



adottata dal DIRETTORE GENERALE in data 20 MAR. 2018

Oggetto: Autorizzazione a contrarre Procedura Negoziata ai sensi dell'art. 36 del D.Lgs. n. 50/16 per la fornitura di Kit estrazione e purificazione acidi nucleici per Laboratorio genetica e Genomica del PO Microcitemico "Antonio Cao". Anni uno, con opzione di rinnovo per un altro anno. Spesa presunta annua pari a € 68.435,00+IVA.

Publicata all'Albo Pretorio dell'Azienda a partire dal 20 MAR. 2018 per 15 giorni consecutivi e posta a disposizione per la consultazione.

Il Direttore Amministrativo

Il Direttore Generale <i>coadiuvato da</i>	Dott.ssa Graziella Pintus
Direttore Amministrativo	Dott.ssa Laura Balata
Direttore Sanitario	Dott. Vinicio Atzeni

Su proposta del Servizio Acquisti Beni e Servizi

- RICHIAMATI** il Decreto Legislativo n° 502/92 e s.m.i.
le LL.RR. n° 10/06 e n° 23/2014 e s.m.i.;
- ACQUISITA** la nota prot. n. 553 del 06.03.2018 (All. "A" fg. 9), con cui il Direttore della SC Farmacia ha chiesto l'acquisizione della fornitura di Kit estrazione e purificazione acidi nucleici per Laboratorio genetica e Genomica del PO Microcitemico "Antonio Cao" della durata di anni uno, con opzione di rinnovo per un altro anno;
- RILEVATO** che, per l'intera fornitura in argomento, l'importo presunto annuo ammonta ad € 68.435,00 oltre Iva di Legge, e, che lo stesso è in linea con i consumi dell'anno 2017 e la presenza di nuovi kit è dovuta alla necessità di effettuare nuovi test genetici nonché all'aggiornamento dei protocolli secondo le nuove linee guida;
- CONSIDERATO** che non risultano attive convenzioni della Centrale regionale e della Consip relative a detta fornitura, per cui non possono essere applicate le disposizioni di cui al "Decreto spending review due" (D.L. 95/2012, convertito in legge 135/2012), come da elenco allegato (All. "B" fg. 5);
- VISTA** la lettera d'invito, il Capitolato (All. "C" fg. 18), contenenti tutte le clausole contrattuali essenziali;
- DATO ATTO** che è dovuto il contributo all'ANAC, ai sensi delle disposizioni di cui alla deliberazione n. 1377 del 21.12.2016, per un importo pari a € 30,00;
- ATTESO** che ai sensi dell'art. n. 4 della Legge n. 241/90 le pubbliche amministrazioni sono tenute a determinare per ciascun tipo di procedimento relativo ad atti di loro competenza l'unità organizzativa responsabile della istruttoria e di ogni altro adempimento procedimentale, nonché dell'adozione del provvedimento finale;
- ATTESO** altresì che ai sensi dell'art. n. 5 della Legge n. 241/90 e dell'art. n. 31 del D. Lgs. n. 50/16 si deve procedere alla nomina del Responsabile del Procedimento;
- RITENUTO** urgente ed indifferibile l'adozione del presente atto per l'espletamento della Procedura di che trattasi;
- VISTI** il D.lgs. n.50/16 e il D.P.R. n. 207/10;
- CON** il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario;



D E L I B E R A

Per i motivi indicati in premessa:

- di autorizzare il ricorso alla Procedura Negoziata ai sensi dell'art. 36 del D.Lgs. n. 50/16 per la fornitura annua di Materiale per Laboratorio genetica e Genomica del PO Microcitemico "Antonio Cao";
- di approvare la relativa lettera d'invito ed il Capitolato (All. "C" fg. 18), contenenti tutte le clausole contrattuali essenziali;
- che è dovuto il contributo all'ANAC, ai sensi delle disposizioni di cui alla deliberazione n. 1377 del 21.12.2016, per un importo pari a € 30,00;
- di individuare l'Unità Organizzativa responsabile dell'istruttoria e di ogni altro adempimento procedimentale, nonché dell'adozione del provvedimento finale, nel Servizio Acquisti Beni e Servizi;
- di nominare Responsabile Unico del Procedimento il Direttore del Servizio Acquisti Beni e Servizi.

Il Direttore Amministrativo
Dott.ssa Laura Balata

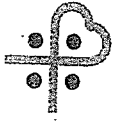
Il Direttore Sanitario
Dott. Vinicio Atzeni

Il Direttore Generale
Dott.ssa Graziella Pintus

Resp. Serv. Acquisti Beni e Servizi Dott. A. Fadda

Resp. Sett. Acquisiz. Beni – P.I. Dott.ssa A.M. Marongiu

Rif. M.E



AO Brotzu

SC FARMACIA

ALL. "A" Pag. N. 1 di F. 9

Sistema Sanitario
Regione Sardegna

NP/2018/2111
07/03/2018

Prot. n° 553 del 6 marzo 2018

Al sig Dir. SC Servizio Acquisti Beni e Servizi
Dr.ssa Agnese Foddis
SEDE

Oggetto: Richiesta PN Kit estrazione e purificazione acidi nucleici
Laboratorio Genetica e Genomica PO "Antonio Cao"

Si trasmette, per i provvedimenti di competenza, la richiesta relativa al fabbisogno annuo, eventualmente rinnovabile, di reagenti per estrazione e purificazione acidi nucleici.
Ultima delibera 831/2016.

La spesa complessiva presunta, è di circa € 70.000+ IVA 22%.

Cordiali saluti

Il Direttore della SC Farmacia
Dr.ssa Michela Pellecchia



REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
AZIENDA OSPEDALIERA BROTZU

Presidi Ospedalieri
A. Businco e Microcitemico

FARMACIA

ALL. n° 4 "Pag. N. 2 di Fg. 9

n° prot. 74 / 16-2-2018

All. n° 14

Al Responsabile
SC Farmacia
Sede

Oggetto: Richiesta annua prodotti per kit estrazione e purificazione .

Si trasmette in allegato il fabbisogno annuo per kit estrazione, purificazione ac.nucleici e kit vari .

Ditte da interpellare:

Si allegano le richieste del Lab Genetica Genomica P.O A.Cao e Lab CTMO

P.O Businco

Base d'asta totale € 70.000

Si ringrazia per la gentile collaborazione e si porgono distinti saluti

Stampa illeggibile con numero 445

Il Responsabile
Dr.ssa M.G. Corona

P. Burroni

Stampa illeggibile con pg

CAGLIARI - U.O. BUSINCO E MICROCITEMICO
 UNITA' OPERATIVA DI FARMACIA

PROT. N° 74/16-08-2018

Ditte da interpellare: REAG -		Denominazione Articolo		Unità misura	di Fabbisogno 12 mesi	X	Costo unitario di riferimento €	TOTALE
		KIT ESTRAZIONE DI ACIDI NUCLEICI						€ 0,00
1		KIT ESTRAZIONE DNA DA TESSUTI FETALI		REAZ.	100		€ 5,00	€ 500,00
2		KIT ESTRAZIONE DNA SANGUE INTERO		REAZ.	1000		€ 5,00	€ 5.000,00
3		KIT ESTRAZIONE DNA DA SANGUE PERIFERICO		REAZ.	2700		€ 4,00	€ 10.800,00
4		KIT ESTRAZIONE RNA DA SANGUE INTERO E ALTRI FLUIDI ORGANICI		REAZ.	2600		€ 5,00	€ 13.000,00
5		KIT PURIFICAZIONE DNA GENOMICO PESO MOLECOLARE 50 BPE 23 KB		REAZ.	200		€ 5,00	€ 1.000,00
6		KIT PURIFICAZIONE DNA GENOMICO PESO MOLECOLARE 20 KB 200KB		REAZ.	150		€ 5,00	€ 750,00
7		KIT PURIFICAZIONE DI PRODOTTI PCR MEDIANTE COLONNINE		REAZ.	400		€ 0,90	€ 360,00
8		KIT PURIFICAZIONE MEDIANTE COLONNINE DI REAZIONE DI SEQUENZIAMENTO		REAZ.	4000		€ 1,70	€ 6.800,00
9		KIT PURIFICAZIONE AGAROSO DI DNA-AMPLIFICATO		REAZ.	150		€ 1,00	€ 150,00
10		KIT PURIFICAZIONE ENZIMATICA DI PRODOTTI DI AMPLIFICAZIONE		REAZ.	6500		€ 1,00	€ 6.500,00
11		KIT DI AMPLIFICAZIONE: POLIMORFISMI		REAZ.	200		€ 12,00	€ 2.400,00
12		KIT AMPLIFICAZIONE FRAMMENTI DNA AD ALTO PESO MOLECOLARE PCR		REAZ.	250		€ 1,80	€ 450,00
13		KIT RETROTRASCRIZIONE DEL DNA DA RNA E PCR		REAZ.	2200		€ 3,00	€ 6.600,00
14		KIT MICRODELEZIONE CROM Y		REAZ.	100		€ 20,00	€ 2.000,00
16	nuova introduzione	KIT MICRODELEZIONE CROM Y-ESTERNISONE		REAZ.	25		€ 35,00	€ 875,00

