenza, al numero di colli riferiti allo specifico DDT di consegna).

Il DDT dovrà obbligatoriamente riportare gli estremi del formale ordine scritto di acquisto comprovante la regolare emissione dell'ordine stesso: in caso di mancata indicazione di tale numero si respingeranno le merci senza alcun addebito per l'A.O.U..

Il DDT di consegna dovrà essere regolarmente sottoscritto dal mittente e dal vettore, ove la Ditta fornitrice se ne avvalga, pena l'irricevibilità della merce; dovrà altresì essere sottoscritto dalle Aziende Sanitarie/Ospedaliere destinatarie a riprova dell'avvenuta consegna. Qualora la merce venga inoltrata tramite vettore, la consegna dovrà essere obbligatoriamente accompagnata dal relativo DDT, regolarmente sottoscritto come sopra.

Le Aziende Sanitarie/Ospedaliere si riservano di non riconoscere come eseguite consegne prive di regolare attestazione del Magazzino/Ufficio riceventi.

La Ditta dovrà predisporre ogni DDT di consegna corrispondente ad uno ed uno solo ordine di acquisto. La Ditta non potrà in alcun modo procedere alla emissione di un unico DDT a fronte di ordini separati e, conseguentemente, fatture separate.

L'eventuale documentazione del vettore attestante l'avvenuta consegna presso il Magazzino/Ufficio riceventi – in accompagnamento al DDT – dovrà essere rilasciata in copia alla Azienda Ospedaliera ricevente anche nell'eventualità in cui venga utilizzato un dispositivo elettronico. In tale ultimo caso dovrà essere consegnato al ricevente idoneo riscontro cartaceo dei dati inseriti identificativi della merce in consegna oppure dovrà essere consentita l'effettuazione della copia fotostatica della schermata del dispositivo medesimo riportante la sottoscrizione rilasciata al vettore. Si avverte che l'AOU non riconoscerà come eseguite, consegne di materiali effettuate difformemente da quanto prescritto, specie se comprovate dalla Ditta fornitrice esclusivamente sulla base della mera attestazione di consegna del vettore, per quanto rilasciata in copia al ricevente, e cioè in assenza di regolare attestazione di ricevimento del relativo DDT da parte del Magazzino/Ufficio riceventi.

In particolare, la Ditta fornitrice non potrà comprovare l'avvenuta consegna sulla sola base del supporto elettronico eventualmente utilizzato, anche se rilasciata copia al ricevente, riconoscendo l'AOU come unica attestazione valida e comprovante il ricevimento della merce, quella della regolare sottoscrizione del DDT.

L'impresa aggiudicataria si impegna quindi a far osservare le sopra citate modalità al vettore il quale nulla avrà ad eccepire in sede di consegna dei materiali presso il Magazzino/Ufficio riceventi anche in relazione ai modi e ai tempi occorrenti per l'espletamento degli adempimenti di cui sopra (riproduzione fotostatica dell'eventuale documentazione del vettore attestante l'avvenuta consegna ovvero, in caso di utilizzo di dispositivo elettronico, riproduzione fotostatica del riscontro cartaceo dei dati inseriti identificativi della merce in consegna e/o della schermata riportante la sottoscrizione rilasciata al vettore).

L'AOU si riserva di non accettare consegne di materiali effettuate difformemente da quanto prescritto.

Confezionamento ed imballo

Si precisa che:

- a. I prodotti dovranno essere contenuti in confezioni che ne garantiscano la buona conservazione ed il facile immagazzinamento. Sui confezionamenti devono essere riportate in modo immediatamente decifrabile le iscrizioni indicanti il numero di lotto, codice dei prodotti, tipo e numero di materiali contenuti, Ditta produttrice, oltre ad ogni altra indicazione prevista dalle norme vigenti; qualora richiesto dalla specificità dei prodotti da fornire, devono riportare la dicitura "sterile", metodo e data di sterilizzazione e la data di scadenza, le indicazioni d'uso, modalità di conservazione.
 - b. I prodotti oggetto della fornitura devono essere corredati di tutte le informazioni necessarie (riportate sulle etichette e/o fogli illustrativi e redatte in lingua italiana) per garantirne una utilizzazione corretta e sicura.
- a) I prodotti forniti dovranno avere al momento della consegna una validità residua non inferiore a 3/4 della validità massima.
 - b) Devono essere confezionati ed imballati in modo tale che le loro caratteristiche e prestazioni non vengano alterate durante il trasporto e l'immagazzinamento per il periodo di tempo indicato.
 - c) I prodotti, i relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi devono essere conformi ai requisiti prescritti dalle leggi e regolamenti vigenti all'atto della fornitura. Ove previsto dalla normativa vigente non verranno accettati prodotti privi di marcatura di conformità CE.
 - d) Le caratteristiche d'imballo e le modalità di confezionamento primario dovranno essere conformi alle disposizioni di cui all'allegato XXXIII del D. Lgs 9 aprile 2008 , n. 81, in materia di riduzione del rischio da MMC (Movimentazione manuale dei carichi). in materia di riduzione del rischio da MMC (Movimentazione manuale dei carichi). Dovranno, quindi, secondo le caratteristiche del carico, prevedere ad esempio maniglie o prese facilitate, nonché riportare su ciascun collo l'indicazione del peso.

- e) Per i colli voluminosi la merce dovrà pervenire in imballi disposti su pedane EUR, delle quali peraltro non sarà tenuta contabilizzazione e la restituzione al Fornitore avverrà a totale discrezione del Magazzino/Ufficio riceventi. Gli imballi si intendono a perdere.
- In caso di consegna di merci destinate a più Reparti/Servizi utilizzatori, i materiali dovranno essere confezionati in imballi distinti per ciascuno di questi, riportanti all'esterno la denominazione del Reparto/Servizio.

Trasporto e facchinaggio

Si precisa che le Aziende Sanitarie/Ospedaliere non dispongono di proprio personale addetto al facchinaggio, per cui tale adempimento deve essere assolto dalla Ditta fornitrice anche se si avvale di corrieri, con ogni spesa a proprio carico, pena l'irricevibilità della merce.

Nel caso di urgenza, qualora il Fornitore dovesse avvalersi di mezzi di trasporto eccezionali o corrieri specializzati nel recapito di colli urgenti, non potrà rivalersi sulle Aziende Sanitarie/Ospedaliere per le eventuali spese aggiuntive sostenute.

ART. 3 ALTRE DISPOSIZIONI

In caso di contestazioni sarà effettuata una verifica in contraddittorio con la ditta; accertata la non rispondenza delle caratteristiche dichiarate nell'offerta, l'Amministrazione si riserva la facoltà di procedere alla risoluzione del contratto, con obbligo della ditta aggiudicataria di garantire, accollandosene il relativo onere, la continuità della fornitura fino al subentro del nuovo aggiudicatario.

La verifica di conformità in corso di esecuzione del contratto verrà effettuata dall'Amministrazione contraente. L'Amministrazione potrà in qualsiasi momento e senza alcun preavviso procedere al controllo ed alla verifica dei servizi eseguiti dall'aggiudicatario e, qualora venissero riscontrate inadempienze o incomplete esecuzioni, faranno immediatamente rilevare all'incaricato dell'impresa la mancata o imperfetta esecuzione e disporranno per il necessario reintervento.

