







PIANO NAZIONALE DI RIPRESA E RESILIENZA (PNRR) MISSIONE 4 "Istruzione e Ricerca" COMPONENTE 2 "Dalla ricerca all'impresa" INVESTIMENTO 1.3 "PARTENARIATI ESTESI"

Finanziato dall'Unione Europea - NexGenerationEU

Partenariato Esteso INF-ACT - One Health Basic and Translational Research Actions

Addressing Unmet

Needs on Emerging Infectious Diseases
Codice progetto MUR: PE00000007 - CUP UNINA: E63C22002020007

Avviso di consultazione preliminare di mercato ex art. 77 del d.lgs. n. 36/2023 per l'intervento relativo alla fornitura di un "Analizzatore Cellulare Spettrale"

PREMESSA

Il presente avviso è volto a verificare la sussistenza dei presupposti che consentono, ai sensi dell'art. 76, co. 2 l. b) del d.lgs. n. 36/2023, il ricorso alla procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara, con affidamento ad operatore economico determinato.

L'avviso è finalizzato esclusivamente ad un'indagine conoscitiva, svolta in ossequio ai principi di trasparenza, massima partecipazione e concorrenza, non vincolante per il Dipartimento di Medicina Molecolare e Biotecnologie Mediche dell'Università degli Studi di Napoli Federico II, che si riserva di sospendere, modificare e/o annullare la stessa procedura di indagine e/o di non dare seguito alla successiva procedura di acquisto.

Il Dipartimento intende procedere all'acquisto di un nuovo "Analizzatore Cellulare Spettrale" per svolgere in maniera adeguata e all'avanguardia la ricerca scientifica oggetto del progetto "Partenariato Esteso INF-ACT - One Health Basic and Translational Research Actions Addressing Unmet Needs on Emerging Infectious Diseases" Codice progetto MUR: PE00000007 - CUP UNINA: E63C22002020007.

OGGETTO

L'intervento ha ad oggetto la fornitura di un "Analizzatore Cellulare Spettrale". Lo strumento in questione è un citometro spettrale unico sul mercato, in grado di fornire informazioni su molteplici parametri sia fisici che biochimici e molecolari su campioni biologici. In particolare, è uno strumento che possiede un'elevata sensibilità soprattutto nella rivelazione di popolazioni rare e poco espresse.

Inoltre, un'altra caratteristica peculiare dell'analizzatore spettrale è quella di essere dotato di un programma automatico che consente l'identificazione dell'autofluorescenza e quindi è molto utile per identificare e analizzare sottoinsiemi cellulari con diversa autofluorescenza portando ad un aumento della risoluzione del segnale in diversi canali di fluorescenza.

Inoltre, l'analizzatore spettrale è dotato di un autocampionatore di serie che consente di effettuare operazioni walk-away con delle unità di miscelazione a temperatura controllata, per mantenere le cellule in sospensione durante l'acquisizione ed a temperatura costante. I campioni, contenuti in tubi da 5 ml e in piastre da 96-384 pozzetti anche con diverso formato, vengono caricati automaticamente dall'autocampionatore provvisto di sistema di raffreddamento per prevenire la degradazione del campione stesso. Differenti programmi di lavaggio del probe di acquisizione tra un campione e l'altro, garantiscono la riduzione del carry over e delle cross contaminazioni. Il processo automatico di caricamento, lavaggio del probe e acquisizione dei campioni, contribuisce all'accelerazione dell'analisi dei dati e della produzione di risultati.

Lo strumento è anche dotato della funzione di spegnimento automatico dello strumento essendo dotato di tubi contenenti fluido di risciacquo in slot aggiuntivi sul campionatore automatico in modo che le misurazioni dei campioni possano essere eseguite durante la notte senza problemi. Questo facilita notevolmente il lavoro degli sperimentatori in quanto consente di leggere molti più campioni prolungando la lettura anche al di fuori dell'orario di lavoro.

Altra caratteristica peculiare di questo strumento è che utilizza un reticolo, anziché i prismi, in modo da ottenere una dispersione più uniforme dell'emissione raccolta attraverso i suoi sensori e quindi di ottenere dati più precisi.