CAGLIARI - U.O. BUSINCO E MICROCITEMICO
 UNITA' OPERATIVA DI FARMACIA

PROT. N. 74/16-02-2018

17	nuova introduzione	KIT DIAGNOSI MOLECOLARE DISTROFIA MIOTONICA	REAZ.	100	€ 32,00	€ 3.200,00
18	nuova introduzione	KIT DIAGNOSI MOLECOLARE ATASSIA	REAZ.	100	€ 30,00	€ 3.000,00
19		KIT STUDIO METILAZIONE DNA	REAZ.	100	€ 3,00	€ 300,00
20		KIT AMPLIFICAZIONE PRADER WILL-ANGELMAN	REAZ.	100	€ 25,00	€ 2.500,00
21		KIT DIAGNOSI MOLECOLARE DISOMIA UNIPARENTALE	REAZ.	75	€ 30,00	€ 2.250,00
					TOTALE SENZA IVA	€ 68.435,00

Il Responsabile della U.O. Di farmacia

Prot. LGG n° 2 del 15.01.2018

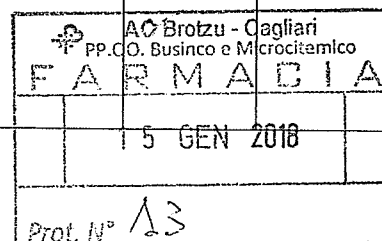
FABBISOGNO PRODOTTI: KIT di BIOLOGIA MOLECOLARE (per estrazione e purificazione)**Compilazione a cura del Centro di Costo richiedente**

SSD: Laboratorio di Genetica e Genomica

Direttore: Prof.ssa M.C. Rosatelli

Responsabile del Centro di Costo (C.d.C.): Prof.ssa M.C. Rosatelli

	Descrizione del prodotto	Già in uso	Fabbis. mesi	Quantità	Base d'asta
1	Kit per l' estrazione del DNA da tessuti fetali come villi coriali e cellule di liquido amniotico in coltura , che abbia un tempo di esecuzione di circa 60' e una resa di 50-100 ug partendo da 1-20 x10 ⁶ cellule in coltura.	si	12	*100 reazioni	
2	Kit per l' estrazione del DNA da sangue intero e altri fluidi organici, tessuti e cellule mediante colonnine , per l' estrazione di DNA da sangue intero, plasma siero, buffy coat, altri liquidi organici (liquido amniotico) e tessuti (fegato). Il tempo di esecuzione deve essere di circa 30' e la resa dovrebbe essere di circa 6 ug partendo da 200 ul di sangue periferico, di 50 ug partendo da buffy coat e di 30 ug partendo da 25 mg da tessuto. Si richiede che il kit abbia un numero massimo di 50 preparazioni.	si	12	250 reazioni	
3	Kit per l' estrazione del DNA da sangue periferico o buffy coat mediante colonnine , con tempo di esecuzione di circa 30' e resa di circa 40-60 ug partendo da 1-3 ml di sangue periferico.	si	12	200 reazioni	
4	Kit per l' estrazione dell' RNA da sangue intero, altri fluidi organici e tessuti mediante colonnine , per l' estrazione di RNA altamente stabile da piccole quantità di plasma, siero, supernatanti di cellule in coltura, liquidi organici poveri di cellule e tessuti (fegato). Tempo di esecuzione di circa 20', con resa almeno di 1 ug per i liquidi biologici privi di cellule.	si	12	100 reazioni	
5	Kit per la purificazione di DNA genomico , con peso molecolare compreso tra 50 bp e circa 23 kb, mediante spin columns munite di tappo. Possibilità di eluire fino a 5 ug di DNA totale per colonna, a partire da un volume minimo di 6 uL di acqua o di buffer di eluizione. Si richiede: che la purezza del DNA ottenuto sia di alta qualità (A260/A280 >1.8), ideale per sequenziamento, PCR, digestioni enzimatiche etc., che i tempi di esecuzione siano rapidi (<10') e che il procedimento non comporti il trascinarsi del liquido di lavaggio (carryover). Si richiede che il kit abbia un numero massimo di 50 preparazioni.	si	12	200 reazioni	



Descrizione del prodotto	Già in uso	Fabbis. mesi	Quantità	Base d'asta
6 Kit per la purificazione di DNA genomico , con peso molecolare compreso tra 20kb e 200 kb, mediante spin columns munite di tappo. Possibilità di eluire fino a 10 ug di DNA totale per colonna, a partire da un volume minimo di 10 ul di acqua o di buffer di eluizione. Si richiede una grande purezza del DNA ottenuto (A260/A280 >1.8), ideale per sequenziamento, PCR, digestioni enzimatiche etc., che i tempi di esecuzione siano rapidi (<10'), e che il procedimento non comporti il trascinarsi del liquido di lavaggio (carryover). Si richiede infine che il kit abbia un numero massimo di 25-50 preparazioni.	no	12	150 reazioni	
7 Kit per la purificazione di prodotti di PCR mediante colonnine , per la purificazione di prodotti di PCR da primers non incorporati e dNTPs con un alto fattore di concentrazione del prodotto senza l'uso di buffer o solventi, e tempi di esecuzione di massimo 10'.	si	12	400 reazioni	
8 Kit per la purificazione di reazioni di sequenziamento contenenti big dye terminator mediante colonnine, per la rimozione di oltre il 98% dei terminatori non incorporati, con colonnine preidratate, conservabili a temperatura ambiente e tempi di purificazione di massimo 10'.	si	12	1500 reazioni	
9 Kit per la purificazione da agaroso di DNA amplificato mediante colonnine , per isolare la banda dell'amplificato da prodotti di PCR aspecifici.	si	12	150 reazioni	
10 Kit per la purificazione enzimatica di prodotti di amplificazione mediante EXOSAP , per la purificazione enzimatica di prodotti di PCR da primers non incorporati e dNTPs mediante "single step", con 100% di recupero del prodotto di amplificazione.	si	12	5000 reazioni	
11 Kit di amplificazione per l'analisi di polimorfismi STR compatibile con software genemapper v.5.0 di 7-13 loci umani con metodo multiplex-PCR in tubo singolo, contenente un marcatore per l'identificazione allelica e una polimerasi termostabile.	si	12	200 reazioni	



	Descrizione del prodotto	Già in uso	Fabbis. mesi	Quantità	Base d'asta
12	Kit per l' amplificazione di frammenti di DNA ad alto peso molecolare (XL pcr) , che consenta di ottenere alte rese di grandi frammenti di DNA (1-10 Kb) mediante una miscela ottimizzata di enzimi, con maggiore specificità della sola Taq DNA polimerasi, accompagnato da un sistema tampone che consenta l'amplificazione di bersagli genomici ricchi in GC e di templati complessi.	si	12	250 reazioni	
13	Kit per retrotrascrizione del RNA dall' RNA + PCR , che consenta la sintesi di DNA complementare dall' RNA, con una Trascrittasi Inversa ad attività polimerasica per grandi frammenti, modificata chimicamente, che si attivi ad alta temperatura e che permetta la produzione di DNA complementare mediante un unico passaggio	si	12	200 reazioni	
14	Kit per la determinazione e la caratterizzazione delle microdelezioni della regione AZF del cromosoma Y che impieghi il metodo di PCR Multiplex e successiva analisi dei frammenti amplificati mediante elettroforesi su gel di agaroso. La procedura deve avere tempi brevi di esecuzione. Il kit deve essere provvisto di marchio CE e le regioni del cromosoma Y esaminate devono essere conformi alle linee guida EAA/EQMN2013.	si	12	100 reazioni	
16	Kit per la determinazione della estensione delle microdelezioni del cromosoma Y (regione AZF) identificate con il test di screening che impieghi il metodo di PCR multiplex e successiva analisi dei frammenti amplificati mediante elettroforesi su gel di agaroso. La procedura deve avere tempi brevi di esecuzione. Il kit deve essere provvisto di marchio CE e le regioni del cromosoma Y esaminate devono essere conformi alle linee guida EAA/EQMN2013	no	12	25 reazioni	
17	Kit per la diagnosi molecolare della Distrofia miotonica di Steinert (DM1) . Il kit deve consentire la caratterizzazione della espansione delle triplette CTG nel gene DMPK mediante la metodica della Triplet Pcr (TP- PCR) bidirezionale, per evitare i risultati falsi negativi dovuti ad interruzioni della sequenza ripetuta. Il kit deve fornire tutti i componenti per l'amplificazione e avere la certificazione CE IVD	no	12	100 reazioni	