Nel caso in cui l'aggiudicatario per deficienze, inosservanze ed infrazioni non procedesse in tempo, nel luogo e con le modalità stabilite per l'espletamento del servizio, l'Amministrazione contraente potrà diffidare l'impresa appaltatrice al rispetto delle disposizioni della presente richiesta di offerta, entro un termine prefissato, decorso inutilmente il quale avrà facoltà di fare eseguire d'ufficio nel modo più opportuno ed a spese dell'aggiudicatario i servizi che ritenesse necessari per le finalità del contratto; l'aggiudicatario sarà inoltre tenuto alla rifusione di ogni eventuale ulteriore spesa o danno che sia derivato dall'inadempienza.

Qualora nel corso della fornitura, intervenissero provvedimenti di ritiro temporaneo o definitivo dal mercato dei dispositivi oggetto della fornitura, la ditta è tenuta ad avvertire tempestivamente i Responsabili Vigilanza sui Dispositivi Medici dei Presidi interessati.

Qualora nel corso della fornitura, se si verificassero incidenti con l'utilizzo dei dispositivi medici forniti, la ditta è tenuta all'immediato reintegro del prodotto oggetto d'incidente e dei prodotti appartenenti allo stesso lotto. In tal caso l'impresa dovrà trasmettere al responsabile Vigilanza sui Dispositivi Medici copia del rapporto finale trasmesso al Ministero della Salute con le risultanze dell'indagine e le eventuali azioni correttive intraprese.

ART. 4 CONTROLLI

Il controllo qualitativo della fornitura verrà effettuato dal personale dell'Azienda al momento dell'utilizzo.

L'Azienda ha pertanto il diritto di effettuare le contestazioni sulla qualità dei prodotti forniti, anche nel periodo successivo alla consegna, ossia al momento dell'effettivo utilizzo.

In caso di consegna di materiale non conforme, il fornitore dovrà provvedere alla sostituzione entro il termine massimo di otto giorni lavorativi. Qualora ciò non avvenga l'Azienda si riserva la facoltà di procedere all'applicazione delle penali di cui all'articolo successivo.

Al fine di verificare la corrispondenza del prodotto fornito alle prescrizioni di legge, a quelle previste nella presente procedura o dichiarate dal fornitore in sede di offerta, l'Azienda si riserva inoltre la facoltà di far analizzare la merce presso Laboratori ed Istituti di propria fiducia. In caso di esito non favorevole o di mancata rispondenza anche parziale ai requisiti richiesti dall'Azienda e/o dichiarati in sede di offerta, il fornitore sarà tenuto a ritirarla a sue spese.

I prodotti dichiarati non conformi, in attesa del ritiro, rimarranno depositati presso il magazzino di Azienda senza alcuna responsabilità da parte della stessa per eventuali ulteriori danni subiti o per la loro totale perdita. Decorsi 15 giorni solari senza che il fornitore abbia ritirato la merce, questa potrà essere trattata e smaltita come rifiuto ed i relativi costi allo stesso addebitati.

Le merci, all'atto del ricevimento, saranno sottoposte ad una prima verifica, di natura documentale, della corrispondenza tra quanto ordinato e quanto in consegna, da parte dei competenti Magazzino/Ufficio ricevitori, i quali hanno facoltà di respingere le merci che, a loro insindacabile giudizio, non siano ritenute corrispondenti. In tal caso lo stesso Fornitore dovrà provvedere all'immediata sostituzione, con spese a proprio totale carico, con merci bene accette agli stessi uffici, il cui giudizio sarà inappellabile.

Il ricevimento delle merci da parte di tali Magazzino/Ufficio viene dunque effettuato "con riserva di controllo" quanti-qualitativo da parte delle articolazioni organizzative competenti.

Il giudizio definitivo sull'accettabilità della fornitura è demandato ai Responsabili delle Strutture Complesse utilizzatrici.

Resta inteso che la firma per ricevuta del DDT di consegna non impegna l'Amministrazione, la quale si riserva di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni in ordine ai vizi apparenti e/o occulti della merce rilevati successivamente al ricevimento di questa.

Nel caso in cui il Fornitore non provvedesse all'immediata sostituzione della merce sarà facoltà dell'A.O.U. provvedervi mediante l'acquisto altrove, fermo restando che l'eventuale maggior prezzo pagato per l'acquisto su piazza sarà a carico del Fornitore, unitamente alla penalità di cui allo specifico articolo del presente documento.

Le spese sostenute per l'approvvigionamento altrove, aumentate della penale, verranno trattenute dall'A.O.U. senza l'obbligo di preventiva comunicazione, sull'importo dovuto all'appaltatore per le forniture già effettuate.

In caso di mancata rispondenza dei prodotti alle specifiche qualitative prescritte, l'Amministrazione li respingerà al Fornitore, che dovrà sostituirli con altri aventi i requisiti richiesti, entro 5 giorni, e ciò anche se gli stessi siano stati comunque manomessi e sottoposti ad eventuali esami di controllo, senza che il Fornitore possa pretendere alcun compenso.

Mancando o ritardando il Fornitore di uniformarsi a tali obblighi, l'Amministrazione potrà provvedere al reperimento dei prodotti contestati presso altra fonte, addebitando alla Ditta inadempiente l'eventuale maggiore spesa.

L'aggiudicatario è obbligato ad eliminare a proprie spese, tutti i difetti che si manifestano durante il periodo di fornitura nei beni forniti, dipendenti o da vizi di costruzione o da difetti dei materiali impiegati.

Nel caso la riparazione o la sostituzione dei beni difettosi non avvenga entro i termini richiesti, l'A.O.U. può fare eseguire da altre imprese i lavori necessari ad eliminare gli inconvenienti riscontrati, addebitandone l'importo all'aggiudicatario.

L'A.O.U. non assume responsabilità per il deperimento o la perdita della merce respinta ma non ritirata dal Fornitore.

ART.5 SOSTITUZIONE DEI PRODOTTI E AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

Nel caso in cui i beni aggiudicati siano diventati obsoleti o siano in via di sostituzione sul mercato nel caso in cui il fornitore immetta in commercio, durante il periodo contrattuale, nuovi strumenti o prodotti analoghi a quelli oggetto della fornitura, ma potenziati per rendimento e funzionalità, l'impresa aggiudicataria, su richiesta dell'A.O.U. si potranno sostituire e/o implementare i beni aggiudicati, ferme restando le condizioni stabilite in sede di aggiudicazione e ferma restando l'applicazione dei prezzi già pattuiti.

La sostituzione o affiancamento dei materiali di cui alla presente richiesta di offerta è comunque subordinata al giudizio tecnico dei competenti servizi dell'A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino.

ART. 6 RESPONSABILITA' DELL'AGGIUDICATARIO

L'aggiudicatario è responsabile dell'esatto adempimento delle obbligazioni contrattuali.

Per assicurare le prestazioni contrattuali, l'aggiudicatario si avvarrà di **personale qualificato**, impiegandolo sotto la propria esclusiva responsabilità. L'aggiudicatario sarà l'unico responsabile per gli eventuali danni che i propri dipendenti dovessero arrecare a persone e/o cose, impegnandosi di conseguenza, alla pronta riparazione dei danni, ed al loro risarcimento, manlevando completamente l'A.O.U. da qualsiasi responsabilità in merito.

