



BIOTECNOLOGIE AVANZATE
"LISTENING TO BIOMOLECULES
TO SILENCE DISEASE"

CAPITOLATO SPECIALE D'APPALTO

SERVIZIO DI RITIRO E CONSEGNA DEI CAMPIONI BIOLOGICI PER LO SCREENING NEONATALE ESTESO DELLE MALATTIE METABOLICHE EREDITARIE, DELLA REGIONE CAMPANIA

Il programma di screening neonatale esteso è finalizzato alla diagnosi precoce delle malattie metaboliche ereditarie: questo tipo di screening, per essere efficace, necessita di estrema rapidità nel recapito del campione al laboratorio di screening neonatale esteso per l'analisi immediata, onde evitare la comparsa di gravi ed irreversibili danni al neonato, e per poter attivare il tempestivo trattamento, che se tardivo, potrebbe comportare aggravii economici a carico del SSN.

1. OGGETTO E DURATA DEL CONTRATTO

Il presente capitolato speciale regola e disciplina il servizio di ritiro e consegna dei campioni biologici per lo screening neonatale esteso delle malattie metaboliche ereditarie, presso i Punti Nascita e le TIN della Regione Campania (**allegato 1**), il trasporto in condizioni "controllate" e la consegna, il giorno successivo presso i locali del CEINGE Biotecnologie Avanzate s.c.a r.l. Via Gaetano Salvatore, 486 - 80145 Napoli.

I punti nascita e le TIN coinvolte sono quelli riportati nell'allegato 1.

La durata dell'appalto è di 24 mesi.

2. IMPORTO DELL'APPALTO

L'importo a base di gara è stato calcolato fissando un costo unitario di €20,00 a consegna al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge al lordo del ribasso offerto dalle ditte partecipanti.

L'importo totale calcolato su 57 consegne, corrispondenti ai centri nascita (allegato 1 al capitolato) e su 6 giorni settimanali per la durata contrattuale di 2 anni arrotondato per eccesso è di €712.000,00 di cui euro €180.000,00 per costi di manodopera ed € 400,00 per oneri di sicurezza dovuti alle interferenze riportati nell'allegato DUVRI – informazioni preliminari.

Sulla base di quanto indicato al punto precedente l'importo sul quale conteggiare il massimo ribasso d'asta per i 24 mesi contrattuali è pari a **€ 711.600,00**.

Per eventuali esigenze sopraggiunte, il CEINGE potrà procedere al concordamento di N.P. (nuovi prezzi) oltre a quelli statuiti in sede di gara. Tali eventuali prezzi saranno soggetti alla medesima percentuale di ribasso medio praticato dalla ditta aggiudicataria in sede di offerta sul servizio principale. I nuovi prezzi così ottenuti saranno sottoposti alla preventiva approvazione dell'Amministratore delegato.

3. RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Il Responsabile della procedura di affidamento ai sensi dell'art. 31, comma 1, del decreto legislativo n. 50/2016 e ss. mm. e ii., è individuato nella persona dell'ing. Antonio Mauriello. Il responsabile del procedimento svolge tutti i compiti relativi alle procedure di affidamento previste dal presente capitolato.



BIOTECNOLOGIE AVANZATE
"LISTENING TO BIOMOLECULES
TO SILENCE DISEASE"

4. MODALITÀ DI ESECUZIONE DEL SERVIZIO

Il servizio dovrà essere eseguito rispettando le normative vigenti ed emanate in corso della vigenza contrattuale, qualunque inottemperanza da parte del vettore sarà sanzionata così come riportato nel presente capitolato e negli atti di gara.

Il servizio richiesto dovrà prevedere il ritiro di cartoncini con sangue essiccato su apposita Carta bibula, (raffigurati nell'**allegato 2**), presso i diversi punti nascita e le TIN della Regione Campania riportati nell'allegato 1.