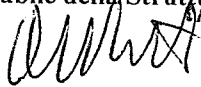
	Descrizione del prodotto	Già in uso	Fabb. mesi	Quantità	Base d'Asta
18	Kit per la diagnosi molecolare della Atassia di Friedreich (FRDA). Il kit deve consentire la caratterizzazione della espansione delle triplette GAA nel gene FXN mediante la metodica della Triplet Pcr (TP- Pcr), deve fornire tutti i componenti per l'amplificazione e avere la certificazione CE IVD.	no	12	100 reazioni	
19	KIT per lo studio dello stato di metilazione del DNA (CpG genome DNA modification kit) attraverso la conversione del DNA con bisolfito. Tale metodica è necessaria per lo studio dello stato di metilazione della regione genica implicata nella Sindrome di Angelman / Prader-Willi. La procedura di esecuzione deve essere rapida (2-3h). Il quantitativo di DNA da sottoporre a conversione deve essere compreso tra i 500pg-2ug con un optimum tra i 200-500ng e il volume di eluizione finale => a 10ul. Il kit deve garantire una buona efficienza di conversione preferibilmente >99% e una resa del DNA > 80%. Il kit deve contenere un massimo di 25-50 preparazioni	si	12	100 reazioni	
20	KIT di Amplificazione Prader-Willi/Angelman per la determinazione dello stato di metilazione delle isole CpG del gene SNRPN, gene candidato per la sindrome di Prader Willi/Angelman, mediante PCR metilazione specifica (MSP). Il kit contiene i reagenti necessari per l'amplificazione di siti specifici ossia 2 sets di primer, per l'identificazione degli alleli paterni e materni, 1 set di primer di controllo e i campioni di controllo (normale e patologici).	si	12	100 reazioni	
21	KIT per lo studio della disomia uniparentale del cromosoma 15 (UPD-15) .Il kit si basa sul principio dell' amplificazione, della rivelazione e dell' analisi di marcatori polimorfici STR (short tandem repeat) specifici per la regione 15q11-15q13 del cromosoma 15. La delezione di questa regione o la disomia uniparentale sono la causa più frequente delle Sindromi di Angelman e di Prader Willi. Il kit prevede l'analisi di almeno 9 STR specifici del cromosoma 15 di cui almeno 4 situati nella regione critica PWS / AS, del marker dell' amelogenina per l'identificazione di genere e di almeno due markers non situati sul cromosoma 15 necessari per confermare l'identità dei campioni e per la valutazione della contaminazione materna nelle diagnosi prenatali. Il kit deve essere provvisto di marchio CE contenere preferibilmente un massimo di 25 preparazioni.	si	12	75 reazioni	

Se prodotti di nuova introduzione esplicitare le motivazioni:

L'introduzione di nuovi Kit è dovuta all'esecuzione di nuovi test genetici e/o all'aggiornamento dei protocolli secondo le nuove linee guida.

Si richiede, visti i problemi occorsi nella precedente gara, di considerare i prodotti/reagenti come voci singole, senza accorparle in uno o più lotti di gara in quanto si tratta di reagenti/prodotti non omogenei, in modo tale da permettere una partecipazione equa e ampia delle aziende distributrici/produttrici.

Il Responsabile della Struttura

 AO Brotzu - Cagliari
Ospedale Pediatrico Microcitemico "A. CAO"
LABORATORIO GENETICA E GENOMICA
Responsabile del Servizio
Prof. Maria Cristina Rosatelli

Il Direttore di Dipartimento

Il Direttore della SC Farmacia

Il Direttore Sanitario

Vetrina delle convenzioni



Convenzione	Categoria	Stato	Attivazione	Verde	Vai al catalogo
<u>Gas Naturale 10</u>	7	Convenzione attiva	07/03/2018		
<u>Convenzione stipulata dalla Città metropolitana di Milano per l'acquisto dei servizi di "Vigilanza armata" Lotto 1 - Iniziativa riservata agli Enti locali della: Città metropolitana di Milano; Provincia di Monza e della Brianza; Provincia di Lecco; Provincia di Como; Provincia di Sondrio; Provincia di Varese</u>					
<u>Carburanti Rete - Buoni Acquisto 7</u>	7	Convenzione attiva	27/12/2017		
<u>Energia elettrica 15</u>	7	Convenzione attiva	22/12/2017		
<u>Licenze Software DELL EMC - OpenText</u>	12	Convenzione attiva	22/12/2017		
<u>Apparecchiature multifunzione 28 - noleggio</u>	12	Convenzione attiva	21/12/2017		
<u>Autoveicoli in noleggio per le Forze di Sicurezza</u>	9	Convenzione attiva	21/12/2017		
<u>Carte di credito 5</u>	15	Convenzione attiva	30/11/2017		
<u>Pc Desktop 15</u>	12	Convenzione attiva	30/11/2017		
<u>Tecnologie Server 1</u>	12	Convenzione attiva	09/11/2017		

Prima / Precedente | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | Successiva / Ultima

Vetrina delle convenzioni



Convenzione	Categoria	Stato	Attivazione	Verde	Vai al catalogo
Buoni pasto elettronici 1	8	Convenzione attiva	26/10/2017		
Licenze d'uso IBM Passport 3	12	Convenzione attiva	25/10/2017		
Licenze d'uso Oracle 3	12	Convenzione attiva	24/10/2017		
Acquisto autovetture protette 2	9	Convenzione attiva	02/10/2017		
Apparecchiature Multifunzione 27 - noleggio	12	Convenzione attiva	03/08/2017		
Stampanti 15	12	Convenzione attiva	31/07/2017		
Servizi di assistenza tecnica per le Autorità di Gestione e di Certificazione PO 2014-2020	15	Convenzione attiva	28/07/2017		
Aghi e Siringhe	5	Convenzione attiva	19/04/2017		
Sistemi di Videosorveglianza e servizi connessi	12	Convenzione attiva	22/03/2017		
Microsoft Enterprise Agreement 4	12	Convenzione attiva	15/03/2017		

[Prima](#) / [Precedente](#) | [1](#) | [2](#) | [3](#) | [4](#) | [5](#) | [Successiva](#) / [Ultima](#)

Vetrina delle convenzioni



Convenzione	Categoria	Stato	Attivazione	Verde	Vai al catalogo
<u>Licenze d'uso Microsoft Government Open License 3</u>	12	Convenzione attiva	15/03/2017		
<u>Multiservizio tecnologico integrato energia per la sanita' ed. 2</u>	2	Convenzione attiva	10/01/2017		
<u>Autoveicoli in noleggio 12</u>	9	Convenzione attiva	12/12/2016		
<u>Servizi di gestione e manutenzione di sistemi ip e postazioni di lavoro</u>	12	Convenzione attiva	30/11/2016		
<u>Tomografi PET/CT</u>	5	Convenzione attiva	10/11/2016		
<u>Ecotomografi 4</u>	5	Convenzione attiva	10/06/2016		
<u>Carburanti extrarete e Gasolio da riscaldamento ed. 9</u>	7	Convenzione attiva	08/04/2016		
<u>Buoni pasto 7</u>	8	Convenzione attiva	23/03/2016		
<u>Tomografi Computerizzati (TC) 2</u>	5	Convenzione attiva	11/02/2016		
<u>Stampanti 14</u>	6	Convenzione attiva	11/01/2016		

[Prima](#) / [Precedente](#) | [1](#) | [2](#) | [3](#) | [4](#) | [5](#) | [Successiva](#) / [Ultima](#)

Vetrina delle convenzioni



Convenzione	Categoria	Stato	Attivazione	Verde	Vai al catalogo
<u>Tomografi a risonanza magnetica 2</u>	5	Convenzione attiva	11/01/2016		
<u>Microsoft Enterprise Agreement 3</u>	12	Convenzione attiva	16/12/2015		
<u>TC simulatori per radioterapia</u>	5	Convenzione attiva	05/11/2015		
<u>Autovetture per la tutela del territorio</u>	9	Convenzione attiva	30/10/2015		
<u>CARBURANTI RETE - FUEL CARD 6</u>	7	Convenzione attiva	23/10/2015		
<u>Server 10</u>	12	Convenzione attiva	08/10/2015		
<u>Gestione integrata della sicurezza sui luoghi di lavoro - ed. 3</u>	2	Convenzione attiva	29/04/2015		
<u>Telefonia mobile 6</u>	12	Convenzione attiva	02/04/2015		
<u>Servizio Luce 3</u>	11	Convenzione attiva	14/11/2014		
<u>Stampanti 13</u>	6	Convenzione attiva	15/09/2014		

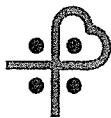
[Prima](#) / [Precedente](#) | [2](#) | [3](#) | [4](#) | [5](#) | [6](#) | [Successiva](#) / [Ultima](#)

Vetrina delle convenzioni



Convenzione	Categoria	Stato	Attivazione	Verde	Vai al catalogo
<u>Servizio integrato energia 3</u>	2	Convenzione attiva	20/12/2013		
<u>Servizi di pulizia ed altri servizi per le Scuole ed i Centri di Formazione</u>	2	Convenzione attiva	22/11/2013		
<u>Acquisto Autobus 3</u>	9	Bando pubblicato			
<u>Acquisto autoveicoli per la tutela del territorio 2</u>	9	Bando pubblicato			
<u>Angioqrafi fissi 3</u>	5	Bando pubblicato			
<u>Angioqrafi fissi in noleggio</u>	5	Bando pubblicato			
<u>Apparecchiature multifunzione 29 - noleggio</u>	12	Bando pubblicato			
<u>Apparecchiature multifunzione in noleggio 30</u>	12	Bando pubblicato			
<u>Arredi per ufficio 7</u>	Arredi e complementi di arredo	Bando pubblicato			
<u>Autoveicoli in acquisto 9</u>	9	Bando pubblicato			

[Prima](#) / [Precedente](#) | [3](#) | [4](#) | [5](#) | [6](#) | [7](#) | [Successiva](#) / [Ultima](#)



PEC rif. M.E.(DA CITARE NELLA RISPOSTA)

Spett.^{le} Ditta

Oggetto: Procedura Negoziata ai sensi dell'art. 36 del D.Lgs. n. 50/16 per la fornitura di Kit estrazione e purificazione acidi nucleici per Laboratorio genetica e Genomica del PO Microcitemico "Antonio Cao". Anni uno, con opzione di rinnovo per un altro anno.