La **ditta aggiudicataria** dovrà ottemperare, per tutta la durata dell'appalto, a tutte le norme legislative e regolamenti vigenti in materia di "personale dipendente", nonché a quanto previsto dai contratti collettivi nazionali di categoria e dagli accordi integrativi territoriali. La ditta aggiudicataria è tenuta all'osservanza delle norme legislative e regolamentari vigenti in materia di sicurezza sul lavoro, di assicurazione dei lavoratori contro gli infortuni e le malattie professionali, manlevando l'A.O.U. da qualsiasi responsabilità in merito.

La ditta aggiudicataria, assumendosene ogni responsabilità civile e penale, è inoltre espressamente obbligata a tenere sollevata ed indenne l'A.O.U. da tutti i danni, sia diretti che indiretti, che potessero derivare a cose e/o persone dall'espletamento delle attività di cui al presente documento di gara.

L'Azienda appaltatrice si impegna altresì:

- ad osservare durante l'esecuzione dell'appalto, sia all'interno della stazione appaltante sia eventualmente per lavori fatti all'esterno, tutte le norme vigenti di tutela dell'ambiente, statali e regionali, con particolare riferimento all'inquinamento delle acque, all'inquinamento dell'aria ed allo smaltimento dei rifiuti urbani, speciali e tossici e nocivi;
- ad informare e formare tutti coloro che a qualunque titolo eventualmente collaboreranno con la stessa al fine di trasportare beni o servizi di loro proprietà, all'interno dei locali della stazione appaltante (corrieri, vettori ecc.).

ART. 7 INADEMPIENZE E PENALITA'

L'Amministrazione si riserva la facoltà di applicare le seguenti penali:

Ritardi consegne materiale di consumo

Le penali dovute per il ritardato adempimento sono calcolate in misura giornaliera compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale, da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate al ritardo, e non possono comunque superare, complessivamente, il 10 per cento di detto ammontare netto contrattuale.

Gli eventuali inadempimenti contrattuali che daranno luogo all'applicazione delle penali sopra descritte verranno contestati al fornitore, il quale sarà tenuto a comunicare le proprie deduzioni nel termine massimo di tre giorni dalla stessa contestazione. Qualora dette deduzioni non siano accoglibili a insindacabile giudizio dell'Amministrazione, ovvero non sia data risposta o la stessa non sia giunta nel termine indicato, saranno applicate al fornitore le penali sopra indicate a decorrere dall'inadempimento.

L'Amministrazione potrà compensare i crediti derivanti dall'applicazione delle penali di cui al presente articolo con quanto dovuto al fornitore a qualsiasi titolo, anche per i corrispettivi dovuti, ovvero, in difetto, avvalersi della cauzione definitiva prestata, senza bisogno di diffida, ulteriore accertamento o procedimento giudiziario. La richiesta e/o il pagamento delle penali di cui al presente articolo non esonera in nessun caso il fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per la quale si è reso inadempiente e che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della medesima penale.

L'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto dell'Amministrazione a richiedere il risarcimento degli eventuali maggior danni.

ART. 8 CORRISPETTIVI E MODALITA' DI PAGAMENTO

I pagamenti delle forniture verranno effettuati nei termini previsti dall'articolo 4, comma 5 lettera b) del D.Lgs. 9 ottobre 2002, n. 231, come modificato dal decreto legislativo 9 novembre 2012, n. 192.

In caso di contestazioni di carattere stragiudiziale o giudiziale, i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere dall'atto di definizione della vertenza.

In conformità a quanto previsto dall'art. 9, comma 7 del decreto legge 24 aprile 2014, n. 66 convertito con modificazioni dalla legge 23 giugno 2014, n. 89, si precisa che nel caso in cui l'Autorità Nazionale Anticorruzione fornisca l'elaborazione dei prezzi di riferimento per i materiali oggetto della presente procedura, gli eventuali scostamenti saranno oggetto di rinegoziazione gli eventuali scostamenti saranno oggetto di rinegoziazione. In caso di mancato adeguamento dei prezzi di aggiudicazione ai prezzi massimi definiti dall'Autorità, si procederà alla risoluzione del contratto.

La rinegoziazione di cui al precedente comma verrà operata anche nel caso in cui, nel corso della vigenza contrattuale, venga stipulata una convenzione dalla centrale regionale di riferimento ovvero da CONSIP s.p.a. in ambito regionale, o, ai sensi dell'art. 26, comma 1 della legge 23 dicembre 1999, n. 488, in ambito nazionale.

ART. 9 FATTURAZIONE E PAGAMENTI

Le fatture che perverranno dovranno essere intestate all' A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino – Corso Bramante 88/90 - 10126 Torino – P.IVA 10771180014.

Le fatture dovranno essere trasmesse in forma elettronica secondo il formato di cui all'allegato A "formato della fattura elettronica" del Decreto Ministeriale n. 55 /2013.

Il "Codice Univoco Ufficio" al quale dovranno essere indirizzate le fatture elettroniche è il seguente **HC89QE** corrispondente alla S.C. Politiche e Gestione degli acquisti.

Le fatture dovranno riportare obbligatoriamente la seguente <<**Tripletta di indetificazione**>> composta da:

- Identificativo del soggto emittente (IPA del servizio che ha emesso l'ordine tra #)
- Data di emissione (data ordine Oliamm)
- Identificativo del documento assegnato dall'emittente (numero ordine Oliam)

In caso di omessa o errata indicazione degli estremi <<Tripletta di identificazione>> dell'Ordine (o di altro documento di ordinazione) a cui fanno riferimento, le fatture riferite a fornitura di beni non possono essere liquidate.

Oltre al sopra citato "Codice Univoco Ufficio" che deve essere inserito nell'elemento "Codice Destinatario" del tracciato della fattura elettronica, si richiede altresì di indicare nella fattura anche le seguenti informazioni:

Informazione	Elemento del tracciato fattura elettronica
Codice Univoco Ufficio	<Codice Destinatario>
Codice Unitario Progetto	<Codice CUP>
Codice Identificativo Gara	<Codice CIG>
N. Atto di affidamento	<<altro elemento>>
Oggetto del Contratto	<<altro elemento>>
Numero d'ordine della S.C. - SSNL	<<altro elemento>>
Numero bolla/R.I.T.	<<altro elemento>>
Riferimento Amministrazione	<<altro elemento>>

In particolare si chiede la corretta e compiuta compilazione dei dati relativi al numero di ordine e al numero del documento di trasporto, al fine di consentire a questa S.C. la liquidazione delle fatture pervenute.

Si rammenta che in assenza di un ordine firmato, non sarà posta in liquidazione alcuna fattura.

I pagamenti delle fatture verranno effettuati nei termini previsti dal D. Lgs. 9 ottobre 2002, n. 231, previo accertamento della prestazione effettuata in termini di quantità e qualità, rispetto alle prescrizioni previste nella documentazione contrattuale.

Il contratto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 della L. 13 agosto 2010, n. 136.

I corrispettivi fatturati si intendono remunerativi di ogni prestazione contrattuale e gli stessi sono dovuti unicamente all'Impresa Aggiudicataria e, pertanto, qualsiasi terzo, ivi compresi eventuali subfornitori o subappaltatori di servizi, non potrà vantare alcun diritto nei confronti dell'Azienda Ospedaliera.

