

ALLEGATO 3

CAPITOLATO SPECIALE

OGGETTO: Disciplina di procedura di affidamento, ai sensi dell'Art. 50, comma 1, lettera b) del D.lgs. 36/2023 e ss.mm.ii., per la fornitura di "Kit per la profilazione di biometaboliti mediante approccio omico" per scopi di Ricerca Scientifica e Attività Sperimentale, nell'ambito del progetto PNRR-TR1-2023-12377350 – CUP I43C24000120006 – NPG 2026_044

1. PREMESSA

Nell'ambito della realizzazione degli obiettivi previsti dal PNRR, Missione 6-Componente 2-Investimento 2.1 "Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN - II AVVISO PNRR", che consiste nel rafforzare il sistema della ricerca biomedica tramite due linee di intervento: a) il finanziamento di progetti Proof of Concept (PoC), sostenendo lo sviluppo di tecnologie con un basso grado di maturità tecnologica e promuovendo il trasferimento di tecnologie verso l'industria; b) il finanziamento di programmi o progetti di ricerca nel campo delle malattie rare e dei tumori rari e di altre malattie altamente invalidanti, MultiMedica S.p.A., in qualità di Coordinatore del Progetto di Ricerca "*Dissecting the tumor immune microenvironment of lung neuroendocrine neoplasms with multi-integrated approaches*", è intenzionata ad individuare gli operatori a cui aggiudicare la fornitura in oggetto.

Tale fornitura è finanziata dal Ministero della Salute, tramite contributi assegnati dall'Unione Europea NextGenerationEU.

Il citato progetto di ricerca, attivato nel 2024, ha come obiettivo, durante la sua fase di attuazione, lo sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca ed assistenza.

La fornitura dei beni oggetto del presente affidamento permette di eseguire una profilazione di metaboliti su matrice biologica complessa (plasmi) mediante approccio omico.

2. OGGETTO

L'oggetto del presente capitolato comprende la fornitura dei prodotti sotto riportati:

- n° 1 scatola di Standard SPLASH™ LIPIDOMIX™ Mass Spec., Research™ - A Croda Brand
- n° 10 scatole di Vials, screw top, amber glass (vial only). volume 2 mL, amber glass vial, thread for 8-425, pkg

IRCCS MultiMedica S.p.A.*
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
C.F. e P. IVA 06781690968
Iscri. R. I. Milano 06781690968 / REA: MI - 1914159
Capitale sociale € 20.000.002,00 i. v.
Società con socio unico soggetta a direzione e coordinamento di MultiMedica Holding S.p.A.
Sede legale: via Fantoli 16/15 - 20138 Milano
Sedi operative:
• Via Milanese 300 - 20099 Sesto S. Giovanni (MI)
Tel. 02 2420.91
• Polo Scientifico e Tecnologico / MultiLab*
Via Fantoli 16/15 - 20138 Milano Tel. 02 55406.1

Altri Presidi Ospedalieri e Ambulatoriali non IRCCS

Ospedale San Giuseppe*
Ospedale Classificato
Via San Vittore, 12 - 20123
Milano - Tel. 02 8599.1

Ospedale MultiMedica*
Viale Piemonte, 70
21053 Castellanza (VA)
Tel. 0331 393.111

Ospedale MultiMedica
Via Fratelli Bandiera, 3
20812 Limbiate (MB)
Tel. 02 2420.91