Il servizio di prelievo dovrà avvenire quotidianamente, senza bisogno di prenotazione, presso i punti nascita e le TIN indicati, dal lunedì al sabato, entro le ore 14, e consegnati al CEINGE Biotechnologie Avanzate s.c.a r.l. Via Gaetano Salvatore, 486 - 80145 Napoli tassativamente **entro le ore 8:00, max 8:30 della mattina del giorno successivo.**

Qualora il punto nascita non avesse materiale da consegnare, il corriere provvederà a ritirare ugualmente la "busta", contenente una dichiarazione che attesti l'assenza di prelievi in quella giornata.

5. CARATTERISTICHE RICHIESTE PER I MEZZI DI TRASPORTO DA IMPIEGARE

Gli automezzi messi a disposizione per l'effettuazione del servizio **dovranno essere** al momento dell'offerta nella disponibilità della ditta **in n. minimo di 4 (quattro)**, in proprietà, a noleggio, in leasing o altra forma commerciale ed essere immatricolati secondo le vigenti disposizioni di legge, provvisti delle necessarie autorizzazioni ed assicurazioni, in perfetto stato di efficienza e di capacità adeguata al numero delle cose trasportate ed alle loro esigenze e condotti da autisti abilitati. La Ditta, pertanto, dovrà utilizzare solo automezzi omologati per i servizi oggetto di gara e conformi a quanto previsto dalla normativa A.D.R., laddove applicabile.

I mezzi utilizzati dovranno essere dotati di attrezzatura che permetta la massima sicurezza nel trasporto stesso (protezione da rischio biologico, mantenimento delle temperature, allocamento che permetta l'integrità dei contenitori e prevenga cadute accidentali degli stessi), nonché la massima sicurezza per gli operatori e l'ambiente. Il vano di carico dovrà essere lavabile impermeabile e non deperibile a seguito dell'impiego di disinfettante. Gli automezzi utilizzati dalla ditta aggiudicataria per l'espletamento del servizio, dovranno essere di tipo "autocarro" e dovranno corrispondere per numero, tipologia ed anno di immatricolazione a quelli indicati in sede di gara.

Come previsto dal Decreto del Ministero dei Trasporti e delle Infrastrutture del 9 settembre 2008 - Regolamentazione degli autoveicoli destinati al trasporto di plasma ed organi - pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale del 18 settembre 2008 nr. 219, sono da ritenersi requisiti minimi indispensabili le seguenti caratteristiche:

1. la tara degli autoveicoli, oltre quanto definito per la generalità dei veicoli, comprende anche tutta l'attrezzatura fissa necessaria allo svolgimento delle specifiche funzioni;
2. gli autoveicoli debbono essere coibentati e refrigerati ed essere dotati di: almeno una porta su una fiancata, con esclusione di quelle d'accesso alla cabina, nonché una porta posizionata sulla parte posteriore del veicolo stesso; un vano di carico confinato, separato dall'abitacolo e destinato esclusivamente all'alloggiamento di idonei contenitori termici (attivi o passivi) per il trasporto di plasma congelato/refrigerato;
3. gli autoveicoli debbono essere dotati di un dispositivo supplementare di segnalazione visiva a luce lampeggiante blu e di quello di allarme previsti dall'art. 177 del codice della strada.



BIOTECNOLOGIE AVANZATE
"LISTENING TO BIOMOLECULES
TO SILENCE DISEASE"

4. gli autoveicoli debbono avere la colorazione fondamentale bianca e portare su ogni fiancata, nonché anteriormente (se esiste lo spazio per l'applicazione) e posteriormente il simbolo internazionale di soccorso riportato nell'allegato tecnico al decreto ministeriale 17 dicembre 1987, n. 553;
5. gli autoveicoli debbono essere dotati di una fascia di pellicola retroriflettente vinilica autoadesiva di colore arancione, di altezza minima di 10 cm, applicata lungo la fiancata e la parte posteriore, nonché nella parte interna delle ante della porta posteriore (se si tratta di porta a battente). Sono ammesse altre indicazioni (es. fascia aziendale), purché non luminose, retroriflettenti o fosforescenti sulla fiancata degli autoveicoli per il trasporto di plasma deve essere riportata, in forma chiaramente individuabile, la denominazione dell'ente che ha la proprietà o l'usufrutto del veicolo o l'abbia acquisito con patto di riservato dominio o locato con facoltà di compera;
6. i materiali di rivestimento comunque presenti nel vano di carico debbono essere ignifughi o autoestinguenti. L'impianto elettrico, asservito alle eventuali attrezzature e/o apparecchiature presenti nel vano di carico, deve essere realizzato con adeguate protezioni e deve essere certificato dall'allesitore a norma del decreto legislativo n. 81/2008 e successive modifiche ed integrazioni. Gli autoveicoli debbono essere muniti di estintore.