Qualora il soggetto aggiudicatario sia un raggruppamento temporaneo d'impresa, i pagamenti spettanti al raggruppamento saranno effettuati unicamente all'impresa mandataria o capogruppo e non distintamente a ciascuna impresa raggruppata in rapporto alla parte di prestazione.

In caso di contestazioni di carattere stragiudiziale o giudiziale, i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere dall'atto di definizione della vertenza.

ART. 10 REVISIONE PREZZI – PER CONTRATTI AVENTI DURATA SUPERIORE A 12 MESI (NON PREVISTO)

E' prevista la revisione dei prezzi di aggiudicazione a partire dalla seconda annualità di vigenza contrattuale.

I prezzi unitari indicati nell'offerta economica, sulla cui base è conseguita l'aggiudicazione, restano, quindi fissi ed immutati per i primi dodici mesi del contratto, decorsi i quali, su richiesta dell'operatore economico aggiudicatario, l'A.O.U. potrà procedere alla revisione prezzi, ai sensi dell'art. 60, comma del Codice, previa istruttoria condotta in contraddittorio tra l'A.O.U. e l'operatore economico aggiudicatario.

Si precisa che, in assenza dei prezzi di riferimento di cui all'art. 222 del Codice, il parametro di riferimento per la revisione sarà dato dall'applicazione dell'indice ISTAT FOI nazionale (l'indice dei prezzi di consumo per le famiglie di operai ed impiegati) con riferimento alla variazione media annua riferita al mese precedente la scadenza annuale del contratto.

La richiesta di revisione, corredata dalla documentazione giustificativa, dovrà essere inoltrata entro sessanta giorni dalla scadenza annuale del contratto.

La revisione prezzi può essere richiesta una sola volta per ciascuna annualità. L'impatto economico della revisione prezzi complessiva viene stimato nell'importo massimo del 10% del valore contrattuale per ciascun lotto.

In caso di rinnovo del contratto, i prezzi resteranno fissi ed invariabili per la prima annualità.

ART. 11 PATTO D'INTEGRITÀ e CODICE ETICO E DI COMPORTAMENTO (non previsto dalla presente procedura)

Il Patto di Integrità ed il Codice Etico e di Comportamento costituisce parte integrante e sostanziale del contratto stipulato con l'aggiudicatario della procedura di gara.

Il Patto di Integrità regola i comportamenti degli operatori economici e dei dipendenti della I.A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino nell'ambito delle procedure di affidamento e gestione degli appalti di lavori, servizi e forniture di cui al D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36;

Il Patto d'integrità ed il Codice Etico e di Comportamento sono disponibili sul profilo di committente www.cittadellasalute.to.it nella parte denominata "Bandi di gara" * **PROVEDITORATO - ECONOMATO** * Documenti comuni.

ART. 12 RISOLUZIONE

In caso di inadempimento anche a uno solo degli obblighi assunti con la stipula del contratto che si protragga oltre il termine, non inferiore comunque **a 15 (quindici) giorni**, che verrà assegnato per porre fine all'inadempimento, l'Amministrazione Aziendale avrà la facoltà di considerare risolto di diritto il contratto e di ritenere definitivamente la cauzione, ove essa non sia stata ancora restituita nonché di procedere nei confronti dell'impresa aggiudicataria per il risarcimento del danno.

Ferme restando le ulteriori ipotesi di risoluzione previste nell'articolo 122 del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36, nonché nel presente documento, si conviene che l'Azienda Ospedaliero Universitaria, senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, potrà risolvere di diritto il contratto ai sensi dell'art. 1456 cod. civ., previa dichiarazione scritta con la quale verrà comunicata al fornitore l'intenzione di avvalersi della clausola, nei seguenti casi:

- a) qualora fosse accertata la non sussistenza ovvero il venir meno dei requisiti minimi richiesti per la partecipazione alla gara, nonché per la stipula del contratto e per lo svolgimento delle attività ivi previste;
- b) applicazione almeno di tre penali come stabilite nel precedente articolo 7
- c) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di 10 (dieci) giorni lavorativi dal ricevimento della relativa richiesta;
- d) cessazione di attività, fallimento, liquidazione coatta e atti di sequestro o di pignoramento a carico dell'aggiudicatario;
- e) violazione di uno degli impegni previsti dalla Patto di Integrità
- f) violazione degli obblighi derivanti dal Codice Etico e di Comportamento adottato dall'Azienda da parte dei propri dipendenti e collaboratori.

In tutti i casi di risoluzione del contratto l'Azienda avrà diritto di escutere la cauzione prestata rispettivamente per l'intero importo della stessa o per la parte percentualmente proporzionale all'importo del contratto risolto. Ove non sia possibile escutere la cauzione, sarà applicata una penale di equivalente importo.

Resta fermo quanto previsto dall'articolo 122 del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36.

ART. 13 RECESSO

L'Azienda si riserva la facoltà di recedere unilateralmente dal contratto in tutto o in parte, in qualsiasi momento, nei seguenti casi:

- mutamenti di carattere organizzativo interessanti l'Azienda che abbiano incidenza sull'esecuzione del servizio
- qualora sia stato depositato contro il fornitore un ricorso ai sensi della legge fallimentare o di altra legge applicabile in materia di procedure concorsuali, che proponga lo scioglimento, la liquidazione, la composizione amichevole o il concordato con i creditori, ovvero nel caso in cui venga designato un liquidatore o curatore, il quale entri in possesso dei beni o venga incaricato della gestione degli affari del fornitore

Dalla data di efficacia del recesso, il fornitore dovrà cessare tutte le prestazioni contrattuali, assicurando che

tale cessazione non comporti danno alcuno all'Azienda.

In caso di recesso, il fornitore ha diritto al pagamento dei servizi prestati, purché eseguiti correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni previste nel contratto, rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso e/o indennizzo e/o rimborso, anche in deroga a quanto previsto dall'articolo 1671 cod. civ.

In ogni caso di recesso, il fornitore si impegna a porre in essere ogni attività necessaria per assicurare la continuità del servizio e/o della fornitura in favore dell'Azienda.

Per quanto non espressamente previsto, trova applicazione l'articolo 123 del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36.

ART. 14 CESSIONE DEL CONTRATTO, D'AZIENDA O DI RAMO D'AZIENDA

È fatto assoluto divieto di cedere, a qualsiasi titolo, il contratto, a pena di nullità della cessione medesima. In caso di inadempimento, l'Azienda fermo restando il diritto al risarcimento del danno, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il contratto.

Le cessioni d'azienda e gli atti di trasformazione, fusione e scissione relativi all'aggiudicatario sono disciplinati dall'articolo 120 del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36.

ART. 15 CESSIONE DEL CREDITO

In applicazione alla deliberazione aziendale n. 1215/2017 del 22.11.2017 avente ad oggetto "Cessioni di credito da corrispettivo di appalto, concessione, concorso di progettazione e azioni connesse" l'impresa si obbliga a non effettuare la cessione dei crediti derivanti dal presente contratto. In ogni caso, a fronte di eventuali notifiche di cessione di credito, L'Azienda si riserva la facoltà di provvedere a notificare espresso rifiuto della cessione dei crediti entro i termini di legge.