Per il giorno _____ alle ore **12.00** è indetta presso il Servizio Acquisti Beni e Servizi di questa Azienda una pubblica gara a mezzo acquisto in economia, ai sensi dell'art. 36 del D.Lgs. n. 50/16, per l'eventuale acquisizione di quanto indicato nel capitolato allegato.

Codesta Ditta è invitata a partecipare alla succitata gara per prendere parte alla quale dovrà far pervenire presso l'Ufficio Protocollo di questa Azienda Ospedaliera, sita in Piazzale Alessandro Ricchi, 1, in Cagliari, entro le ore **12:00** del giorno _____ anche con consegna a mano, i sottonotati documenti racchiusi in piego raccomandato e sigillato e recante all'esterno la dicitura "PROCEDURA NEGOZIATA AI SENSI DELL'ART. 36 DEL D.LGS. N. 50/16 PER LA FORNITURA DI KIT ESTRAZIONE E PURIFICAZIONE ACIDI NUCLEICI PER LABORATORIO GENETICA E GENOMICA DEL PO MICROCITEMICO "ANTONIO CAO". ANNI UNO, CON OPZIONE DI RINNOVO PER UN ALTRO ANNO"

L'offerta economica, in carta legale, sottoscritta dal Legale Rappresentante della Ditta concorrente, contenente il prezzo proposto così in cifre come in lettere; in caso di discordanza prevarrà il prezzo più vantaggioso per questa Amministrazione. Il preventivo, inoltre, dovrà indicare una validità minima di 180 giorni ai sensi dell'art. 32 comma 4 del D.Lgs. n. 50/18.04.16. L'offerta dovrà essere racchiusa in apposita busta debitamente sigillata e controfirmata sui lembi di chiusura e nella quale non dovranno essere inseriti altri documenti oltre l'offerta medesima. All'esterno della busta in questione dovrà essere apposta la dicitura: "PROCEDURA NEGOZIATA AI SENSI DELL'ART. 36 DEL D.LGS. N. 50/16 PER LA FORNITURA DI KIT ESTRAZIONE E PURIFICAZIONE ACIDI NUCLEICI PER LABORATORIO GENETICA E GENOMICA DEL PO MICROCITEMICO "ANTONIO CAO". ANNI UNO, CON OPZIONE DI RINNOVO PER UN ALTRO ANNO".

1. Il modulo DGUE allegato alla presente, compilato in ogni sua parte, accompagnato dalla fotocopia di un documento d'identità del legale rappresentante;
2. Schede Tecniche;
3. Listino prezzi.
4. Copia offerta senza prezzi in carta libera
5. Documento attestante l'attribuzione del "PASSOE" da parte del servizio AVCPASS*.
6. Patto d'integrità compilato in ogni sua parte e debitamente sottoscritto dal legale rappresentante della Ditta concorrente.

I prezzi indicati nell'offerta dovranno essere comprensivi di imballo, carico, scarico ed ogni altro onere accessorio; la Ditta dovrà inoltre evidenziare l'aliquota I.V.A.

L'offerta dovrà essere per quanto possibile dettagliata e dovrà comunque riportare tutte le indicazioni necessarie alla individuazione degli articoli richiesti.

La gara verrà aggiudicata per singoli lotti al prezzo più basso tra offerte conformi, ai sensi dell'art. 95 co. 4 del D.Lgs. n. 50/16.

Qualora le offerte pervenute, contengano clausole modificative rispetto alla presente richiesta, saranno ritenute nulle e come non presentate. Analogamente saranno ritenute nulle e quindi come non apposte, eventuali condizioni, termini, clausole a stampa o similari, indicate sugli stampati della Ditta: infatti la Ditta medesima, con la consegna dell'offerta, accetterà incondizionatamente le clausole inserite nella presente richiesta di preventivo.

Il pagamento della fattura avverrà entro i termini di legge previo accertamento della regolarità della fornitura da parte degli Uffici competenti. La presente richiesta di preventivo non vincola in alcun modo l'Amministrazione per un eventuale acquisto di quanto indicato in offerta.

Si informa che per tutte le attività e le fasi relative a tutto il procedimento, ai sensi dell'art. 31 del citato D.Lgs n. 50/18.04.16, il Responsabile del Procedimento è il Direttore del Servizio Acquisti Beni e Servizi, e il Responsabile dell'Istruttoria la Dott.ssa Anna Maria Marongiu.

Distinti Saluti.

Il Direttore SC Acquisti Beni e Servizi
Dott.ssa Agnese Foddis

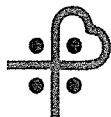
Resp. Settore Acquisiz. Beni P.I. Dott. ssa A.M. Marongiu _____
rif. M.E.



N:B.: Ciascun Concorrente, potrà registrarsi al Sistema AVCPass secondo le indicazioni operative per la registrazione nonché i termini e le regole tecniche per l'acquisizione, l'aggiornamento e la consultazione dei dati presenti sul sito: www.anac.it come previsto dalla deliberazione n. 111 del 20.12.2013. L'operatore economico, effettuata la suindicata registrazione al Servizio AVCPass e individuata la procedura di affidamento cui intende partecipare ottiene dal sistema un PASSOE il documento che attesta che l'O.E. può essere verificato tramite AVCPass.

ELENCO FORNITURA

rif	Descrizione del prodotto	Qta reazioni mesi 12	Base d'asta unit
1	Kit per l' estrazione del DNA da tessuti fetali come villi coriali e cellule di liquido amniotico in coltura , che abbia un tempo di esecuzione di circa 60' e una resa di 50-100 ug partendo da 1-20 x10 ⁶ cellule in coltura.	100	5,00
2	Kit per l' estrazione del DNA da sangue intero e altri fluidi organici, tessuti e cellule mediante colonnine , per l' estrazione di DNA da sangue intero, plasma siero, buffy coat, altri liquidi organici (liquido amniotico) e tessuti (fegato). Il tempo di esecuzione deve essere di circa 30' e la resa dovrebbe essere di circa 6 ug partendo da 200 ul di sangue periferico, di 50 ug partendo da buffy coat e di 30 ug partendo da 25 mg da tessuto. Si richiede che il kit abbia un numero massimo di 50 preparazioni.	1000	5,00
3	Kit per l' estrazione del DNA da sangue periferico o buffy coat mediante colonnine , con tempo di esecuzione di circa 30' e resa di circa 40-60 ug partendo da 1-3 ml di sangue periferico.	2700	4,00
4	Kit per l' estrazione dell' RNA da sangue intero, altri fluidi organici e tessuti mediante colonnine , per l' estrazione di RNA altamente stabile da piccole quantità di plasma, siero, supernatanti di cellule in coltura, liquidi organici poveri di cellule e tessuti (fegato). Tempo di esecuzione di circa 20', con resa almeno di 1 ug per i liquidi biologici privi di cellule.	2600	5,00
5	Kit per la purificazione di DNA genomico , con peso molecolare compreso tra 50 bp e circa 23 kb, mediante spin columns munite di tappo. Possibilità di eluire fino a 5 ug di DNA totale per colonna, a partire da un volume minimo di 6 uL di acqua o di buffer di eluizione. Si richiede: che la purezza del DNA ottenuto sia di alta qualità (A260/A280 >1.8), ideale per sequenziamento, PCR, digestioni enzimatiche etc., che i tempi di esecuzione siano rapidi (<10') e che il procedimento non comporti il trascinarsi del liquido di lavaggio (carryover). Si richiede che il kit abbia un numero massimo di 50 preparazioni.	200	5,00
6	Kit per la purificazione di DNA genomico , con peso molecolare compreso tra 20kb e 200 kb, mediante spin columns munite di tappo. Possibilità di eluire fino a 10 ug di DNA totale per colonna, a partire da un volume minimo di 10 ul di acqua o di buffer di eluizione. Si richiede una grande purezza del DNA ottenuto (A260/A280 >1.8), ideale per sequenziamento, PCR, digestioni enzimatiche etc., che i tempi di esecuzione siano rapidi (<10'), e che il procedimento non comporti il trascinarsi del liquido di lavaggio (carryover). Si richiede infine che il kit abbia un numero massimo di 25-50 preparazioni.	150	5,00
7	Kit per la purificazione di prodotti di PCR mediante colonnine , per la purificazione di prodotti di PCR da primers non incorporati e dNTPs con un alto fattore di concentrazione del prodotto senza l'uso di buffer o solventi, e tempi di esecuzione di massimo 10'.	400	0,90