Lo strumento può essere anche aggiornato con 7 laser spazialmente separati (aggiornamento aggiuntivo con laser da 320 nm e 808 nm, max. 184 canali di fluorescenza) che offrono la flessibilità necessaria per adattarsi rapidamente alle richieste scientifiche future. Tali caratteristiche rendono questo strumento unico sul mercato.

Le caratteristiche tecnico funzionali idonee a soddisfare le esigenze del Dipartimento sono riportate nell'elaborato tecnico allegato al presente avviso (All. 1) predisposto dal RUP supportato dalla Commissione tecnica nominata con DD 175 del 29/12/2023.









LUOGO

La strumentazione oggetto dell'intervento dovrà essere consegnata e installata presso Dipartimento di Medicina Molecolare e Biotecnologie Mediche - Via Sergio Pansini, 5 Edificio 19A 2º piano – Napoli - 80131

TEMPI DI CONSEGNA DELLA FORNITURA

In ottemperanza alle strette richieste di sviluppo temporale del progetto si richiede che la consegna e l'installazione della strumentazione oggetto di acquisto avvenga entro 60 giorni decorrenti dalla sottoscrizione del contratto (o dal verbale di esecuzione anticipata, ai sensi degli artt. 17 co. 8, 9 e 50 co. 6 del d. lgs. 36/2023 s.m.i., e dall'art. 8 della l. 11 settembre 2020 n. 120, di conversione in legge, con modificazioni, del d.l. 16 luglio 2020 n. 76).

RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Il Responsabile Unico del Procedimento, ai sensi dell'art. 31 del d.lgs. 18 aprile 2016, n. 50 (vigente alla data di adozione dell'atto di nomina), è la Dott.ssa Annunziata Albanese, in servizio presso il Dipartimento di Medicina Molecolare e Biotecnologie Mediche, in qualità di Capo Ufficio dei processi contabili nominata con Decreto del Direttore n. 174 del 29/12/2023.

COMMISSIONE TECNICA A SUPPORTO DEL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Nominata con Decreto del Direttore n. 175 del 29/12/2023 e composta da: Prof. Giuseppe Matarese, Prof. Alfredo Nicosia, Prof. Mario Galgani.

IMPORTO STIMATO DELL'INTERVENTO

L'importo stimato presunto per l'intervento in oggetto è pari complessivamente ad euro 300.000,00 oltre IVA come per legge.

Non ci sono costi derivanti da rischi interferenti.

REQUISITI

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono presentare manifestazione di interesse, purché in possesso dei requisiti di seguito prescritti:

Requisiti di ordine generale

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, secondo le disposizioni dell'art. 65 del Codice, possono presentare manifestazione di interesse, purché in possesso dei requisiti di seguito prescritti:

- a) insussistenza dei motivi di esclusione di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, dell'art. 53, co. 16 ter, del d. lgs. 165/2001, nonché ricorrenza degli ulteriori requisiti di seguito indicati;
- **b)** il rispetto, a pena di esclusione, al momento della presentazione dell'offerta, degli obblighi in materia di lavoro delle persone con disabilità di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68, ai sensi art. 94, comma 5, lettera b) del Codice e dell'articolo 47 del D.L. 77/2021, convertito con legge 108/2021;
- c) la produzione, a pena di esclusione, da parte degli operatori economici che occupano oltre cinquanta dipendenti, al momento della presentazione dell'offerta, di copia dell'ultimo rapporto periodico sulla situazione del personale maschile e femminile redatto ai sensi dell'articolo 46, decreto legislativo n. 198 del 2006, con attestazione della sua conformità a quello eventualmente già trasmesso alle rappresentanze sindacali aziendali e ai consiglieri regionali di parità ovvero, in mancanza, con attestazione della sua contestuale trasmissione alle rappresentanze sindacali aziendali e alla consigliera e al consigliere regionale di parità (articolo 47, comma 3 del decreto legge n. 77 del 2021 convertito in L.108/2021 e Decreto Interministeriale Ministro Lavoro e Politiche Sociali e dalla Ministra delle Pari Opportunità e della Famiglia del 29 marzo 2022).
- d) la produzione, a pena di esclusione, da parte degli operatori economici che occupano un numero di dipendenti pari o superiore a quindici e non superiore a cinquanta, entro sei mesi dalla conclusione del contratto, una relazione di genere sulla situazione del personale maschile e femminile in ognuna delle professioni, di cui all'articolo 47, comma 3 del decreto-legge n. 77 del 2021;
- e) l'assunzione dell'impegno, al momento della presentazione dell'Offerta, in caso di aggiudicazione del contratto, di assicurare:
- una quota pari al 30% delle assunzioni necessarie per l'esecuzione del contratto o per la realizzazione di attività ad esso connesse o strumentali sia all'occupazione femminile sia all'occupazione giovanile. Ciò in attuazione delle previsioni di cui all'articolo 47, comma 4 del decreto legge n. 77 del 2021, nonché del Decreto ministeriale della Presidenza del Consiglio dei Ministri, Dipartimento delle pari opportunità, del 7 dicembre 2021 (Adozione delle linee guida volte a favorire la pari opportunità di genere e generazionali, nonché l'inclusione lavorativa delle persone con disabilità nei contratti pubblici finanziati con le risorse del PNRR e del PNC), pubblicato nella Gazzetta Ufficiale del 30 dicembre 2021, n. 309;
- f) gli operatori economici che occupano un numero di dipendenti pari o superiore a quindici e non superiore a cinquanta, a pena di esclusione, non devono aver omesso, nei dodici mesi precedenti al termine di presentazione dell'offerta, di produrre alla stazione appaltante di un precedente contratto, finanziato in tutto o in parte con i fondi del PNRR o del PNC, la relazione di cui all'art. 47, comma 3 del Decreto Legge n. 77 del 2021;
- g) l'assunzione dell'impegno, a pena di esclusione, al momento della presentazione dell'offerta, ad osservare gli obblighi specifici del PNRR, tra cui il principio di non arrecare un danno significativo agli obiettivi ambientali c.d. "DO NOT SIGNIFICAT HARM" (DNSH), ai sensi dell'articolo 17 del Regolamento UE 2020/852del Parlamento Europeo e del Consiglio del 18 giugno 2020 nonché del principio del contributo all'obiettivo climatico.









Si fa presente che in considerazione di quanto previsto nella Guida operativa per il rispetto del principio di non arrecare danno significativo all'ambiente (cd. DNSH) (circolare RGS n. 33 del 13 ottobre 2022), al momento della presentazione dell'offerta, verrà richiesta la compilazione della Scheda 3 - Acquisto, Leasing e Noleggio di computer e apparecchiature elettriche ed elettroniche - necessaria ai fini della verifica preliminare dei criteri tassonomici in essa contenuti. Sarà richiesta, subito dopo l'aggiudicazione e prima della stipula del contratto, la presentazione della documentazione attestante le dichiarazioni rese nella "Scheda 3", che sarà oggetto di valutazione da parte della stazione appaltante. In assenza di tale documentazione o qualora non sia ritenuta conforme, non si procederà alla stipula del contratto.

TITOLARE EFFETTIVO

Il concorrente è tenuto a fornire i dati necessari per l'identificazione del titolare effettivo dell'operatore economico medesimo (di cui all'art. 20 del d.lgs. 231/2007) – vedi decreto MEF del 11.03.2022, n. 55.

Inoltre, il concorrente ed il titolare effettivo sono tenuti a dichiarare l'assenza di situazioni di conflitto, anche potenziale, di interessi in relazione alla presente procedura e ad impegnarsi, qualora tale situazione dovesse verificarsi in un momento successivo, a darne tempestiva comunicazione alla stazione appaltante.

Requisiti di idoneità

h) iscrizione al Registro delle Imprese presso la CCIAA per attività identica/analoga a quella in oggetto.

Il concorrente non stabilito in Italia: iscrizione in uno dei registri professionali o commerciali degli altri Stati membri di cui all'allegato II.11 del Codice.

Ai fini della comprova, l'iscrizione nel Registro è acquisita d'ufficio dalla stazione appaltante tramite il FVOE.

Gli operatori stabiliti in altri Stati membri caricano nel fascicolo virtuale i dati e le informazioni utili alla comprova del requisito, se disponibili.

In caso di raggruppamento temporaneo, consorzio, consorzio GEIE o di imprese aderenti a contratto di rete, il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane deve essere posseduto:

- da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
- da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica

Requisiti di capacità economica-finanziaria:

I requisiti di capacità economica e finanziaria sono rappresentati da:

i) Fatturato globale minimo nel triennio riferito complessivamente agli ultimi 3 esercizi finanziari (2020 – 2021 – 2022) pari ad euro 600.000,00 IVA esclusa.