Si precisa inoltre che gli automezzi dovranno essere dotati comunque di aria climatizzata, scatola nera in grado di registrare i seguenti parametri: (i) Rilevazione di posizione; (ii) Controllo della posizione in tempo reali; (iii) Gestione degli allarmi con impostazione soglie rilevazione degli allarmi; (iv) Odometro; (v) Display in remoto per segnalazione visiva/acustica; ESP – Controllo Elettronico della Stabilità; Tel. cellulare per garantire la continua comunicazione con l'autista dell'autoveicolo.

La Ditta dovrà effettuare la necessaria manutenzione, ordinaria e straordinaria, dei mezzi di trasporto, assicurando, contemporaneamente, la continuità operativa dei servizi; la stessa dovrà provvedere, altresì, alla pulizia interna ed esterna degli automezzi ed al lavaggio degli stessi.

A cadenza trimestrale e a campione senza preavviso il CEINGE provvederà ad eseguire i dovuti controlli, previa acquisizione dei libretti di circolazione e dei relativi registri della manutenzione, comprese le revisioni periodiche di legge. In caso di riscontrata inadempienza saranno addebitate alla ditta appaltatrice le penali contrattuali di cui al relativo articolo del presente capitolato.

Saranno a carico della Ditta aggiudicataria, inoltre, le spese per l'acquisto del carburante, dei lubrificanti, ecc., e qualsiasi altra spesa necessaria al funzionamento degli automezzi.

6. CONFEZIONAMENTO E CARATTERISTICHE DEI CONTENITORI

Il materiale da ritirare, di peso compreso fra 0 e 3 kg, sarà inserito in apposite buste antieffrazione e consegnato dai punti nascita al vettore.

L'aggiudicatario dovrà fornire mensilmente, ai centri nascita indicati nell'allegato 1 una quantità adeguata di buste antieffrazione, impermeabili ed opache della misura adeguata a contenere i campioni.



BIOTECNOLOGIE AVANZATE
"LISTENING TO BIOMOLECULES
TO SILENCE DISEASE"

Le buste fornite dovranno contenere la lettera di vettura prestampata con l'indirizzo del punto nascita mittente e come destinatario prestampato il CEINGE biotecnologie Avanzate s.c. a r.l.

I plichi dovranno essere confezionati in modo conforme alla normativa.

Per garantire il corretto trasporto su strada dei materiali biologici, gli stessi dovranno essere trasportati in due diversi contenitori, aventi **le caratteristiche minime previste** dalla normativa vigente in materia. Nello specifico i campioni dovranno essere protetti nel seguente modo:

1. contenitore primario: si tratta delle buste antieffrazione impermeabili etichettate; detto contenitore viene messo a disposizione dall'aggiudicatario come sopra specificato;
2. contenitore secondario per campioni biologici: è un contenitore di materiale resistente, impermeabile, a tenuta stagna, adatto a contenere e proteggere il recipiente primario (o più contenitori primari), adeguatamente collocati all'interno delle vetture.

Il contenitore primario dovrà essere ospitato nel contenitore secondario.