rif	Descrizione del prodotto	Qta mesi 12	Base d'asta
8	Kit per la purificazione di reazioni di sequenziamento contenenti big dye terminator mediante colonnine, per la rimozione di oltre il 98% dei terminatori non incorporati, con colonnine preidratate, conservabili a temperatura ambiente e tempi di purificazione di massimo 10'.	4000	1,70
9	Kit per la purificazione da agaroso di DNA amplificato mediante colonnine , per isolare la banda dell'amplificato da prodotti di PCR aspecifici.	150	1,00
10	Kit per la purificazione enzimatica di prodotti di amplificazione mediante EXOSAP , per la purificazione enzimatica di prodotti di PCR da primers non incorporati e dNTPs mediante "single step", con 100% di recupero del prodotto di amplificazione.	6500	1,00
11	Kit di amplificazione per l'analisi di polimorfismi STR compatibile con software genemapper v.5.0 di 7-13 loci umani con metodo multiplex-PCR in tubo singolo, contenente un marcatore per l' identificazione allelica e una polimerasi termostabile.	200	12,00
12	Kit per l' amplificazione di frammenti di DNA ad alto peso molecolare (XL pcr) , che consenta di ottenere alte rese di grandi frammenti di DNA (1-10 Kb) mediante una miscela ottimizzata di enzimi, con maggiore specificità della sola Taq DNA polimerasi, accompagnato da un sistema tampone che consenta l'amplificazione di bersagli genomici ricchi in GC e di templati complessi.	250	1,80
13	Kit per retrotrascrizione del RNA dall' RNA + PCR , che consenta la sintesi di DNA complementare dall' RNA, con una Trascrittasi Inversa ad attività polimerasica per grandi frammenti, modificata chimicamente, che si attivi ad alta temperatura e che permetta la produzione di DNA complementare mediante un unico passaggio	2200	3,00
14	Kit per la determinazione e la caratterizzazione delle microdelezioni della regione AZF del cromosoma Y che impieghi il metodo di PCR Multiplex e successiva analisi dei frammenti amplificati mediante elettroforesi su gel di agaroso. La procedura deve avere tempi brevi di esecuzione. Il kit deve essere provvisto di marchio CE e le regioni del cromosoma Y esaminate devono essere conformi alle linee guida EAA/EQMN2013.	100	20,00
16	Kit per la determinazione della estensione delle microdelezioni del cromosoma Y (regione AZF) identificate con il test di screening che impieghi il metodo di PCR multiplex e successiva analisi dei frammenti amplificati mediante elettroforesi su gel di agaroso. La procedura deve avere tempi brevi di esecuzione. Il kit deve essere provvisto di marchio CE e le regioni del cromosoma Y esaminate devono essere conformi alle linee guida EAA/EQMN2013	25	35,00
17	Kit per la diagnosi molecolare della Distrofia miotonica di Steinert (DM1) . Il kit deve consentire la caratterizzazione della espansione delle triplette CTG nel gene DMPK mediante la metodica della Triplet Pcr (TP- PCR) bidirezionale, per evitare i risultati falsi negativi dovuti ad interruzioni della sequenza ripetuta. Il kit deve fornire tutti i componenti per l'amplificazione e avere la certificazione CE IVD	100	32,00
18	Kit per la diagnosi molecolare della Atassia di Friedreich (FRDA) . Il kit deve consentire la caratterizzazione della espansione delle triplette GAA nel gene FXN mediante la metodica della Triplet Pcr (TP- Pcr), deve fornire tutti i componenti per l'amplificazione e avere la certificazione CE IVD.	100	30,00

Descrizione del prodotto	Qta	Base d'asta
--------------------------	-----	-------------



		mesi 12	
19	KIT per lo studio dello stato di metilazione del DNA (CpG genome DNA modification kit) attraverso la conversione del DNA con bisolfito. Tale metodica è necessaria per lo studio dello stato di metilazione della regione genica implicata nella Sindrome di Angelman / Prader-Willi. La procedura di esecuzione deve essere rapida (2-3h). Il quantitativo di DNA da sottoporre a conversione deve essere compreso tra i 500pg-2ug con un optimum tra i 200-500ng e il volume di eluizione finale => a 10ul. Il kit deve garantire una buona efficienza di conversione preferibilmente >99% e una resa del DNA > 80%. Il kit deve contenere un massimo di 25-50 preparazioni	100	3,00
20	KIT di Amplificazione Prader-Willi/Angelman per la determinazione dello stato di metilazione delle isole CpG del gene SNRPN, gene candidato per la sindrome di Prader Willi/Angelman, mediante PCR metilazione specifica (MSP). Il kit contiene i reagenti necessari per l'amplificazione di siti specifici ossia 2 sets di primer, per l'identificazione degli alleli paterni e materni, 1 set di primer di controllo e i campioni di controllo (normale e patologici).	100	25,00
21	KIT per lo studio della disomia uniparentale del cromosoma 15 (UPD-15) .Il kit si basa sul principio dell' amplificazione, della rivelazione e dell' analisi di marcatori polimorfici STR (short tandem repeat) specifici per la regione 15q11-15q13 del cromosoma 15. La delezione di questa regione o la disomia uniparentale sono la causa più frequente delle Sindromi di Angelman e di Prader Willi. Il kit prevede l'analisi di almeno 9 STR specifici del cromosoma 15 di cui almeno 4 situati nella regione critica PWS / AS, del marker dell' amelogenina per l'identificazione di genere e di almeno due markers non situati sul cromosoma 15 necessari per confermare l'identità dei campioni e per la valutazione della contaminazione materna nelle diagnosi prenatali. Il kit deve essere provvisto di marchio CE contenere preferibilmente un massimo di 25 preparazioni.	75	30,00

Non saranno ammesse offerte che superino l'importo a base d'asta.

MODELLO DI FORMULARIO PER IL DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

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

Per le procedure di appalto per le quali è stato pubblicato un avviso di indizione di gara nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea* le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente, a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico ⁽¹⁾. Riferimento della pubblicazione del pertinente avviso o bando ⁽²⁾ nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*:

GU UE S numero [], data [], pag. [],

Numero dell'avviso nella GU S: [][][][]/S [][][]-[][][][][][]

Se non è pubblicato un avviso di indizione di gara nella GU UE, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore deve compilare le informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto:

Se non sussiste obbligo di pubblicazione di un avviso nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, fornire altre informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto (ad esempio il rimando ad una pubblicazione a livello nazionale): [...]

INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA DI APPALTO

Le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.

Identità del committente ⁽³⁾	Azienda Ospedaliera Brotzu
Nome:	
Di quale appalto si tratta?	Risposta: Procedura negoziata
Titolo o breve descrizione dell'appalto ⁽⁴⁾ :	Procedura Negoziata ai sensi dell'art. 36 del D.Lgs. n. 50/16 per la fornitura di Kit estrazione e purificazione acidi nucleici per Laboratorio genetica e Genomica del PO Microcitemico "Antonio Cao". Anni uno, con opzione di rinnovo per un altro anno.
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dall'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore (ove esistente) ⁽⁵⁾ :	

Tutte le altre informazioni in tutte le sezioni del DGUE devono essere inserite dall'operatore economico

⁽¹⁾ I servizi della Commissione metteranno gratuitamente il servizio DGUE in formato elettronico a disposizione delle amministrazioni aggiudicatrici, degli enti aggiudicatori, degli operatori economici, dei fornitori di servizi elettronici e di altre parti interessate.

⁽²⁾ Per le amministrazioni aggiudicatrici: un avviso di preinformazione utilizzato come mezzo per indire la gara oppure un bando di gara
 Per gli enti aggiudicatori: un avviso periodico indicativo utilizzato come mezzo per indire la gara, un bando di gara o un avviso sull'esistenza di un sistema di qualificazione

⁽³⁾ Le informazioni devono essere copiate dalla sezione I, punto 1.1 del pertinente avviso o bando. In caso di appalto congiunto indicare le generalità di tutti i committenti.

⁽⁴⁾ Cfr. punti II.1.1. e II.1.3. dell'avviso o bando pertinente

⁽⁵⁾ Cfr. punto II.1.1 dell'avviso o bando pertinente

Parte II: Informazioni sull'operatore economico

A: INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

Dati identificativi	Risposta:
Nome:	[]
Partita IVA, se applicabile: Se non è applicabile un numero di partita IVA indicare un altro numero di identificazione nazionale, se richiesto e applicabile	[] []
Indirizzo postale:	[.....]
Persone di contatto ⁽⁶⁾ : Telefono: E-mail: (indirizzo Internet o sito web) (ove esistente):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informazioni generali:	Risposta:
L'operatore economico è una microimpresa, oppure un'impresa piccola o media ⁽⁷⁾ ?	[] Si [] No
Solo se l'appalto è riservato ⁽⁸⁾ : l'operatore economico è un laboratorio protetto, un "impresa sociale" ⁽⁹⁾ o provvede all'esecuzione del contratto nel contesto di programmi di lavoro protetti? In caso affermativo, qual è la percentuale corrispondente di lavoratori con disabilità o svantaggiati? Se richiesto, specificare a quale o quali categorie di lavoratori con disabilità o svantaggiati appartengono i dipendenti interessati:	[] Si [] No [.....] [.....]
Se pertinente: l'operatore economico è iscritto in un elenco ufficiale degli operatori economici riconosciuti, oppure possiede un certificato equivalente (ad esempio rilasciato nell'ambito di un sistema nazionale di qualificazione o prequalificazione)?	[] Si [] No [] Non applicabile
In caso affermativo: Rispondere compilando le altre parti di questa sezione, la sezione B e, ove pertinente, la sezione C della presente parte, compilare la parte V se applicabile, e in ogni caso compilare e firmare la parte VI. a) Indicare la denominazione dell'elenco o del certificato e, se pertinente, il pertinente numero di iscrizione o della certificazione: b) Se il certificato di iscrizione o la certificazione è disponibile elettronicamente, indicare:	a) [.....] b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....]