**Ambulatorio Multispecialistico
MultiMedica**
Via San Barnaba, 29 - 20122 Milano
Tel. 02 2420.91

- of 100 ea
- n° 5 scatole di Vials, screw-top V-Vials® with solid top cap. volume, 5 mL, thread for 20-400, diam. × H 20 mm × 65 mm, pkg of 12 ea
 - n° 5 scatole di Inserts for 1.5 mL large opening vials. volume 0.1 mL, conical clear glass (with bottom spring), pkg of 100 ea
 - n° 10 scatole di Vials, screw top, 1.5 mL, large opening. O.D. × H × I.D., 11.6 mm × 32 mm × 4.6 mm, pkg of 100 ea
 - n° 1 scatola di BRAND® Pasteur Pipette. soda-lime glass, capacity × L, ~1.5 mL × 270 mm, Un-plugged
 - n° 1 provetta di <SC>L</SC>-Tryptophan-(indole-d5). 97 atom % D
 - n° 1 provetta di Serotonin-D4 hydrochloride solution. 100 µg/mL, (Ethanol w/ 0.1% BHT (v/w), as free base), certified reference material, ampule of 1 mL, Cerilliant®
 - n° 1 barattolo di <SC>L</SC>-Phenyl-d5-alanine. ≥98 atom % D, ≥99%
 - n° 1 confezione di Tryptophan. Pharmaceutical Secondary Standard; Certified Reference Material
 - n° 1 barattolo di L-Kynurenine. ≥98% (HPLC)
 - n° 1 barattolo di Kynurenic acid. ≥98%
 - n° 1 confezione di L-Phenylalanine. Pharmaceutical Secondary Standard; Certified Reference Material
 - n° 1 confezione di L- tirosina. reagent grade, ≥98% (HPLC)
 - n° 1 confezione di Serotonin. analytical standard
 - n° 1 confezione di 5-Hydroxyindole-3-acetic acid. analytical standard
 - n° 10 bottiglie di Acqua. for chromatography (LC-MS Grade) LiChrosolv®
 - n° 10 bottiglie di Metanolo. hypergrade for LC-MS LiChrosolv®
 - n° 5 bottiglie di Acetonitrile. hypergrade for LC-MS LiChrosolv
 - n° 3 bottiglie di 2-Propanolo. hypergrade for LC-MS LiChrosolv
 - n° 1 confezione di Indole-3-propionic acid. ≥99.0% (T)
 - n° 5 confezioni di Wheaton® Microliter Snap Caps With Septa. dark blue, PTFE/silicone cap
 - n° 5 bottiglie di Formic acid 98-100% for LC-MS LiChropur, Supelco, 50 mL
 - n° 1 barattolo di Acetato di Ammonio for LC-MS LiChropur, 100G

3. CARATTERISTICHE TECNICHE

I prodotti richiesti con il presente Capitolato, alla data di consegna presso il magazzino di MultiMedica S.p.A. devono prevedere un periodo di validazione (shelf-life) non inferiore all'85% del periodo di stabilità indicato dalle normative vigenti emesse dalle Istituzioni preposte.

4. MODALITÀ E TERMINI DI CONSEGNA

Il Fornitore è tenuto a consegnare i beni in oggetto presso MultiMedica S.p.A. in Via Fantoli n. 16/15, 20138 Milano, franco di ogni spesa (trasporto, imballo, etc.).

La consegna dei beni dovrà avvenire entro e non oltre 30 (trenta) giorni dalla data di emissione dell'ordine.

All'atto della consegna il Fornitore dovrà soddisfare le indicazioni contenute nella comunicazione di aggiudicazione, dovrà fornire bolla di accompagnamento merce o documento equivalente da cui risulti la corrispondenza di quanto consegnato (codice, descrizione e quantità) con quanto offerto, nonché riportare i numeri di NPG e CUP indicati in ordine.

Resta inteso che, nel caso in cui i beni forniti non fossero conformi in tutto od in parte a quanto previsto dal presente Capitolato Speciale, o risultassero difetti nell'ambito dell'uso, il Fornitore dovrà provvedere, nei termini da concordare con la Direzione Acquisti di MultiMedica S.p.A., alla sostituzione della merce non conforme.

5. CLAUSOLA DI SALVAGUARDIA

È facoltà di MultiMedica S.p.A. recedere unilateralmente, per l'intera durata di esecuzione del contratto, dallo stesso, nell'eventualità in cui le Centrali di committenza regionali e/o Consip dovessero stipulare convenzioni per prodotti/servizi simili e/o assimilabili a quelli oggetto della presente richiesta d'offerta. Il recesso avverrà entro 60 giorni solari dalla relativa formale comunicazione via posta certificata PEC. A tale recesso, il Fornitore non potrà opporre eccezioni di sorta né avanzare alcuna pretesa o richiesta ulteriore.