All'esterno del secondo contenitore devono essere riportate tutte le indicazioni previste ex lege. Più specificatamente il contenitore secondari dovranno avere le seguenti caratteristiche:

- essere a tenuta ermetica, sanificabili e disinfettabili, completi di maniglia e ganci;
- essere di materiale plastico rigido resistente agli urti e impermeabile;
- essere chiudibili senza l'ausilio di apparecchiature;
- essere apribili senza l'uso di lame o forbici;

Il trasporto dei campioni di cui alla presente gara dovrà avvenire normalmente ad una temperatura di +4 °C. **La stazione appaltante per particolari tipi di campioni potrà richiedere il trasporto a -20°C senza che questo possa incidere sul prezzo offerto che rimane fisso e invariabile come statuito in sede di gara.**

I contenitori sia primari che secondari, i sistemi di registrazione della temperatura verranno forniti dalla Ditta aggiudicataria, la quale dovrà assicurare l'igienizzazione e la pulizia, la manutenzione correttiva, il rinnovo tecnologico e gli approvvigionamenti necessari o supplementari eventuali.

La preparazione del contenitore primario (busta) in via generale è a carico del personale delle TIN e degli Ospedali, mentre la preparazione di quello secondario è a carico del personale della Ditta aggiudicataria.

Le eventuali non conformità riscontrate dalla Ditta o dal Servizio richiedente andranno valutate collegialmente per il risolvimento e le opportune azioni correttive.

7. PERSONALE IMPIEGATO

La Ditta aggiudicataria effettuerà il servizio con personale avente le necessarie competenze professionali, di provate onestà e moralità, adeguato numericamente alle necessità connesse con gli obblighi derivanti dal contratto, a perfetta conoscenza delle modalità di esecuzione del servizio e delle misure di sicurezza da impiegare, previste dal D.lgs. 81/2008. La Ditta offerente, dovrà certificare che il proprio personale impiegato come autista nell'esecuzione del servizio possieda i **seguenti requisiti minimi**:

- 1) possesso di patente di tipo B con esperienza di guida almeno di 2 anni alla data di pubblicazione del presente bando;



BIOTECNOLOGIE AVANZATE
"LISTENING TO BIOMOLECULES
TO SILENCE DISEASE"

2) munito di certificato di formazione professionale per conducenti che trasportano merci pericolose su strada (ADR);

3) possesso di tutte le autorizzazioni, abilitazioni e quant'altro si rendesse necessario dalle disposizioni legislative vigenti ed emanate nel corso della vigenza contrattuale in relazione al servizio disciplinato dal presente Capitolato Tecnico.

Il personale inoltre dovrà:

a) ricevere una adeguata e scrupolosa formazione avente come obiettivo generale l'acquisizione di competenza nell'applicare correttamente le tecniche operative per la corretta gestione del servizio, ossia consapevolezza delle criticità del materiale organico e/o farmacologico, quindi sui danni fisici ed economici che possono derivare da inadeguata consapevolezza;

b) essere dotato sempre di apposita divisa e cartellino di riconoscimento ben visibile, indicante il nominativo della ditta ed il nome e cognome del dipendente e la fotografia, nonché dei D.P.I. ritenuti necessari dall'assuntore;

c) attenersi strettamente agli orari definiti;

d) essere di assoluta fiducia e provata riservatezza;

e) tenere sempre un comportamento corretto ed educato;

f) segnalare subito eventuali anomalie che dovesse rilevare durante lo svolgimento del servizio;

g) attenersi alle indicazioni del Responsabile dello Screening per lo svolgimento delle attività, la formazione e l'aggiornamento.

Il CEINGE si riserva la facoltà di pretendere, in qualsiasi momento, l'allontanamento degli operatori che non assolvano correttamente alle indicazioni fornite dal personale CEINGE.

La Ditta aggiudicataria si impegna ad impiegare personale di provata riservatezza, impegnandosi inoltre alla sostituzione di detto personale nel caso di inottemperanza ai comportamenti sopraindicati.

La Ditta aggiudicataria è ritenuta unica responsabile dell'operato del proprio personale.