⁽⁶⁾ Ripetere le informazioni per ogni persona di contatto tante volte quanto necessario.
⁽⁷⁾ Cfr. raccomandazione della Commissione, del 6 maggio 2003, relativa alla definizione delle microimprese, piccole e medie imprese (GU L 124 del 20.5.2003, pag. 36). Queste informazioni sono richieste unicamente a fini statistici
Microimprese: imprese che occupano meno di 10 persone e realizzano un fatturato annuo oppure un totale di bilancio annuo non superiori a 2 milioni di EUR.
Piccole imprese: imprese che occupano meno di 50 persone e realizzano un fatturato annuo o un totale di bilancio annuo non superiori a 10 milioni di EUR.
Medie imprese: imprese che non appartengono alla categoria delle microimprese né a quella delle piccole imprese, che occupano meno di 250 persone e il cui fatturato annuo non supera i 50 milioni di EUR e/o il cui totale di bilancio annuo non supera i 43 milioni di EUR
⁽⁸⁾ Cfr. il punto III.1.5 del bando di gara
⁽⁹⁾ Un' "impresa sociale" ha per scopo principale l'integrazione sociale e professionale delle persone disabili o svantaggiate.

<p>c) Indicare i riferimenti in base ai quali è stata ottenuta l'iscrizione o la certificazione e, se pertinente, la classificazione ricevuta nell'elenco ufficiale ⁽¹⁰⁾:</p> <p>d) L'iscrizione o la certificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?</p> <p>In caso di risposta negativa:</p> <p>Inserire inoltre tutte le informazioni mancanti nella parte IV, sezione A, B, C, o D secondo il caso</p> <p>SOLO se richiesto dal pertinente avviso o bando o dai documenti di gara:</p> <p>e) L'operatore economico potrà fornire un certificato per quanto riguarda il pagamento dei contributi previdenziali e delle imposte, o fornire informazioni che permettano all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di ottenere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro?</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione)</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p> <p>(es: Banca Dati di cui all'art. 81 del Codice o in altre banche dati)</p>
Forma della partecipazione:	Risposta:
L'operatore economico partecipa alla procedura di appalto insieme ad altri ⁽¹¹⁾ ?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
In caso affermativo, accertarsi che gli altri operatori interessati forniscano un DGUE distinto.	
<p>In caso affermativo:</p> <p>a) Specificare il ruolo dell'operatore economico nel raggruppamento (capofila, responsabile di compiti specifici ...):</p> <p>b) Indicare gli altri operatori economici che compartecipano alla procedura di appalto:</p> <p>c) Se pertinente, indicare il nome del raggruppamento partecipante:</p> <p>d) Se pertinente, indicare la denominazione degli operatori economici facenti parte di un consorzio di cui agli artt. 45 comma 2, lett. b) e c), e 46 comma 1 lett. b) che eseguono le prestazioni oggetto del contratto.</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p> <p>d): [.....]</p>
Lotti	Risposta:
Se pertinente, indicare il lotto o i lotti per i quali l'operatore economico intende presentare un'offerta:	[]

B: INFORMAZIONI SUI RAPPRESENTANTI DELL'OPERATORE ECONOMICO

Se pertinente, indicare nome e indirizzo delle persone abilitate ad agire come rappresentanti, ivi compresi procuratori e institori, dell'operatore economico ai fini della procedura di appalto in oggetto ⁽¹²⁾:

Eventuali rappresentanti:	Risposta:
Nome completo; data e luogo di nascita; Codice fiscale:	[.....]; [.....] [.....]
Posizione/Titolo ad agire:	[.....]
Indirizzo postale:	[.....]
Telefono:	[.....]

⁽¹⁰⁾ I riferimenti e l'eventuale classificazione sono indicati nella certificazione.
⁽¹¹⁾ Specificamente, indicare una delle modalità di partecipazione di cui agli artt. 45 e 46 del Codice
⁽¹²⁾ Se intervengono più legali rappresentanti ripetere tante volte quanto necessario.

E-mail:	[.....]
Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta):	[.....]

C: INFORMAZIONI SULL'AFFIDAMENTO SULLE CAPACITÀ DI ALTRI SOGGETTI (AVVALIMENTO)

Affidamento:	Risposta:
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione della parte IV e rispettare i criteri e le regole (eventuali) della parte V?	[] Si [] No

In caso affermativo, indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi e i requisiti oggetto di avvalimento e presentare per ciascuno un DGUE distinto, debitamente compilato e firmato dai soggetti interessati, con le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte e dalla parte III, nonché allegare tutta la documentazione prevista nell'apposito paragrafo del disciplinare "Avvalimento"

Si noti che dovrebbero essere indicati anche i tecnici o gli organismi tecnici che non facciano parte integrante dell'operatore economico, in particolare quelli responsabili del controllo della qualità e, per gli appalti pubblici di lavori, quelli di cui l'operatore economico disporrà per l'esecuzione dell'opera.

Se pertinente per le capacità specifiche su cui l'operatore economico fa affidamento, fornire per ciascuno dei soggetti interessati le informazioni delle parti IV e V ⁽¹³⁾.

D: INFORMAZIONI CONCERNENTI I SUBAPPALTATORI SULLE CUI CAPACITÀ L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO

(Tale sezione è da compilare solo se le informazioni sono esplicitamente richieste dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore).

Subappaltatore:	Risposta:
L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi?	[] Si [] No
	In caso affermativo e nella misura in cui sono note, elencare le parti da subappaltare e, nei casi previsti, la denominazione dei subappaltatori proposti: [...]

Se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore richiede esplicitamente queste informazioni in aggiunta alle informazioni della presente sezione, fornire le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte e dalla parte III per ognuno dei subappaltatori (o categorie di subappaltatori) interessati.

⁽¹³⁾ Ad esempio, in relazione agli organismi tecnici incaricati del controllo della qualità parte IV, sezione C, punto 3

Parte III: Motivi di esclusione

A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI

<p>Motivi legati a condanne penali ai sensi delle disposizioni nazionali di attuazione dei motivi stabiliti dall'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva (art. 80, comma 1, del Codice):</p>	<p>Risposta:</p>
<p>L'operatore economico ovvero una persona che è membro del suo consiglio di amministrazione, di direzione o di vigilanza o che vi ha poteri di rappresentanza, di decisione o di controllo o gli altri soggetti di cui all'art. 80 del Codice sono stati condannati con sentenza definitiva per uno dei motivi indicati sopra, con sentenza pronunciata non più di cinque anni fa o in seguito alla quale sia ancora applicabile un periodo di esclusione stabilito direttamente nella sentenza?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....] ⁽¹⁴⁾</p>
<p>In caso affermativo, indicare ⁽¹⁵⁾:</p> <p>a) la data della condanna, quali punti riguarda tra quelli riportati all'articolo 80, comma 1, del Codice e i motivi della condanna,</p> <p>b) dati identificativi delle persone condannate [];</p> <p>c) se stabilita direttamente nella sentenza di condanna:</p>	<p>a) Data:[], punti: [], motivi:[]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) durata del periodo d'esclusione [.....] e punti interessati []</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....] ⁽¹⁶⁾</p>
<p>In caso di sentenze di condanna, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione (autodisciplina o "Self-Cleaning")?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p>In caso affermativo, descrivere le misure adottate ⁽¹⁷⁾:</p>	<p>[.....]</p>

⁽¹⁴⁾ Ripetere tante volte quanto necessario
⁽¹⁵⁾ Ripetere tante volte quanto necessario
⁽¹⁶⁾ Ripetere tante volte quanto necessario
⁽¹⁷⁾ In considerazione della tipologia dei reati commessi (reato singolo, ripetuto, sistematico ..), la spiegazione deve indicare l'adeguatezza delle misure adottate

B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI

Pagamento di imposte o contributi previdenziali (art. 80, comma 4, del Codice):	Risposta:	
L'operatore economico ha soddisfatto tutti gli obblighi relativi al pagamento di imposte o contributi previdenziali, sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<p>In caso negativo, indicare:</p> <p>a) Paese o Stato membro interessato</p> <p>b) Di quale importo si tratta</p> <p>c) Come è stata stabilita tale inottemperanza:</p> <p>1) Mediante una decisione giudiziaria o amministrativa:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tale decisione è definitiva e vincolante? - Indicare la data della sentenza di condanna o della decisione. - Nel caso di una sentenza di condanna, se stabilita direttamente nella sentenza di condanna, la durata del periodo d'esclusione: <p>2) In altro modo? Specificare:</p> <p>d) L'operatore economico ha ottemperato od ottempererà ai suoi obblighi, pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte o i contributi previdenziali dovuti, compresi eventuali interessi o multe, purché il pagamento o l'impegno siano stati formalizzati prima della scadenza del termine per la presentazione delle domande (art. 80 comma 4, ultimo periodo, del Codice)?</p>	Imposte	Contributi previdenziali
	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>- <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>- [.....]</p> <p>- [.....]</p> <p>c2) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate: [.....]</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>- <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>- [.....]</p> <p>- [.....]</p> <p>c2) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate: [.....]</p>
Se la documentazione pertinente relativa al pagamento di imposte o contributi previdenziali è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) ⁽¹⁸⁾ : (es. Banca dati di cui all'art. 81 del Codice o altre banche dati) [.....][.....][.....]	