ART. 16 RINVIO

Per tutto quanto non espressamente previsto si richiamano le vigenti disposizioni normative in materia.



AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA

Città della Salute e della Scienza di Torino

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino

Centralino: tel. +39.011.6331633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014 www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Padiglione S. Lazzaro, Poliambulatorio S. Giovanni Antica Sede
Centro Traumatologico Ortopedico
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna

S.C. Politiche e Gestione degli Acquisti

Direttore supplente Dr.ssa Patrizia FERRO

Presidio Ospedaliero: CTO

Via Zuretti, 29 – 10126 Torino

protocollo@pec.cittadellasalute.to.it

Settore Farmaci e Diagnostici di Laboratorio

Oggetto: PROCEDURA NEGOZIATA SENZA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI GARA, AI SENSI DELL'ARTICOLO 76, COMMA 2, LETTERA B), PUNTO 2) E PUNTO 3) DEL D. LGS. 36/2023, PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI REAGENTI SALSA MLPA
PERIODO FINO AL 15/12/2024
Operatore Economico: Resnova S.r.l.

INVITO A PRESENTARE OFFERTA

Con Determinazione n. _____ del _____ l'A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino ha avviato una procedura negoziata ai sensi dell'articolo 76, comma 2, lettera b), punto 2) e punto 3) del D. Lgs. n. 36/2023, per l'affidamento della **fornitura di REAGENTI SALSA MLPA**, **per** il periodo fino al 15/12/2024.

Le motivazioni dell'affidamento della fornitura mediante procedura negoziata senza previa pubblicazione del bando di gara sono riportate nella determinazione a contrarre e relativa richiesta di offerta.

L'Azienda si riserva la facoltà di non procedere all'affidamento della fornitura in oggetto qualora l'offerta non risulti conveniente in relazione all'oggetto del contratto.

La procedura si svolgerà attraverso l'utilizzo della piattaforma telematica denominata SINTEL, di proprietà di ARIA S.p.a., Azienda Regionale per l'innovazione degli acquisti della Regione Lombardia mediante il quale verranno gestite le fasi di pubblicazione della procedura, presentazione delle offerte, analisi delle offerte stesse e aggiudicazione, oltre che le comunicazioni e gli scambi di informazioni, tutto come meglio specificato nella presente lettera di invito.

Il Responsabile del Progetto, ai sensi dell'art. 15 del Codice dei Contratti, è il Dott. Marco Fasolio, Dirigente Amministrativo della S.C. Politiche e gestione degli acquisti dell'A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino.

1. DOCUMENTAZIONE, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.

La documentazione di gara comprende:

- a) La presente richiesta d'offerta e relativi allegati
- b) Il documento denominato "Condizioni generali di fornitura"
- c) Patto d'integrità e Codice etico e comportamentale, approvati dall'A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino, disponibili sul profilo di committente www.cittadellasalute.to.it nella parte denominata Bandi di gara – S.C. Politiche e Gestione degli Acquisti - Documenti comuni
- d) Documentazione predisposta Art. 26 del D.Lgs.81/08 e ss.mm.ii. : MODU.STO3.0431 "Modulo per la verifica tecnico professionale mera fornitura"/nota informativa: modulo SCHE.STO3.0163 "Nota informativa per le ditte appaltatrici e per tutto il personale esterno sui rischi per la salute e per i rischi specifici...". La documentazione è disponibile sul profilo di committente www.cittadellasalute.to.it nella parte denominata "Bandi di gara", S.C. Politiche e Gestione degli Acquisti, Documenti comuni. Per quanto concerne la stima dei costi della sicurezza da interferenze, si specifica che nella fase di gara precedente l'aggiudicazione non risultano costi aggiuntivi, essendo previste solo misure di controllo del rischio di carattere gestionale e organizzativo. In esito all'aggiudicazione, nota l'impresa aggiudicataria e i rischi che questa induce sul processo produttivo dell'Azienda, si procederà alla stima degli eventuali costi della sicurezza da interferenze congiuntamente all'appaltatore.

Chiarimenti

È possibile ottenere chiarimenti esclusivamente mediante la funzione "Comunicazioni della procedura" nell'interfaccia "Dettaglio" della presente procedura, presente sulla piattaforma Sintel.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana.

2. OGGETTO DELLA PROCEDURA. IMPORTO A BASE D'ASTA

L'appalto ha per oggetto l'affidamento della fornitura di REAGENTI SALSA MLPA occorrenti per un periodo fino al 15/12/2024, secondo quanto più dettagliatamente descritto negli articoli che seguono e nei documenti allegati.

L'importo totale a base d'asta, al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze, per la durata certa dell'appalto (**fino al 15/12/2024**), è di **Euro 90.000,00** oneri fiscali esclusi.

L'importo a base di gara è stato calcolato sulla base dei prezzi attualmente in corso di validità nei contratti aziendali per forniture analoghe.

3. DURATA DELL' APPALTO, OPZIONI E RINNOVI

L'appalto non sarà oggetto di rinnovo.

La durata dell'appalto è fino al 15/12/2024 decorrenti dalla data di sottoscrizione del contratto.

Ai sensi dell'art. 14, comma 4 del D.Lgs. 36/2023, il valore stimato dell'appalto, è pari ad **Euro 90.000,00** al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze che sono pari a € 0,00.

Il valore totale stimato pari a **Euro 135.000,00** è l'importo utilizzato per l'acquisizione del CIG.

3.1. OGGETTO, IMPORTI PRESUNTO DELLA FORNITURA

La procedura di gara è costituita da un unico lotto, come sotto specificato, secondo quanto più dettagliatamente descritto e stabilito nell'ulteriore documentazione di gara.

S.C. GENETICA MEDICA U Presidio Molinette

DESCRIZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO	QUANTITA'
PMP22(CMT1)	P033-50R	100 reazioni (2x50)
CDKN2A	P419-B1-25R	25 reazioni
CHEK2	P190-D1 CHEK2-25R	25 reazioni
BRCA1	Brca1 P002 D1 -50R	150 reazioni (3x50)
BRCA2	Brca2 P045 C1 -50R	150 reazioni (3x50)
FH	P198-25R	25 reazioni
SDHD	P226-25R	25 reazioni

SDHA-MAX	P429-B2-25R	25 reazioni
AIP-MEN1-CDKN1B	P244-C1-25R	25 reazioni
VHL	P016-25R	25 reazioni
CDC73	P466-A1-25R	25 reazioni
BAP1	P417-B2-25R	25 reazioni
STS	P160-50R	200 reazioni (4x50)
DMD1	P034-50R	250 reazioni (5x50)
DMD2	P035-50R	250 reazioni (5x50)
CAH (CYP21)	P050-50R	200 reazioni (4x50)
TSC1	P124-25R	50 reazioni (2x25)
TSC2	P337-25R	50 reazioni (2x25)
TSC2	P046-25R	50 reazioni (2x25)
MLH1/MSH2	P003-25R	25 reazioni
MSH6	P072-25R	25 reazioni
PMS2	P008-25R	25 reazioni
PTEN	P225-25R	25 reazioni
CDH1	P083-25R	25 reazioni
MUTYH	P378-25R	25 reazioni
APC	P043-25R	25 reazioni
STK11	P101-B2-25R	25 reazioni
Juvenile poliposis	P158-25R	25 reazioni
TP53	P056-25R	25 reazioni
ATM-1	P041-25R	25 reazioni
ATM-2	P042-25R	25 reazioni
LMNB1	P071-25R	25 reazioni
SALSA MLPA kit	Pxxx-25R	250 reazioni (10x25)
PALB2-RAD50-RAD51C-RAD51D	P260-025R	25 reazioni
NF1 (probemix 1)	P081- 025R	25 reazioni
NF1 (probemix 2)	P082- 025R	25 reazioni
NF1-area	P122- 025R	25 reazioni
NF2	P044 – 025R	25 reazioni
GBA	P338- 025R	25 reazioni
Parkinson	P051-25R	25 reazioni
EK1-FAM	EK1 (100rxn)	24 cfz