6. PREZZI

I prezzi offerti in sede di affidamento diretto sono da ritenersi franco di ogni spesa di consegna, imballo, spese doganali, scarico e trasporto nei locali indicati da MultiMedica S.p.A. ed ogni altra spesa afferente alla fornitura (ad eccezione dell'IVA che è a carico di MultiMedica S.p.A.).

Detti prezzi s'intendono fissi ed invariabili per tutta la vigenza del contratto.

7. IVA

Di legge a carico di MultiMedica S.p.A.

8. PRESENTAZIONE FATTURE E MODALITÀ DI PAGAMENTO

Tutte le fatture dovranno essere trasmesse in formato elettronico attraverso il servizio di consultazione e acquisizione delle fatture elettroniche offerto dall'Agenzia delle Entrate, inserendo nel campo codice destinatario C1QQYZR.

Ogni documento emesso (DDT, Fatture ecc...) dovrà essere intestato a MultiMedica S.p.A., Via Fantoli n. 16/15, 20138 Milano - C.F. e P.IVA 06781690968, dovrà riportare indicazione di numero e data dell'ordine, tipo e quantità del prodotto, codice commessa, NPG e CUP. MultiMedica S.p.A. non potrà procedere al pagamento delle fatture elettroniche che non riportano i codici NPG e CUP ai sensi del comma 2, art. 25 D.L. 66/2014 convertito L. 89/2014, così come nel caso di errori concernenti dati indicati dal Fornitore o per non conformità della merce.

In tutti questi casi sarà richiesta nota di accredito ed emissione di una nuova fattura corretta. Il termine di pagamento decorrerà dalla data di emissione del documento corretto.

La presente fornitura è finanziata con Fondi del Ministero della Salute tramite contributi assegnati dall'Unione Europea NextGenerationEU e le modalità di trasferimento dei contributi ministeriali sono disciplinate da apposita Convenzione.

Pertanto, MultiMedica S.p.A. effettuerà il pagamento della fattura entro e non oltre 60 (sessanta) giorni dalla data di ricezione della stessa, previa ricezione e verifica del Documento Unico di Regolarità Contributiva (DURC).

Ciascuna transazione relativa al presente capitolato posta in essere dal Fornitore deve avvenire mediante strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni e deve riportare il Numero di Protocollo di Gara (NPG), Codice unico di Progetto (CUP), data e numero d'ordine d'acquisto, data e numero di DDT per i beni.

Per l'espletamento della fornitura con le modalità indicate nella documentazione di affidamento diretto e relativi allegati nonché secondo le modalità e condizioni particolari proposte dal Fornitore, MultiMedica S.p.A. corrisponderà esclusivamente i corrispettivi pattuiti in sede di aggiudicazione, con esclusione di qualsiasi compenso aggiuntivo.

Tutti gli oneri che il Fornitore avrà in carico saranno infatti da ritenersi ripagati unicamente attraverso i corrispettivi indicati nell'offerta economica. Gli stessi devono infatti intendersi comprensivi di tutti gli oneri di natura fiscale nonché di ogni onere connesso all'esplicazione della fornitura con le modalità previste.

Le contestazioni formalizzate impediranno, fino a completa definizione, il diritto al pagamento anche parziale delle fatture. Il Fornitore si assume gli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge n. 136 del 13/08/2010 e successive modificazioni/integrazioni.

In caso di affidamento della fornitura il Fornitore sarà tenuto a comunicare a MultiMedica S.p.A. i dati richiesti e prescritti dalla su menzionata normativa.

9. CONTROLLI, RESPONSABILITA' E COPERTURE ASSICURATIVE

Il Fornitore assume in via esclusiva ogni responsabilità civile e penale connessa all'esecuzione dei servizi affidati, ivi comprese, a titolo esemplificativo e non esaustivo, le perdite e gli eventuali danni arrecati a persone e/o cose, che dovessero verificarsi nel corso o in conseguenza, anche indiretta, dell'esecuzione della fornitura. Resta pertanto a totale ed esclusivo carico del Fornitore ogni obbligo risarcitorio, senza diritto ad alcuna rivalsa, compenso o indennizzo nei confronti di MultiMedica S.p.A., per qualunque pretesa, azione o domanda avanzata da terzi, nonché per eventuali infortuni, danni o pregiudizi derivanti:

- i. dall'inosservanza degli obblighi contrattuali e normativi;
- ii. da comportamenti, anche omissivi, del proprio personale o di eventuali subfornitori autorizzati;
- iii. dall'esecuzione del servizio;
- iv. dal trattamento dei dati personali e sensibili, in violazione della normativa vigente in materia di protezione dei dati personali.