C: MOTIVI LEGATI A INSOLVENZA, CONFLITTO DI INTERESSI O ILLECITI PROFESSIONALI

<p>Si noti che ai fini del presente appalto alcuni dei motivi di esclusione elencati di seguito potrebbero essere stati oggetto di una definizione più precisa nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara. Il diritto nazionale può ad esempio prevedere che nel concetto di "grave illecito professionale" rientrino forme diverse di condotta.</p>	
Informazioni su eventuali situazioni di insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali	Risposta:
<p>L'operatore economico ha violato, per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di diritto ambientale, sociale e del lavoro, di cui all'art. 80, comma 5, lett. a), del Codice?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione (autodisciplina o "Self-Cleaning")?</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, descrivere le misure adottate:</p>

⁽¹⁸⁾ Ripetere tante volte quanto necessario

	[.....]
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni:</p> <p>a) fallimento, oppure</p> <p>b) è oggetto di una procedura di insolvenza o di liquidazione, oppure</p> <p>c) ha stipulato un concordato preventivo con i creditori, oppure</p> <p>d) si trova in qualsiasi altra situazione analoga derivante da una procedura simile ai sensi di leggi e regolamenti nazionali⁽¹⁹⁾, oppure</p> <p>e) è in stato di amministrazione controllata, oppure</p> <p>f) ha cessato le sue attività?</p> <p>In caso affermativo: Fornire informazioni dettagliate anche ai sensi dell'art. 110 del Codice:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[] Si [] No</p> <p>- [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico si è reso colpevole di gravi illeciti professionali⁽²⁰⁾ di cui all'art. 80, comma 5, lett. c) del Codice? In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate:</p>	<p>[] Si [] No</p> <p>[.....]</p> <p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina? [] Si [] No</p> <p>In caso affermativo, descrivere le misure adottate:</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico ha sottoscritto accordi con altri operatori economici intesi a falsare la concorrenza di cui all'art. 80, comma 5, lett. m), del Codice?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate:</p>	<p>[] Si [] No</p> <p>[.....]</p> <p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina o "Self-Cleaning"? [] Si [] No</p> <p>In caso affermativo, descrivere le misure adottate:</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico è a conoscenza di qualsiasi conflitto di interessi⁽²¹⁾ legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:</p>	<p>[] Si [] No</p> <p>[...]</p>
<p>L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore o ha altrimenti partecipato alla preparazione della procedura d'aggiudicazione?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire le possibili distorsioni della concorrenza:</p>	<p>[] Si [] No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico può confermare di:</p>	<p>[] Si [] No</p>

⁽¹⁹⁾

Cfr. il diritto nazionale, l'avviso o bando pertinente o i documenti di gara.

⁽²⁰⁾

Cfr., ove applicabile, il diritto nazionale, l'avviso o bando pertinente o i documenti di gara.

⁽²¹⁾

Come indicato nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

a) non essersi reso gravemente colpevole di false dichiarazioni nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione,	
b) non avere occultato tali informazioni	

D: ALTRI MOTIVI DI ESCLUSIONE EVENTUALMENTE PREVISTI DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE DELLO STATO MEMBRO DELL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE O DELL'ENTE AGGIUDICATORE

Motivi di esclusione previsti solo dalla legislazione nazionale (art. 80, commi 2, 3 e 5, lett. f), g), h), i), l), del Codice)	Risposta:
Si applicano motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale, specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara?	[] Si [] No
Se la documentazione richiesta nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....] (22)
Se si applicano motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina o "Self-Cleaning" ?	[] Si [] No
In caso affermativo, descrivere le misure adottate:	[.....]

²²

Ripetere tante volte quanto necessario.

Parte IV: Criteri di selezione

In merito ai criteri di selezione (sezione α o sezioni da A a D della presente parte) l'operatore economico dichiara che:

α: INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

L'operatore economico deve compilare questo campo solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha indicato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati che l'operatore economico può limitarsi a compilare la sezione α della parte IV senza compilare nessun'altra sezione della parte IV:

Rispetto di tutti i criteri di selezione richiesti	Risposta
Soddisfa i criteri di selezione richiesti:	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

A: IDONEITÀ

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i criteri di selezione in oggetto sono stati richiesti dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Idoneità	Risposta
<p>2a) Il fatturato annuo ("specifico") dell'operatore economico nel settore di attività oggetto dell'appalto e specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara per il numero di esercizi richiesto è il seguente:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>

Parte VI: Dichiarazioni finali

Il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da II a V sono veritiere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti è/sono consapevole/i delle conseguenze di una grave falsa dichiarazione, ai sensi dell'articolo 76 del d.P.R. n. 445/2000.

Ferme restando le disposizioni dell'articolo 46 del d.P.R. n. 445/2000, il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente di essere in grado di produrre, su richiesta e senza indugio, i certificati e le altre forme di prove documentali del caso, con le seguenti eccezioni:

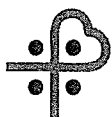
- a) se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore hanno la possibilità di acquisire direttamente la documentazione complementare accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro ⁽²³⁾, oppure*
- b) a decorrere al più tardi dal 18 aprile 2018 ⁽²⁴⁾, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore sono già in possesso della documentazione in questione.*

Il sottoscritto/i sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente [nome dell'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore di cui alla parte I, sezione A] ad accedere ai documenti complementari alle informazioni, di cui [alla parte/alla sezione/al punto o ai punti] del presente documento di gara unico europeo, ai fini della [procedura di appalto: (descrizione sommaria, estremi della pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, numero di riferimento)].

Data, luogo e, se richiesto o necessario, firma/firme: [.....]

⁽²³⁾ A condizione che l'operatore economico abbia fornito le informazioni necessarie (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) in modo da consentire all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di acquisire la documentazione. Se necessario, accludere il pertinente assenso.

⁽²⁴⁾ In funzione dell'attuazione dell'articolo 85, comma 6 del Codice.

**PATTO DI INTEGRITA' PER L'AFFIDAMENTO DI SERVIZI E FORNITURE**

Riferimento: art. 1, 17° comma della Legge 06.11.2012 n. 190 e s.m.i.

Approvato con deliberazione del Commissario Straordinario dell'A.O.B. n. 1500 del 02/09/2015

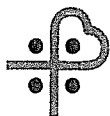
DENOMINAZIONE DITTA	
CODICE FISCALE / PARTITA I.V.A.	
SEDE LEGALE VIA / PIAZZA CITTA'	
RIFERIMENTO PROCEDURA DI GARA	Oggetto: Procedura Negoziata ai sensi dell'art. 36 del D.Lgs. n. 50/16 per la fornitura di Kit estrazione e purificazione acidi nucleici per Laboratorio genetica e Genomica del PO Microcitemico "Antonio Cao". Anni uno, con opzione di rinnovo per un altro anno.
<input type="checkbox"/> SERVIZI <input checked="" type="checkbox"/> FORNITURE <input type="checkbox"/> LAVORI	
GARA A.N.A.C. n.	

Art. 1**Ambito di applicazione**

- 1) Il Patto di integrità è lo strumento che l'Azienda Ospedaliera G. Brotzu di Cagliari adotta al fine di disciplinare i comportamenti degli operatori economici e del personale sia interno che esterno alla Regione Autonoma della Sardegna ed al Sistema Regione di cui alla L.R. 24 /2014 nell'ambito delle procedure di affidamento e gestione degli appalti di lavori, servizi e forniture di cui al D.Lgs. 50/2016.
- 2) Il patto di integrità stabilisce l'obbligo reciproco che si instaura tra le Amministrazioni aggiudicatrici e gli operatori economici di improntare i propri comportamenti ai principi di trasparenza e integrità.
- 3) Il Patto di integrità deve costituire parte integrante della documentazione di gara e del successivo contratto.
- 4) La partecipazione alle procedure di gara e l'iscrizione al Mercato elettronico regionale "SardegnaCAT" e ad eventuali altri elenchi e/o albi fornitori, è subordinata all'accettazione vincolante del Patto di integrità.
- 5) Il Patto di integrità si applica con le medesime modalità anche ai contratti di subappalto di cui al D.Lgs. 50/2016.
- 6) Per quanto non disciplinato dal presente Patto si rinvia al Codice di comportamento del personale dell'Azienda Ospedaliera G. Brotzu di Cagliari al rispetto del quale sono tenuti i collaboratori a qualsiasi titolo di imprese fornitrici di beni o servizi e che realizzano opere in favore dell'Amministrazione.