S.C. GENETICA MEDICA U, LABORATORIO DI GENETICA MOLECOLARE DEL PRESIDIO OIRM-S.ANNA

DESCRIZIONE PRODOTTO	CODICE PROOTTO	QUANTITA'
CX26	P163-25R	25 reazioni
SMN1/SMN2	P060-50R	350 reazioni (7x50)
HBB	P102-50R	100 reazioni (2x50)
HBA	P140-50R	100 reazioni (2x50)
MEFV	P094-25R	25 reazioni
FGFR3-TWIST	P080-25R	25 reazioni
CFTR	P091-25R	50 reazioni (2x25)
Di George	P250-50R	100 reazioni (2x50)
Prader Willi/Angelman	ME028-025R	125 reazioni (5x25)

SALSA Hhal	SMR50 (200R)	200 reazioni
EK1-FAM	EK1 (100rxn)	11 cfz

LABORATORIO PEDIATRIA SPECIALISTICA

DESCRIZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO	QUANTITA'
Beckwith-Wiedemann Syndrome (BWS), Russel Silver Syndrome (RSS) probe-mix 25 reactions	ME030-025	6
EK1 FAM reagent kit-100 reactions	EK-FAM	3
SMR50-SALSA Hhal-200 rxn-115UL	SMR50	2

S.C. IMMUNOGENETICA E BIOLOGIA DEI TRAPIANTI

DESCRIZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO 1	QUANTITA'
SALSA MLPA P236-B1 ARMD mix 1 probemix	P236-25R	75rxn (3x25rxn)
SALSA MLPA P136-B4 Gitelman Syndrome probemix	P136-25R	75rxn (3x25rxn)
SALSA MLPA P241-E1 MODY probemix	P241-25R	200 rxn (8x25rxn)
SALSA MLPA P223-B3 PHEX probemix	P223-25R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA P048-C3 LMNA/MYOT/ZMPSTE24 probemix	P048 - 25R	200 rxn (8X25rxn)
SALSA MLPA P191-B4 ALPORT-MIX1 probemix	P191-25R	200 rxn (8x25rxn)
SALSA MLPA P192- B4 ALPORT-MIX2 probemix	P192-25R	200 rxn (8x25rxn)
SALSA MLPA P444-A3 COL4A4 probemix	P444-25R	200 rxn (8x25rxn)
SALSA MLPA P439-C2 COL4A3 Mix	P439-25R	200 rxn (8x25rxn)
SALSA MLPA P184-C4 JAG1 probemix	P184-25R	25 rxn
SALSA MLPA P351-D1 PKD1 probemix	P351-25R	200 rxn (8x25rxn)
SALSA MLPA P352-E1 PKD1-PKD2 probemix	P352-25R	200 rxn (8x25rxn)

SALSA MLPA P124-C3 TSC1 probemix	P124-25R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA P337-C1 TSC2 probemix	P337-25R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA P114-C1 Long-QT probemix	P114-25R	200 rxn (8x25rxn)
SALSA MLPA P426-A2 Cystinuria probemix	P426-25R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA P034-B2 DMD-1 Probemix	P034-050R	150 rxn (3x50rxn)
SALSA MLPA P035-B1 DMD-2 Probemix	P035-B1-050R	150 rxn (3x50rxn)
SALSA MLPA P341-B4 PKHD1 mix 1 Probemix	P341-025R	100 rxn (4x25rxn)
SALSA MLPA P342-C1 PKHD1 mix 2 Probemix	P342-025R	100 rxn (4x25rxn)
SALSA MLPA P266-B2 CLCNKB Probemix	P266-025R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA P159-A5 GLA Probemix	P159-025R	75rxn (3x25rxn)
SALSA MLPA P062-D2 LDLR Probemix	P062-025R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA P031 FANCA mix 1 Probemix	P031-025R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA P032 FANCA mix 1 Probemix	P032-025R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA P240 BRIP1/CHECK1 Probemix	P240-025R	25rxn
SALSA MLPA P255 ALDOB-FBP1 Probemix	P255-025R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA P361 USH2A mix 1 Probemix	P361-025R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA P362 USH2A mix 1 Probemix	P362-025R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA P311 CHD Probemix	P311-025R	50 rxn (2x25rxn)
SALSA MLPA probemix	Codici vari da 25R	500rxn (20x25 rxn)
EK1-FAM reagent kit	EK1 (100 rxn)	10 cfz (1000rxn)

L'appalto è finanziato con Fondi aziendali.

Il contratto di appalto potrà essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento, ai sensi dell'art. 120, comma 1, lett. a) del Codice, nei seguenti casi: completamento gamma prodotti e/o affiancamento gamma prodotti, aumento volumi di attività, per una portata fino al 30% dell'importo a base di gara. **(AFFIANCAMENTO E COMPLETAMENTO GAMMA PRODOTTI (LISTINO) 30% = A).**

Il contratto di appalto potrà essere integrato per una portata fino al 20% dell'importo di aggiudicazione. Qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto, ai sensi dell'art. 120, comma 9 del Codice, la stazione appaltante può imporre all'appaltatore l'esecuzione alle stesse condizioni previste nel contratto originario. In tal caso l'appaltatore non può far valere il diritto alla risoluzione del contratto **(INTEGRAZIONE 20 % = B).**

Si applica la clausola di revisione dei prezzi ai sensi dell'articolo 60 del Codice **stimando una portata fino al 10% dell'importo a base di gara. (REVISIONE PREZZI 10%=C) (NON PREVISTA)**

Ai fini dell'art. 14, comma 4 del D.Lgs. 36/2023, il valore massimo stimato dell'appalto – somma di **(A) + (B) + C) Se c'è rev prezzi + Importo a base d'asta** è pari agli importi indicati nella tabella sottostante al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze che sono pari a €. 0,00.

	IMPORTO A BASE D'ASTA FINO AL 15/12/2024	(A) IMPORTO 30% AFFIANCAMENTO E COMPLETAMENTO GAMMA PRODOTTI (LISTINO)	(B) IMPORTO 20% INTEGRAZIONI	C) REVISIONE PREZZI 10%	TOTALE COMPLESSIVO (IMPORTO VALIDO AI FINI REGISTRAZIONE CIG)
Lotto unico	€ 90.000,00	€ 27.000,00	€ 18.000,00	€ 0,00	€ 135.000,00

3.2 REVISIONE DEI PREZZI (NON PREVISTA)

E' prevista la revisione dei prezzi di aggiudicazione a partire dalla seconda annualità di vigenza contrattuale.