La Ditta aggiudicataria dovrà, in relazione all'organizzazione del servizio in oggetto, provvedere alla formazione e addestramento del proprio personale per il corretto svolgimento del servizio, inviando al Responsabile dello Screening relazione dettagliata sui contenuti e destinatari della formazione. Dovrà inoltre svolgere interventi di aggiornamento ogni qualvolta il CEINGE ne ravvisi la necessità. Dovrà partecipare altresì, su richiesta del CEINGE, ad incontri finalizzati alla integrazione dell'attività di formazione e addestramento del personale, nonché alla relativa verifica, al di fuori dell'orario di servizio.

Il personale dovrà essere inquadrato con un contratto di lavoro subordinato secondo i relativi contatti collettivi nazionali di categoria.

8. CURA E RISERVATEZZA IN RELAZIONE ALLE MODALITÀ DI ESECUZIONE DEL SERVIZIO E DEI DATI

La ditta aggiudicataria, nel trasportare i plichi contenenti i campioni, dovrà adottare tutti gli accorgimenti ritenuti necessari per la salvaguardia del contenuto degli stessi e per la tutela della riservatezza della corrispondenza in essi contenute. I plichi dovranno essere trattati con la cura necessaria per garantirne l'integrità. Qualora si verificassero furti, smarrimento o altri atti che compromettano l'integrità del materiale in consegna, è fatto obbligo avvisare con la massima



BIOTECNOLOGIE AVANZATE
"LISTENING TO BIOMOLECULES
TO SILENCE DISEASE"

tempestività possibile al Referente per lo screening. Qualora si verificassero smarrimenti o furti, oltre alla comunicazione di cui al paragrafo precedente, si rammenta che è fatto obbligo, come prescritto dalla normativa vigente, inoltrare opportuna denuncia all'autorità di pubblica sicurezza competente. Il servizio oggetto della presente gara dovrà essere svolto nel rispetto di quanto previsto dal Codice Privacy.

9. DIVIETO DI INTERRUZIONE DEL SERVIZIO

L'attività prestata dalla Ditta aggiudicataria, al fine di evitare l'interruzione del servizio pubblico essenziale erogato al CEINGE, non potrà essere sospesa e dovrà essere svolta anche nei giorni festivi (indicati in rosso nel calendario italiano) ricadenti dal lunedì al sabato anche in caso di scioperi la Ditta aggiudicataria non potrà sospendere l'attività prestata, dovrà pertanto individuare differenti modalità operative che consentano il rispetto della pianificazione degli interventi.

Il CEINGE ha facoltà di trattenere un importo rapportato al minor servizio erogato e al conseguente danno subito a suo insindacabile giudizio.

Qualora la Ditta aggiudicataria, al verificarsi di casi eccezionali adeguatamente documentati, si trovasse nelle condizioni di non potere assolvere nei tempi stabiliti ai propri impegni, dovrà comunicarlo tempestivamente al CEINGE.

10. DANNI A TERZI – COPERTURE ASSICURATIVE

La ditta aggiudicataria assume in proprio ogni responsabilità per infortuni o danni eventualmente subiti da parte di persone o beni in dipendenza dall'esercizio dell'appalto, esonerando il CEINGE da ogni responsabilità verso i prestatori di lavoro da essa dipendenti o verso terzi per infortuni o danni che possano verificarsi in dipendenza anche indiretta dell'appalto. Pertanto, la stessa dovrà mantenere in essere per tutta la durata del periodo contrattuale idonea polizza assicurativa che copra tutti i rischi derivanti dall'esecuzione del servizio, tra i quali:

- a) i danni, diretti e indiretti cagionati al CEINGE, connessi all'esecuzione del servizio;
- b) i danni a terzi derivanti dalle responsabilità della ditta aggiudicataria e di tutti i soggetti, persone fisiche o giuridiche, di cui si avvalga;
- c) danni da infortuni sul lavoro, ivi compresa la garanzia per viaggi effettuati con qualsiasi mezzo di trasporto del proprio personale, malattie professionali etc.;
- d) i danni arrecati a terzi, compresi quelli subiti dal CEINGE o di cui deve rispondere verso terzi in connessione all'esecuzione del presente servizio in conseguenza di errori/malfunzionamenti nella gestione del servizio da qualsiasi causa determinati; in particolare dovranno essere compresi
- e) **i danni arrecati ai nascituri per ritardo nella refertazione scaturito da malfunzionamento del servizio (ritardo, smarrimento dei contenitori, etc.)**

Il massimale dovrà essere adeguato ai rischi derivanti dal servizio e, comunque, non inferiore ad € 5.000.000,00 per sinistro.