Art. 2**Obblighi degli operatori economici nei confronti della stazione appaltante**

- 1) L'operatore economico:
 - a) Dichiarare di non aver fatto ricorso, e si obbliga a non ricorrere, ad alcuna mediazione o altra opera di terzi finalizzata all'aggiudicazione e/o gestione del contratto;
 - b) Dichiarare di non avere condizionato, e si impegna a non condizionare, il procedimento



- amministrativo con azioni dirette a influenzare il contenuto del bando o altro atto equipollente al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente;
- c) dichiara di non aver corrisposto, né promesso di corrispondere, e si impegna a non corrispondere né promettere di corrispondere ad alcuno, direttamente o tramite terzi, ivi compresi soggetti collegati o controllati, somme di danaro o altre utilità finalizzate all'aggiudicazione o a facilitare la gestione del contratto;
 - d) dichiara con riferimento alla specifica procedura di affidamento di non aver preso parte né di aver praticato intese o adottato azioni, e si impegna a non prendere parte e a non praticare intese o adottare azioni, tese a restringere la concorrenza o il mercato, vietate ai sensi della normativa vigente, ivi inclusi gli artt. 101 e successivi del Trattato sul funzionamento dell'Unione Europea (TFUE) e gli artt.2 e successivi della L. 287/1990; dichiara altresì che l'offerta è stata predisposta nel pieno rispetto della predetta normativa;
 - e) si impegna a segnalare all'Amministrazione aggiudicatrice qualsiasi tentativo illecito da parte di terzi di turbare o distorcere le fasi della procedura di affidamento e dell'esecuzione del contratto;
 - f) si impegna a segnalare all'Amministrazione aggiudicatrice qualsiasi richiesta illecita o pretesa da parte di dipendenti dell'Amministrazione o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o di esecuzione del contratto con le modalità e gli strumenti messi a disposizione dalla Regione Autonoma della Sardegna;
 - g) si impegna, qualora i fatti di cui ai precedenti punti e) ed f) costituiscano reato, a sporgere denuncia all'autorità giudiziaria o alla polizia giudiziaria.
- 2) L'operatore economico aggiudicatario si impegna ad adempiere con la dovuta diligenza alla corretta esecuzione del contratto.

Art. 3

Obblighi dell'Amministrazione aggiudicatrice

- 1) L'Azienda Ospedaliera G. Brotzu di Cagliari:
- a) si obbliga a rispettare i principi di trasparenza e integrità già disciplinati dal Codice di comportamento del personale del l'Azienda Ospedaliera G. Brotzu di Cagliari nonché le misure di prevenzione della corruzione inserite nel Piano triennale di prevenzione vigente;
 - b) si obbliga a non influenzare il procedimento amministrativo diretto a definire il contenuto del bando o altro atto equipollente, al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente;
 - c) si obbliga a non richiedere, a non accettare ed a non ricevere direttamente o tramite terzi, somme di danaro o altre utilità finalizzate a favorire la scelta di un determinato operatore economico;
 - d) si obbliga a non richiedere, a non accettare ed a non ricevere direttamente o tramite terzi, somme di danaro o altre utilità finalizzate a influenzare in maniera distorsiva la corretta gestione del contratto;
 - e) si impegna a segnalare al proprio Responsabile per la prevenzione della corruzione qualsiasi tentativo illecito da parte di terzi di turbare o distorcere le fasi di svolgimento delle procedure di affidamento e/o l'esecuzione del contratto, con le modalità e gli strumenti messi a disposizione dall'Azienda Ospedaliera G. Brotzu di Cagliari.
 - f) si impegna a segnalare al proprio Responsabile per la prevenzione della corruzione



qualsiasi richiesta illecita o pretesa da parte di operatori economici o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o di esecuzione del contratto, con le modalità e gli strumenti messi a disposizione dall'Azienda Ospedaliera G. Brotzu di Cagliari.

- g) si impegna, qualora i fatti di cui ai precedenti punti e) ed f) costituiscano reato, a sporgere denuncia all'autorità giudiziaria o alla polizia giudiziaria.
 - h) si impegna all'atto della nomina dei componenti della commissione di gara a rispettare le norme in materia di incompatibilità e inconfiribilità di incarichi di cui al D. Lgs. n. 39/2013;
 - i) si impegna a far sottoscrivere ai componenti della predetta Commissione la dichiarazione di assenza di cause di incompatibilità e inconfiribilità di incarichi e quella con cui ciascuno dei componenti assume l'obbligo di dichiarare il verificarsi di qualsiasi situazione di conflitto di interesse e in particolare di astenersi in tutte le situazioni in cui possano essere coinvolti, oltre che interessi propri e dei suoi parenti, affini entro il secondo grado, del coniuge o di conviventi, interessi di:
 - persone con le quali abbia rapporti di frequentazione abituale;
 - soggetti ed organizzazioni con cui egli o il coniuge abbia causa pendente o grave inimicizia o rapporti di credito o debito significativi;
 - soggetti od organizzazioni di cui sia tutore, curatore, procuratore o agente;
 - enti, associazioni anche non riconosciute, comitati, società o stabilimenti di cui sia amministratore, o gerente, o nelle quali ricopra cariche sociali e/o di rappresentanza;
 - in ogni altro caso in cui esistano gravi ragioni di opportunità e convenienza.
- 2) L'Azienda Ospedaliera G. Brotzu di Cagliari si impegna ad adempiere con la dovuta diligenza alla corretta esecuzione del contratto e a verificare nel contempo la corretta esecuzione delle controprestazioni.

Art. 4

Violazione del Patto di integrità

- 1) La violazione da parte dell'operatore economico, sia in veste di concorrente che di aggiudicatario, di uno degli impegni previsti a suo carico dall'articolo 2, può comportare, secondo la gravità della violazione rilevata e la fase in cui la violazione è accertata, le seguenti sanzioni:
 - a) l'esclusione dalla procedura di affidamento;
 - b) la risoluzione di diritto del contratto;
 - c) escussione totale o parziale, dal 10% al 50%, dei depositi cauzionali o altre garanzie depositate ai fini della partecipazione alla procedura di affidamento;
 - d) interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette dalla medesima stazione appaltante per un periodo di tempo compreso tra sei mesi e tre anni.
- 2) L'applicazione delle sanzioni conseguenti alla violazioni di cui al presente Patto avviene con garanzia di adeguato contraddittorio dall'amministrazione aggiudicatrice, secondo le regole generali degli appalti pubblici.
- 3) L'Azienda Ospedaliera G. Brotzu di Cagliari individuerà con successivo regolamento interno



le sanzioni da applicare in concreto secondo il criterio di colpevolezza, gradualità e proporzionalità in rapporto alla gravità della violazione rilevata.

- 4) In ogni caso, per le violazioni di cui all'art. 2 comma 1, lett. a), b), c), d) del presente Patto, è sempre disposta l'escussione del deposito cauzionale o altra garanzia depositata ai fini della partecipazione alla procedura di affidamento, l'esclusione dalla gara o la risoluzione *ipso iure* del contratto, salvo che le stazioni appaltanti, con apposito atto, decidano di non avvalersi della predetta risoluzione, qualora ritengano che la stessa sia pregiudizievole agli interessi pubblici di cui all'articolo 121, comma 2 del D.Lgs. 104/2010, nonché l'interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette dalla medesima stazione appaltante per sei mesi decorrenti dalla comunicazione del provvedimento di applicazione della sanzione. Nei casi di recidiva nelle violazioni di cui al superiore art. 2 c. 1 lett. a), b), c), d), e per le medesime violazioni, si applica l'interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette dalla medesima stazione appaltante per tre anni decorrenti dalla comunicazione del provvedimento di applicazione della sanzione.
- 5) L'Azienda Ospedaliera G. Brotzu di Cagliari, ai sensi dell'art. 1382 c.c., si riserva la facoltà di richiedere il risarcimento del maggior danno effettivamente subito, ove lo ritenga superiore all'ammontare delle cauzioni o delle altre garanzie di cui al precedente comma 2, lett. c) del presente articolo.
- 6) Qualora le violazioni attengano a comportamenti che implicano il coinvolgimento anche dell'ufficio appaltante le stesse saranno accertate dalla commissione di cui alle linee guida sul "*whistleblowing*" di cui alla deliberazione della Giunta Regionale n.30/15 del 16/06/2015 le sanzioni saranno applicate dall'organismo ad esso direttamente superiore.

Art. 5

Efficacia del patto di integrità

Il presente Patto di Integrità e le sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto sottoscritto a seguito della procedura di affidamento e all'estinzione delle relative obbligazioni.

Il contenuto del presente documento può essere integrato dagli eventuali futuri Protocolli di legalità sottoscritti da questa Amministrazione.

Luogo e data

L'operatore economico

Azienda Ospedaliera G. Brotzu

L'Operatore economico dichiara di aver letto, e di accettare espressamente, le disposizioni contenute nell'art. 2 e nell'art. 4 c. 3 della presente scrittura.

Luogo e data

L'operatore economico