I prezzi unitari indicati nell'offerta economica, sulla cui base è conseguita l'aggiudicazione, restano, quindi fissi ed immutati per i primi dodici mesi del contratto, decorsi i quali, su richiesta dell'operatore economico aggiudicatario, l'A.O.U. potrà procedere alla revisione prezzi, ai sensi dell'art. 60, comma del Codice, previa istruttoria condotta in contraddittorio tra l'A.O.U. e l'operatore economico aggiudicatario.

Ai fini della determinazione della variazione dei costi e dei prezzi, si utilizzano gli indici dei prezzi al consumo, dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi e gli indici delle retribuzioni contrattuali orarie elaborati dall'ISTAT, pertanto, il parametro di riferimento per la revisione sarà dato dall'applicazione dell'indice ISTAT FOI nazionale (l'indice dei prezzi di consumo per le famiglie di operai ed impiegati) con riferimento alla variazione media annua riferita al mese precedente la scadenza annuale del contratto.

La richiesta di revisione, corredata dalla documentazione giustificativa, dovrà essere inoltrata entro sessanta giorni dalla scadenza annuale del contratto.

La revisione prezzi può essere richiesta una sola volta per ciascuna annualità. L'impatto economico della revisione prezzi complessiva viene stimato nell'importo massimo del 10% del valore contrattuale per ciascun lotto.

Non saranno oggetto di revisione prezzi i canoni di noleggio (comprensivi di assistenza tecnica ed eventuali interfacciamenti) delle apparecchiature.

4. 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. 65 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. 67 e 68 del Codice.

5. REQUISITI GENERALI

Si procederà all'esclusione nel caso in cui ricorrano le cause di esclusione di cui all'art. 94 e 95 del Codice nonché nel caso in cui l'operatore economico abbia affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. del 2001 n. 165.

6. REQUISITI DI IDONEITA' PROFESSIONALE

E' richiesta l'iscrizione nel registro della 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.

7. SUBAPPALTO

I soggetti affidatari dei contratti possono affidare in subappalto le opere o i lavori, i servizi o le forniture compresi nel contratto, previa autorizzazione della stazione appaltante secondo le modalità previste dall'art. 119 del Codice dei Contratti.

8. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC ("NON DOVUTO")

I concorrenti effettuano, a pena di esclusione, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione per un importo pari a € _____,00 per il **Lotto 1**, secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 621 del 20 dicembre 2022 o successiva delibera pubblicata al seguente <https://www.anticorruzione.it/-/gestione-contributi-gara>.

[In caso di suddivisione in lotti] I concorrenti effettuano, a pena di esclusione, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione per un importo pari a € ...[inserire] secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 621 del 20 dicembre 2022 pubblicata al seguente <https://www.anticorruzione.it/-/gestione-contributi-gara>. Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella sottostante tabella:

Numero lotto	Importo contributo ANAC

La stazione appaltante accerta il pagamento del contributo mediante consultazione del Fascicolo virtuale dell'operatore economico ai fini dell'ammissione alla gara.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la stazione appaltante richiede, mediante soccorso istruttorio la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento. L'operatore economico che non adempia alla richiesta nel termine stabilito dalla stazione appaltante è escluso dalla procedura di gara per inammissibilità dell'offerta.

[o, in alternativa, se il pagamento del contributo non è dovuto]

Ai sensi dell'articolo 1, punto 2, della delibera ANAC numero 621 del 20 dicembre 2022 pubblicata al seguente <https://www.anticorruzione.it/-/gestione-contributi-gara>] gli operatori economici sono esentati dal pagamento del contributo in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione.

9. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI

L'offerta e la documentazione relativa devono essere redatte e trasmesse esclusivamente in formato elettronico, attraverso la piattaforma SINTEL entro e non oltre il termine perentorio delle ore _____ del _____ pena l'irricevibilità dell'offerta e, comunque, la non ammissione alla procedura.

Per ulteriori indicazioni e approfondimenti riguardanti il funzionamento, le condizioni di accesso ed utilizzo del sistema, nonché il quadro normativo di riferimento, si rimanda alla documentazione disponibile sul sito www.ariaspa.it.

Per ulteriori richieste di assistenza sull'utilizzo di Sintel si prega di contattare il Contact Center di ARIA S.p.A.

Si segnala, inoltre, che la stazione appaltante potrà procedere in qualsiasi momento a controlli e verifiche della veridicità e della completezza del contenuto delle dichiarazioni della documentazione presentata, richiedendo l'esibizione di documenti originali e dei certificati attestanti quanto dichiarato dai concorrenti.

Si rammenta che, ai sensi degli artt. 75 e 76 del DPR 445/2000, la falsa dichiarazione:

- a) comporta sanzioni penali;
- b) costituisce causa d'esclusione dalla partecipazione della procedura.

10. 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. 101 del Codice.

Ai fini della sanatoria, la stazione appaltante assegna 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.

In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'**esclusione** dalla procedura.

11. DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Il concorrente, con riferimento alla **Documentazione amministrativa**, dovrà predisporre i documenti di seguito elencati, da allegare a sistema nei relativi campi previsti.

Si prega di allegare tutta la documentazione amministrativa richiesta nei documenti di gara. I documenti dovranno essere allegati in un'unica cartella .zip (o equivalente) e firmati digitalmente, se non diversamente stabilito dalla documentazione di gara. La cartella .zip non dovrà essere firmata digitalmente.

Si precisa che le dichiarazioni firmate digitalmente sono valide anche senza l'allegazione di copia del documento di identità del dichiarante.

ALLEGATO A

Dovrà essere presentato il documento denominato "Allegato A", **sottoscritto con firma digitale** del legale rappresentante o persona munita di comprovati poteri di firma.

DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO - DGUE

Gli operatori economici devono generare la D.G.U.E. "Response" in formato xml a partire dalla "Request" messa a disposizione della Stazione Appaltante in documentazione di gara. Per farlo è possibile utilizzare il medesimo servizio messo a disposizione da CONSIP nel portale <https://www.acquistinretepa.it/espd-dgue/#!/start> .

PROCURA

Se l'offerta è sottoscritta da un soggetto diverso dal legale rappresentante, deve essere allegata copia informatica della documentazione attestante i poteri di firma del sottoscrittore con allegata dichiarazione sostitutiva sottoscritta digitalmente, resa ai sensi del DPR 445/2000, attestante la conformità all'originale.

2 DOCUMENTI RICHIESTI AI SENSI DELL'ART. 26 DEL D.LGS. n. 81 DEL 2008 E ss.mm.ii.

I seguenti documenti dovranno essere compilati e sottoscritti con firma digitale del legale rappresentante del concorrente o persona munita di comprovati poteri di firma:

MODU.STO3.0431 "Modulo per la verifica tecnico professionale mera fornitura": da compilare e sottoscrivere;

La documentazione è disponibile sul profilo di committente www.cittadellasalute.to.it nella parte denominata "Bandi di gara", S.C. Politiche e Gestione degli Acquisti - Documenti comuni.

PATTO DI INTEGRITÀ

Dovrà essere allegato il Patto di integrità, sottoscritto digitalmente dal legale rappresentante o da persona munita di comprovati poteri di firma.

CONTRIBUTO ANAC (NON DOVUTO)

Dovrà essere allegata copia informatica del documento attestante il versamento del contributo all'ANAC.