Eventuali scoperti e/o franchigie previsti nella polizza non saranno in nessun caso opponibili al CEINGE e ai terzi in genere, ma faranno integralmente carico alla ditta aggiudicataria.

11. CONTESTAZIONE, INADEMPIENZE, PENALITÀ

Come specificato nel precedente paragrafo, trattandosi di un servizio pubblico indispensabile per le attività di diagnostica dello screening neonatale esteso della Regione Campania lo stesso non può subire sospensioni e non è ammesso alcun ritardo.



BIOTECNOLOGIE AVANZATE
"LISTENING TO BIOMOLECULES
TO SILENCE DISEASE"

In caso di ritardo nella consegna dei campioni, di smarrimento degli stessi o di non conformità (quest'ultima è considerata "mancata consegna") l'appaltatore sarà sottoposto, per ogni inadempienza, ad una penale , nella misura compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale, e comunque complessivamente non superiore al 10%. La misura della penale, nei limiti percentuali suddetti, sarà stabilita insindacabilmente dal CEINGE in relazione alla entità delle infrazioni rilevate ed alla loro frequenza senza bisogno di alcuna formale contestazione.

Oltre le ipotesi di ritardo nella consegna, di campioni pervenuti non conforme (deteriorati) in ogni altro caso di inosservanza delle obbligazioni contrattuali o di non puntuale adempimento delle stesse il CEINGE provvederà all'applicazione delle penali negli importi e con la procedura indicata nel presente articolo.

Si precisa che l'applicazione delle suddette penali non esula il vettore dall'eventuale responsabilità scaturenti dalla mancata tempestiva diagnosi che il CEINGE è tenuto a fornire per conto del Servizio Sanitario Regionale. In tale ipotesi la ditta aggiudicataria sarà tenuta a manlevare il CEINGE, anche attraverso la polizza di cui sopra, per gli eventuali danni cagionati ai neonati.

In tutti i casi è sempre fatto salvo il diritto del CEINGE al risarcimento del maggior danno eventualmente subito.

Qualora l'applicazione di penali a seguito di contestazioni abbia una frequenza superiore a 2 (due) al mese, il CEINGE potrà recedere dal contratto.

Allorché il CEINGE decida di non recedere dal contratto, ogni inosservanza degli obblighi contrattuali eccedenti i due al mese, verrà sanzionata, a discrezione del CEINGE, con una penalità incrementabile fino al doppio rispetto al massimo importo indicato ai commi precedenti.

L'ammontare delle penalità è addebitato in conto fatture sui crediti dell'affidatario dipendenti dal contratto per prestazioni regolarmente eseguite. Mancando crediti o essendo insufficienti, l'ammontare delle penalità verrà addebitato sul deposito cauzionale secondo i principi della compensazione di cui agli artt. 1241 e ss del C.C.. In tal caso nell'eventualità di continuazione del rapporto contrattuale, l'aggiudicatario sarà tenuto a ricostituire la cauzione definitiva nel suo originario ammontare.

12. SISTEMA DI TRACCIABILITA' COMUNICAZIONI E REPORTISTICA

L'aggiudicatario dovrà mettere a disposizione del CEINGE un collegamento online fornendo un software, per consentire il monitoraggio delle singole spedizioni, dal momento del prelievo al centro nascita, e verificarne così i dettagli, il percorso, la data e l'ora della consegna ed il nominativo della persona cha ha ricevuto il plico.