La comprova del requisito è fornita mediante uno dei seguenti documenti:

- per le società di capitali mediante bilanci, o estratti di essi, approvati alla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte corredati della nota integrativa;
- per gli operatori economici costituiti in forma d'impresa individuale ovvero di società di persone mediante copia del Modello Unico o la Dichiarazione IVA;
- dichiarazione resa, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000, dal soggetto o organo preposto al controllo contabile della società ove presente (sia esso il Collegio sindacale, il revisore contabile o la società di revisione), attestante la misura (importo) e la tipologia (causale della fatturazione) del fatturato dichiarato in sede di partecipazione.

Ove le informazioni sui fatturati non siano disponibili, per le imprese che abbiano iniziato l'attività da meno di 3 anni, il requisito di fatturato devono essere rapportati al periodo di attività.

In caso di raggruppamento temporaneo, consorzio, consorzio GEIE o di imprese aderenti a contratto di rete il requisito del fatturato globale deve essere soddisfatto nel suo complesso e posseduto dal raggruppamento temporaneo nel complesso.

Requisiti di capacità tecnica e professionale:

I) Esecuzione avvenuta nell'ultimo triennio (inteso quale triennio antecedente a far data dal mese precedente alla pubblicazione dell'avviso di consultazione preliminare), presso almeno un cliente finale europeo di una fornitura analoga all'oggetto dell'appalto di importo minimo pari a €300.000,00 IVA esclusa. Tale requisito è richiesto al fine di garantire la selezione di un operatore economico in possesso delle risorse umane e tecniche e dell'esperienza necessarie per eseguire l'appalto con un adeguato standard di qualità.

La comprova del requisito è fornita nei termini che seguono.

In caso di forniture prestati a favore di pubbliche amministrazioni o enti pubblici mediante una delle seguenti modalità:

- originale firmato digitalmente dal sottoscrittore, o copia conforme firmata digitalmente dal concorrente, dei certificati rilasciati dall'amministrazione/ente contraente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione; In caso di forniture prestati a favore di committenti privati, mediante una delle seguenti modalità:
- originale firmato digitalmente dal sottoscrittore o copia autentica informatica dei certificati rilasciati dal committente privato, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione.

ESIGENZE FUNZIONALI E PRESTAZIONALI









Si rimanda all'elaborato tecnico allegato al presente avviso.

MOTIVAZIONE DELLA PUBBLICAZIONE DELL'AVVISO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO

Alla luce del fabbisogno individuato e delle caratteristiche tecnico-prestazionali descritte nell'elaborato tecnico, è stata effettuata una preliminare verifica sul mercato di riferimento, all'esito della quale è emersa la presenza nel settore di un unico operatore idoneo a fornire la strumentazione scientifica in oggetto, nel rispetto delle citate caratteristiche tecniche. Al fine di accertare l'effettiva infungibilità del bene richiesto e, conseguentemente, di valutare la possibilità di esperire una procedura negoziata senza pubblicazione del bando ai sensi dell'articolo 76 comma 2 lettera b) del d.lgs. 36/2023, il RUP ha ritenuto opportuno fare riferimento, oltre che ai principi desumibili dal citato decreto, anche agli indirizzi formulati dall'ANAC, nelle Linee Guida n. 8, approvate con determinazione n. 950 del 13 settembre 2017, relative al "Ricorso a procedure negoziate senza previa pubblicazione di un bando nel caso di forniture e servizi ritenuti infungibili", in quanto – fermo il disposto dell'articolo 225 comma 16 del d.lgs. 36/2023 - ha reputato che l'applicazione di tali indirizzi di garanzia per il rispetto dei principi concorrenza, di imparzialità, di non discriminazione, di pubblicità e trasparenza, di proporzionalità di cui, in particolare, all'articolo 3 del Codice dei Contratti pubblici.

