

PNRR Missione 4, Componente 2, Investimento 1.4 "Potenziamento strutture di ricerca e creazione di "campioni nazionali di R&S" su alcune Key Enabling Technologies"
Iniziativa finanziata dall'Unione europea - NextGenerationEU.
National Center for Gene Therapy and Drugs based on RNA Technology
Sviluppo di terapia genica e farmaci con tecnologia a RNA
Codice progetto MUR: CN00000041 – CUP UNINA: E63C22000940007

AVVISO DI CHIARIMENTI N° 2

Procedura negoziata senza bando con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi degli artt. 50 comma 1 lett. e) e 108 comma 1 del D.lgs. n. 36/2023 s.m.i. avente ad oggetto la "Fornitura di una piattaforma Software per esecuzione e progettazione di attività didattiche in ambiente extended reality del Laboratorio Pharmatech-XR, a Servizio della Pharmatech Academy", di seguito denominata Piattaforma SOFTWARE PharmaTech-XR. - CUP: E63C22000940007 - CUI: F00876220633202400036 – CIG: B5CA9E2C62 - Numero RDO MEPA: 5059757

Sono pervenuti a questa Amministrazione i quesiti relativi alla procedura negoziata senza bando di cui in oggetto, che si riportano nel seguito, con le risposte a cura del Responsabile Unico del Progetto.

Quesito n.° 3

*"Spett.le Stazione Appaltante,
nel caso NON si intenda ricorrere ad AVVALIMENTO ne fornire AVVALIMENTO a un concorrente, cosa occorre scrivere all'interno del documento? Si riporta a seguire l'estratto del documento.*

SI IMPEGNA

ai sensi dell'art. 104, comma 4 lett. c) del Codice, verso il concorrente e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse necessarie di cui è carente il concorrente di seguito indicate:

-----;

DICHIARA:

- *che nei propri confronti non sussistono le condizioni di cui agli art. 94 e 95 del D.lgs. 36/2023.*

(solo eventuale)

- *di essere in possesso dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 78/2010, conv. in l. 122/2010)*

oppure (vedi nota 1)

- *di aver presentato domanda di autorizzazione ai sensi dell'art. 1 comma 3 del d.m. 14.12.2010 con allegata copia dell'istanza di autorizzazione inviata al Ministero.*

Si ricorda che l'invio di tale documento, firmato digitalmente, è OBBLIGATORIO e non facoltativo.

Si ringrazia anticipatamente per il chiarimento.

Cordialmente."

Risposta al quesito n.° 3

Gentilissimi,
si è proceduto alla rettifica delle caratteristiche del documento richiesto in piattaforma Mepa rendendolo facoltativo.

Il Responsabile Unico del Progetto
Dott.ssa Mariarosaria Persico