Entro 15 giorni dalla data di aggiudicazione l'aggiudicatario dovrà individuare un proprio Referente Logistico il cui nominativo e relativi recapiti (cell. Mail.) dovranno essere comunicati formalmente entro 15 giorni dalla data di aggiudicazione al Referente dello screening neonatale, con riferimento all'appalto in oggetto. Il referente logistico sarà in contatto con il Referente dello



BIOTECNOLOGIE AVANZATE
"LISTENING TO BIOMOLECULES
TO SILENCE DISEASE"

screening neonatale per ricevere da quest'ultimo istruzioni, reclami, informazioni e per relazionare sull'andamento dell'attività. Tale figura dovrà essere reperibile, telefonicamente, nelle giornate lavorative in orario di servizio, sarà di provata capacità, adeguata competenza nell'ambito delle problematiche concernenti l'Appalto, con piena conoscenza delle norme che regolano lo svolgimento del servizio, con poteri e mezzi adeguati a garantire tutti gli obblighi contrattuali. Il referente sarà inoltre: - garante della qualità e dell'ottimale erogazione delle prestazioni, ivi compresi i livelli di servizio, oggetto del contratto; - garante della gestione e coordinamento delle risorse umane e tecnologiche dedicate al servizio contrattualizzato; - si interfaccia con il Referente dello screening neonatale per la risoluzione delle problematiche eventualmente sorte. **Tutte le comunicazioni effettuate al Referente Logistico si intendono effettuate alla ditta aggiudicataria.**

I requisiti minimi del sistema di tracciabilità proposto dovranno avere le seguenti caratteristiche:

- a) datalogger di registrazione tempi/temperature certificato annualmente da Ente terzo.
- b) associazione dei codici di identificazione dei materiali movimentati/trasportati con il contenitore utilizzato.
- c) sistema di memorizzazione dei dati centralizzato web based (fino a n.4 utenti).
- d) sistema di visualizzazione dei dati dal database secondo filtri da concordare.
- e) rilascio di un documento attestante l'esito del trasporto.

La Ditta aggiudicataria dell'appalto dovrà mettere a disposizione della Stazione appaltante una piattaforma web che consenta il controllo centralizzato delle attività e l'accessibilità da qualsiasi postazione di lavoro. Da questa piattaforma si dovrà:

- 1) rilevare la tracciabilità totale e la storia termica e di percorrenza del materiale biologico durante le varie fasi di trasporto;
- 2) produrre documenti relativi al trasporto, tra i quali: grafico della storia termica/percorrenza e lista del materiale trasportato;
- 3) ottenere reportistica contenente statistiche (esempio: n.ro di trasporti, materiali trasportati nei vari periodi, materiale arrivato e non certificato idoneo, eccetera) delle variazioni di percorso rispetto a quelli individuati.

Il mancato mantenimento della temperatura e/o il mancato rispetto dei tempi di trasporto costituiranno inadempimento contrattuale.

Il progetto tecnico dovrà essere corredato da un documento descrittivo del progetto di tracciabilità che si intende proporre.

13. VERIFICHE E CONTROLLI SULLO SVOLGIMENTO DEL SERVIZIO

Ai sensi dell'articolo 102 del Decreto Legislativo n. 50/2016, il servizio oggetto del presente contratto sarà sottoposto a verifica di conformità delle prestazioni eseguite rispetto a quelle pattuite. Le attività di verifica di conformità saranno dirette a certificare che le prestazioni eseguite sono state effettuate nel rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni previsti contrattualmente, nonché nel rispetto della normativa di settore. La verifica di conformità avverrà in corso di esecuzione al termine di ogni trimestre di durata contrattuale ai sensi di legge. In caso di verifica di conformità con esito negativo, la ditta aggiudicataria provvederà, nel termine fissato, ad adempiere alle prescrizioni impartite o comunque ad effettuare tutti gli adempimenti nello svolgimento del servizio necessari a garantire il pieno rispetto delle condizioni contrattuali e a



BIOTECNOLOGIE AVANZATE
"LISTENING TO BIOMOLECULES
TO SILENCE DISEASE"

risolvere eventuali disfunzioni o irregolarità, ferme restando le contestazioni/penalità di cui ai precedenti articoli.