In proposito, si evidenzia che le Linee Guida ANAC n. 8, chiariscono che nelle situazioni in cui la stazione appaltante ritiene che un certo fabbisogno possa essere soddisfatto unicamente mediante l'acquisto di beni o servizi infungibili è necessario rivolgersi al mercato, attraverso adeguate consultazioni preliminari, per verificare quali siano le soluzioni effettivamente disponibili per soddisfare l'interesse pubblico per il quale si procede. Le consultazioni sono, infatti, preordinate a superare eventuali asimmetrie informative, consentendo alla stazione appaltante di conoscere se determinati beni o servizi hanno un mercato di riferimento, le condizioni di prezzo mediamente praticate, le soluzioni tecniche disponibili, l'effettiva esistenza di più operatori economici potenzialmente interessati alla produzione e/o distribuzione dei beni o servizi in questione.

Alla luce di quanto premesso, il Dipartimento di Medicina Molecolare e Biotecnologie Mediche, con la pubblicazione del presente avviso, intende procedere ad una consultazione preliminare di mercato, ai sensi dell'art. 77 del d.lgs. n. 36/2023 ss.mm.ii., per verificare se siano presenti sul mercato di riferimento operatori economici che dispongano del know-how e dell'organizzazione aziendale e tecnica idonea ad effettuare la fornitura richiesta, con caratteristiche identiche, similari o equivalenti al prodotto in oggetto, secondo gli standard prestazionali riportati nell'elaborato tecnico allegato.

Pertanto, gli operatori economici che ritengano di produrre e/o commercializzare prodotti aventi caratteristiche identiche, similari o equivalenti a quelli richiesti, che soddisfino i requisiti tecnici di cui all'elaborato tecnico allegato, dovranno far pervenire, entro le ore 12.00 del 15/02/2024, all'indirizzo PEC dip.medic.molecol.biotecmedic@pec.unina.it, la documentazione di seguito riportata:

- a) Manifestazione di interesse, DGUE, Modello C, Modello D Dichiarazione sostitutiva finalizzata alla verifica di cui al D. Lgs. 159/2011 e s.m.i., Atto d'impegno, redatti secondo i facsimile modelli allegati al presente avviso, debitamente sottoscritti dal legale rappresentante o da chi ha il potere di impegnare l'impresa e corredati da fotocopia di un valido documento d'identità del sottoscrittore;
- b) Scheda tecnica dei prodotti, in lingua italiana (o, qualora indisponibile, in lingua inglese);
- c) Dichiarazione, esplicativa e dettagliata, attestante l'equivalenza funzionale e prestazionale dei prodotti forniti;
- d) Eventuali studi scientifici, prove tecniche e qualsiasi materiale e documentazione a comprova della dichiarata equivalenza funzionale;

MODALITA' DI TRASMISSIONE DELLA MANIFESTAZIONE DI INTERESSE

La manifestazione di interesse, redatta secondo il fac-simile modello allegato, e l'ulteriore documentazione di cui alle precedenti lettere da a) a d), dovrà essere trasmessa all'indirizzo dip.medic.molecol.biotecmedic@pec.unina.it, entro le ore 12.00 del 15/02/2024.

Le manifestazioni d'interesse presentate oltre il suddetto termine non saranno prese in considerazione ai fini della presente consultazione di mercato.

All'esito della presente consultazione preliminare di mercato, il Dipartimento di Medicina Molecolare e Biotecnologie Mediche potrà valutare l'opportunità di procedere ai sensi dell'art. 76, co. 2 l. b) del d.lgs. 36/2023.

Ai fini della massima diffusione e pubblicità del presente avviso, lo stesso, verrà pubblicato sul sito internet dell'Università degli Studi di Napoli Federico II, al seguente indirizzo: www.unina.it/ateneo/gare/consultazione-preliminare-mercato, per un periodo di 15 giorni, nonché, ai fini della massima diffusione e pubblicità, osservando i medesimi oneri pubblicitari previsti dal codice dei contratti pubblici per le procedure aperte di importo pari o superiore alle soglie comunitarie.

Nel rispetto del GDPR Regolamento Europeo sulla Privacy n. 679/2018 e del Decreto legislativo 10 agosto 2018, n. 101 (Disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE (regolamento generale sulla protezione dei dati), si informa che i dati raccolti saranno utilizzati esclusivamente per le finalità connesse alla gestione della procedura in oggetto, anche con l'ausilio di mezzi informatici. L'invio della manifestazione di interesse presuppone l'esplicita autorizzazione al trattamento dei dati e la piena accettazione delle disposizioni del presente avviso.