DICHIARAZIONE DI ACCETTAZIONE

Per concludere l'invio della documentazione amministrativa, l'impresa dovrà, pena l'impossibilità di partecipare alla procedura, dichiarare direttamente sulla piattaforma Sintel di accettare integralmente la documentazione di gara, i relativi allegati e tutti i termini e le condizioni ivi previste.

Nel caso in cui in caso siano allegati più file, questi devono essere inclusi in un'unica cartella compressa in formato .zip (o equivalente).

In tal caso dovrà essere firmata digitalmente esclusivamente la cartella compressa e non i singoli file.

12. DOCUMENTAZIONE TECNICA

Il concorrente dovrà inserire a Sistema la documentazione tecnica indicata nei paragrafi seguenti.

Tutti i file della documentazione tecnica devono essere inclusi in un'unica cartella compressa in formato .zip (o equivalente).

Attenzione!!! solo la cartella compressa dovrà essere firmata digitalmente e non i singoli file.

DOCUMENTO N.1

Scheda tecnica dei prodotti offerti, redatta in lingua italiana, completa di tutte le caratteristiche richieste ed altre informazioni utili per la valutazione qualitativa dei prodotti.

DOCUMENTO N.2

Dichiarazione di conformità UE redatta dal fabbricante o certificazione redatta dall'organismo Notificato ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 del 05/04/2017 e della classe di appartenenza del dispositivo, si precisa che nella dichiarazione devono essere indicati specificamente i dispositivi oggetto della fornitura, non sono accettate le dichiarazioni dei rivenditori

Nel caso in cui durante il periodo contrattuale la Certificazione CE dovesse avere scadenza inferiore al periodo contrattuale, la ditta si impegna sin d'ora a produrre l'aggiornamento della CERTIFICAZIONE, fermo restando che ogni eventuale problematica che dovesse insorgere legata alla mancata validità della Certificazione CE in corso di fornitura sarà attribuibile, in ogni caso, alla ditta affidataria; inoltre, la ditta dovrà trasmettere l'aggiornamento della

Certificazione CE a questa Azienda.

DOCUMENTO N.3

All. B – schema offerta economica priva di prezzi.

DOCUMENTO N.4

Dichiarazione attestante che l'impresa è Casa Produttrice OVVERO Dichiarazione che l'impresa è attuale distributrice in **esclusiva** dei prodotti richiesti e da cui risultino indicati l'ambito territoriale di vendita di propria competenza e l'esclusione alla vendita diretta da parte della Casa Produttrice e di qualsiasi altro soggetto intermediario (importatori etc.). La presente dovrà essere obbligatoriamente corredata da dichiarazione da parte della Casa Produttrice comprovante la concessione del mandato di esclusività alla vendita in corso di validità.

Nel caso in cui in caso siano allegati più file, questi devono essere inclusi in un'unica cartella compressa in formato .zip (o equivalente).

In tal caso dovrà essere firmata digitalmente esclusivamente la cartella compressa e non i singoli file.

13. OFFERTA ECONOMICA

Il concorrente dovrà inserire a Sistema l'offerta economica, come indicato di seguito:

1. indicare a Sistema, nell'apposito campo "Offerta economica", l'importo complessivo netto offerto per il periodo di durata contrattuale – espresso in Euro, al netto di imposte e oneri fiscali, utilizzando un massimo di cinque cifre decimali separate dalla virgola (non deve essere utilizzato alcun separatore delle migliaia). L'importo indicato a sistema deve corrispondere all'importo complessivo netto offerto per il periodo di durata contrattuale **indicato nell'allegato denominato "ALLEGATO B offerta economica". In caso di discordanza, sarà considerato valido l'importo complessivo proposto nell'allegato denominato "ALLEGATO B".**
2. indicare a Sistema, nell'apposito campo "**di cui costi della sicurezza derivanti da interferenza**", il valore zero.
3. indicare a Sistema, nell'apposito campo "**di cui costi del personale**" il valore zero.
4. Indicare a sistema, nell'apposito campo "**di cui costi della sicurezza afferenti l'attività svolta dall'operatore economico**", il valore zero.
5. allegare a Sistema, nell'apposito campo denominato "ALLEGATO B", il modello denominato "ALLEGATO B", allegato alla presente richiesta d'offerta. Il predetto modello di documento deve essere scaricato salvandolo sul proprio personal computer e, previa compilazione in lingua italiana, deve essere convertito in formato pdf e firmato digitalmente.

Si precisa che sarà esclusa l'offerta che preveda un importo superiore alla base d'asta predeterminata di cui all'articolo 2.

14. SVOLGIMENTO DELLA PROCEDURA, AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

Allo scadere del termine fissato per la presentazione dell'offerta, la stessa è acquisita definitivamente dal Sistema .

La stazione appaltante procederà, operando attraverso il Sistema, allo svolgimento delle seguenti attività

- a. apertura della busta telematica contenente la documentazione amministrativa.
- b. Verifica della documentazione presentata e dei prescritti requisiti.
- c. (eventualmente) attivare la procedura di soccorso istruttorio

Al termine delle operazioni sopra descritte, si procederà all'apertura della busta telematica contenente la documentazione tecnica presentata.

La stazione appaltante procederà ad aprire la busta telematica contenente l'offerta economica.

Il contratto sarà stipulato mediante corrispondenza, secondo l'uso del commercio.

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

Sono a carico dell'aggiudicatario anche tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse relative alla stipulazione del contratto.

Ai sensi dell'art. 18, comma 10, del Codice, al momento della stipula del contratto l'appaltatore dovrà assolvere una tantum l'imposta di bollo, il cui valore è individuato dall'Allegato I.4.

15. CAUZIONE DEFINITIVA

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. 117 del Codice.

16. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente in via esclusiva il Foro di Torino , rimanendo

espressamente esclusa la competenza arbitrale.

17. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti sono trattati e conservati ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 recante il "Codice in materia di protezione dei dati personali" e ss mm e ii, del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/21 e dei relativi atti di attuazione secondo quanto riportato nell'apposita scheda informativa presente al seguente link:

https://www.cittadellasalute.to.it/images/stories/area_utenti/privacy/2018/inf_privacy_fornitori.pdf .

18. NOMINA DEL RESPONSABILE TRATTAMENTO DATI PERSONALI

Nel caso in cui l'affidamento dell'appalto comporti, per la sua esecuzione, il trattamento di dati personali, il Fornitore verrà nominato Responsabile del trattamento ai sensi dell'art. 28 del Regolamento UE n. 2016/679, e di conseguenza autorizzato a trattare i dati personali necessari per l'esecuzione delle attività oggetto del contratto, impegnandosi ad effettuare, per conto dell'Amministrazione (Titolare del trattamento), le sole operazioni necessarie per l'esecuzione del contratto, nei limiti delle finalità ivi specificate, nel rispetto del Codice Privacy, del Regolamento UE e delle istruzioni fornite da parte del Titolare.

A tal fine l'aggiudicatario si impegna a stipulare, al momento del perfezionamento del contratto, specifico accordo che regolamenti le modalità del trattamento dei dati da parte del Responsabile, secondo lo schema pubblicato sul profilo di committente www.cittadellasalute.to.it nella parte denominata Bandi di gara, S.C. Politiche e Gestione degli Acquisti, Documenti comuni.