14. FATTURAZIONE E PAGAMENTI

I corrispettivi per il servizio prestato saranno liquidati dietro presentazione di regolare fattura, alla quale dovranno essere allegati dei report riepilogativi dei ritiri effettuati nel mese di riferimento.

Le relative fatture dovranno essere intestate al CEINGE-biotecnologie Avanzate Via Gaetano Salvatore, 486-80145 Napoli P.IVA 04378020632, e dovranno riportare gli estremi del provvedimento di aggiudicazione definitiva, nonché il codice CIG assegnato alla procedura.

Si provvederà a disporre per il pagamento, dedotte le penali eventualmente applicate nei confronti dell'Aggiudicatario, previa attestazione della regolare esecuzione delle obbligazioni contrattuali da parte del Responsabile dello screening, emessa entro 60 giorni dalla data di fattura.

15. STIPULA DEL CONTRATTO

La stipulazione del contratto è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia.

Prima della stipula del contratto, l'operatore economico aggiudicatario dovrà dare dimostrazione di aver costituito il deposito della garanzia definitiva in conformità a quanto previsto dall'art. 103 del D.Lgs. 50/2016, pari al 10% del valore totale del contratto, salvo il caso in cui il ribasso sia superiore al 20 per cento; in tal caso la garanzia è aumentata di due punti percentuali per ogni punto di ribasso superiore al 20 per cento.

La garanzia dovrà avere una validità corrispondente alla durata del contratto e, ad ogni modo sino a quando ne venga disposto lo svincolo dalla stazione appaltante. La garanzia dovrà inoltre essere reintegrata qualora durante l'esecuzione del contratto l'Amministrazione dovesse avvalersene.

Ai fini della stipula del contratto, l'operatore economico aggiudicatario è tenuto, a pena di decadenza dall'aggiudicazione, ad ottemperare agli adempimenti sotto riportati, in conformità alle richieste che gli perverranno dalla stazione appaltante e nel rispetto della tempistica assegnata.

Nello specifico l'aggiudicatario dovrà:

- Produrre la garanzia definitiva in conformità alle modalità specificate dall'art. 103 del D.Lgs.50/2016;
- Produrre polizza assicurativa di cui al par.10 del presente capitolato;
- Sottoscrivere il contratto entro i termini che verranno resi noti dalla stazione appaltante nella consapevolezza che, in caso di inottemperanza, l'Amministrazione si riserva di disporre la decadenza dall'aggiudicazione, all'escussione della garanzia provvisoria e all'affidamento dell'appalto al concorrente che segue in graduatoria.

Lo schema di contratto è allegato al presente CSA con modello **Allegato 3**.

16. RECESSO E RISOLUZIONE CONTRATTUALE

A norma degli articoli 108 e 109 del d.lgs. 50/2016 la stazione appaltante avrà il diritto insindacabile di recedere in qualunque tempo dal contratto, dandone comunicazione all'Appaltatrice mediante lettera raccomandata con avviso di ricevimento indirizzata al domicilio eletto indicato, almeno 20 (venti) giorni prima della data in cui il recesso dovrà avere efficacia.



BIOTECNOLOGIE AVANZATE
"LISTENING TO BIOMOLECULES
TO SILENCE DISEASE"

Il particolare, il contratto si intenderà comunque automaticamente risolto senza ulteriori oneri per il CEINGE qualora durante il corso del contratto sopravvengano disposizioni legislative che non consentano la prosecuzione del rapporto contrattuale, in tal caso nessun emolumento o risarcimento danni è dovuto all'Assuntore.

17. NORME DI RINVIO

Per quanto non espressamente indicato nel presente disciplinare, le parti fanno riferimento, in quanto compatibili, alle norme del Codice Civile ed a quelle vigenti in materia di servizi pubblici, nonché alla normativa Comunitaria in materia di aggiudicazione di appalti di servizi alla data dell'offerta, e alle disposizioni di cui al D. Lgs. n. 50/2016.

F.to IL RUP
Ing. Antonio Mauriello