Entro la data 08/02/2024, potranno essere richieste eventuali informazioni e/o chiarimenti all'indirizzo PEC: dip.medic.molecol.biotecmedic@pec.unina.it;

La presentazione di una manifestazione di interesse non dà diritto ad alcun compenso o rimborso.

In ogni caso, la partecipazione alla presente consultazione non determina aspettative, né diritto alcuno e non rappresenta invito a proporre offerta, né impegna, a nessun titolo, l'Amministrazione nei confronti degli operatori interessati, restando altresì fermo che l'eventuale acquisizione dei prodotti oggetto della presente consultazione è subordinata all'apposita procedura che sarà attivata ai sensi del d.lgs. n. 36/2023 ss.mm.ii..

Dell'esito della presente consultazione preliminare di mercato verrà data notizia sul sito istituzionale di Ateneo, all'indirizzo: www.unina.it/ateneo/gare/consultazione-preliminare-mercato

TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi dell'art. 13 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 (nel seguito anche "Regolamento UE" o "GDPR"), l'Amministrazione fornisce le seguenti informazioni sul trattamento dei dati personali.

Finalità del trattamento

- I dati forniti dai concorrenti vengono raccolti e trattati dall'Amministrazione per verificare la sussistenza dei requisiti richiesti dalla legge ai fini della partecipazione alla gara e, in particolare, ai fini della verifica delle capacità amministrative e tecnico economiche di tali soggetti, nonché ai fini dell'aggiudicazione, in adempimento di precisi obblighi di legge derivanti dalla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica;
- I dati forniti dal concorrente aggiudicatario vengono acquisiti dall'Amministrazione ai fini della stipula del Contratto e, per l'adempimento degli obblighi legali ad esso connessi, oltre che per la gestione ed esecuzione economica ed amministrativa del contratto stesso.
- Tutti i dati acquisiti dall'Amministrazione potranno essere trattati anche per fini di studio e statistici nel rispetto e delle norme previste dal Regolamento UE.

Base giuridica e natura del conferimento

Il Concorrente è tenuto a fornire i dati all'Amministrazione, in ragione degli obblighi legali derivanti dalla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica. Il rifiuto di fornire i dati richiesti dall'Amministrazione potrebbe determinare, a seconda dei casi, l'impossibilità di ammettere il concorrente alla partecipazione alla gara o la sua esclusione da questa o la decadenza dall'aggiudicazione, nonché l'impossibilità di stipulare il contratto.

Natura dei dati trattati

I dati oggetto di trattamento per le finalità sopra specificate, sono della seguente natura: i) dati personali comuni (es. anagrafici e di contatto); ii) dati relativi a condanne penali e a reati (cd. "giudiziari") di cui all'art. 10 Regolamento UE, limitatamente al solo scopo di valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa applicabile ai fini della partecipazione alla gara e dell'aggiudicazione. Non vengono, invece, richiesti i dati rientranti nelle "categorie particolari di dati personali" (cd. "sensibili"), ai sensi, di cui all'art. 9 Regolamento UE.

Modalità del trattamento dei dati

Il trattamento dei dati verrà effettuato dall'Amministrazione in modo da garantirne la sicurezza e la riservatezza necessarie e potrà essere attuato mediante strumenti manuali, cartacei, informatici e telematici idonei a trattare i dati nel rispetto delle misure di sicurezza previste dal Regolamento UE.

Ambito di comunicazione e di diffusione dei dati

I dati potranno essere:

- trattati dal personale dell'Amministrazione che cura il procedimento di gara e l'esecuzione del Contratto, dal personale di altri uffici della medesima che svolgono attività inerenti, nonché dagli uffici che si occupano di attività per fini di studio e statistici:
 - comunicati a collaboratori autonomi, professionisti, consulenti, che prestino attività di consulenza o assistenza all'Amministrazione in ordine al procedimento di gara ed all'esecuzione del Contratto, anche per l'eventuale tutela in giudizio, o per studi di settore o fini statistici;
 - comunicati ad eventuali soggetti esterni, facenti parte delle Commissioni di aggiudicazione e di collaudo che verranno di volta in volta costituite;
 - comunicati ad altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara nei limiti consentiti ai sensi della legge 7 agosto 1990, n. 241;
 - comunicati all'Autorità Nazionale Anticorruzione, in osservanza a quanto previsto dalla Determinazione AVCP n. 1 del 10/01/2008.

I dati potrebbero essere trasferiti ad un'organizzazione internazionale, in adempimento di obblighi di legge; in tal caso il trasferimento avverrà nel rispetto delle prescrizioni del Regolamento UE.









Periodo di conservazione dei dati

Il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dalla conclusione dell'esecuzione del Contratto, in ragione delle potenziali azioni legali esercitabili. Inoltre, i dati potranno essere conservati, anche in forma aggregata, per fini di studio o statistici nel rispetto degli artt. 89 del Regolamento UE.

Processo decisionale automatizzato

Nell'ambito della fase di gara, non è presente alcun processo decisionale automatizzato.

Diritti del concorrente/interessato

Per "interessato" si intende qualsiasi persona fisica i cui dati sono trasferiti dal concorrente all'Amministrazione.

All'interessato vengono riconosciuti i diritti di cui agli artt. da 15 a 23 del Regolamento UE. In particolare, l'interessato ha il diritto di: i) ottenere, in qualunque momento la conferma che sia o meno in corso un trattamento di dati personali che lo riguardano; ii) il diritto di accesso ai propri dati personali per conoscere: la finalità del trattamento, la categoria di dati trattati, i destinatari o le categorie di destinatari cui i dati sono o saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi o i criteri utilizzati per determinare tale periodo; iii) il diritto di chiedere, e nel caso ottenere, la rettifica e, ove possibile, la cancellazione o, ancora, la limitazione del trattamento e, infine, può opporsi, per motivi legittimi, al loro trattamento; iv) il diritto alla portabilità dei dati che sarà applicabile nei limiti di cui all'art. 20 del regolamento UE.

Se in caso di esercizio del diritto di accesso e dei diritti connessi, la risposta all'istanza non perviene nei termini di legge e/o non è soddisfacente, l'interessato potrà far valere i propri diritti innanzi all'autorità giudiziaria o rivolgendosi al Garante per la protezione dei dati personali mediante apposito reclamo, ricorso o segnalazione.

Le informazioni complete, relative al trattamento dei dati personali raccolti, sono riportate sul sito dell'Ateneo: http://www.unina.it/ateneo/statuto-e-normativa/privacy.

Titolare del trattamento e Responsabile della Protezione dei dati

Titolare del trattamento è Dipartimento di Medicina Molecolare e Biotecnologie Mediche, nelle persone del Direttore del Dipartimento di Medicina Molecolare e Biotecnologie Mediche, in relazione alle specifiche competenze. Esclusivamente per problematiche inerenti ad un trattamento non conforme ai propri dati personali, è possibile contattare il Titolare inviando una email al seguente indirizzo: dip.medic.molecol.biotecmedic@pec.unina.it; oppure al Responsabile della Protezione dei Dati: rpd@unina.it; PEC: rpd@pec.unina.it. Per qualsiasi altra istanza relativa al procedimento in questione è possibile inviare una pec a dip.medic.molecol.biotecmedic@pec.unina.it.

Consenso al trattamento dei dati personali

Acquisite le sopra riportate informazioni, con la presentazione dell'offerta e/o la sottoscrizione del Contratto, il legale rappresentante pro tempore del Concorrente/aggiudicatario prende atto ed acconsente espressamente al trattamento come sopra definito dei dati personali, anche giudiziari, che lo riguardano.

Il concorrente si impegna ad adempiere agli obblighi di informativa e di consenso, ove necessario, nei confronti delle persone fisiche (Interessati) di cui sono forniti dati personali nell'ambito della procedura di affidamento, per quanto concerne il trattamento dei loro dati personali, anche giudiziari, da parte dell'Amministrazione per le finalità sopra descritte.

ALLEGATI:

- Disciplinare tecnico (All. 1);
- Facsimile modello Manifestazione di interesse (All. 2);
- DGUE (All. 3)
- Facsimile modello dichiarazioni societarie Modello C (All. 4);
- Facsimile Modello D (All. 5).
- Atto di impegno (All. 6)
- Scheda DNSH n. 3 (All. 7)