Il Fornitore si impegna, conseguentemente, a manlevare e tenere indenne MultiMedica S.p.A. da qualsiasi richiesta di risarcimento, pretesa o azione, giudiziale o stragiudiziale, che dovesse essere avanzata da terzi in relazione ai servizi oggetto del presente Capitolato.

10. ACCESSO AGLI ATTI

L'accesso agli atti della presente procedura è disciplinato dagli articoli 35 e 36 del D.lgs. 31 marzo 2023, n. 36, nonché dagli articoli 3-bis e 22 e seguenti della legge 7 agosto 1990, n. 241, e dagli articoli 5 e 5-bis del decreto legislativo 14 marzo 2013, n. 33, per quanto compatibili.

Si richiama altresì il Regolamento per l'esercizio dell'accesso documentale, dell'accesso civico e dell'accesso civico generalizzato di MultiMedica S.p.A., pubblicato sul sito istituzionale della Società.

Il Fornitore è tenuto ad indicare espressamente, in sede di presentazione dell'offerta, i documenti o le parti di essi – incluse eventuali giustificazioni dell'offerta - che contengano segreti tecnici o commerciali, ovvero informazioni coperte da diritti di privativa, specificando in modo puntuale le motivazioni a sostegno della richiesta di riservatezza ed allegando idonea documentazione atta a comprovare l'effettiva sussistenza delle esigenze di tutela invocate.

Resta in ogni caso ferma l'applicazione dell'art.35, comma 5 D.lgs. 36/2023, qualora l'istanza di accesso sia motivata dal richiedente ai fini della difesa in giudizio dei propri interessi, prevalendo in tal caso le esigenze difensive sui limiti della divulgazione, nei termini e con le modalità previste dalla legge.

11. VICENDE SOGGETTIVE DEL FORNITORE

La cessione di azienda, nonché gli atti di trasformazione, successione, acquisizione, fusione, scissione, riorganizzazione societaria o insolvenza che dovessero interessare il Fornitore non producono effetti nei confronti di MultiMedica S.p.A. fino a quando il cessionario, ovvero il soggetto risultante dalle predette operazioni, non abbia previamente adempiuto a quanto segue:

- Abbia effettuato le comunicazioni previste dall'art.1 del D.P.C.M. 11 maggio 1991, n.187, ove applicabili;
- Abbia documentato il possesso dei medesimi requisiti di qualificazione, ordine generale e capacità tecnico-professionale ed economico-finanziaria richiesti al Fornitore in sede di affidamento.

Resta fermo che MultiMedica S.p.A. si riserva la facoltà di verificare la permanenza dei requisiti e, in caso di mancato o incompleto adempimento degli obblighi sopra indicati, di non riconoscere efficacia alle suddette operazioni ai fini del rapporto contrattuale, fatto salvo ogni ulteriore rimedio previsto dalla normativa vigente e dal contratto.

12. CESSIONE DEL CONTRATTO E DEL CREDITO

Ai sensi dell'art. 119, comma 1, del D.lgs. 31 marzo 2023, n. 36, è fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, in tutto o in parte, il contratto, a pena di nullità, salvo quanto espressamente consentito dall'art. 120, comma 1, lettera d), del medesimo decreto.

Ogni cessione del contratto, totale o parziale, non previamente autorizzata e non conforme alle disposizioni normative vigenti, legittima MultiMedica S.p.A. a dichiarare risolto il contratto, ai sensi di legge e del presente Capitolato, con diritto al risarcimento di tutti i danni subiti e al rimborso delle spese sostenute.

È altresì fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere i crediti derivanti dal contratto, a qualsiasi titolo e in qualsiasi forma.

Ogni atto o accordo posto in essere in violazione del divieto di cessione del credito è da intendersi nullo di diritto e inopponibile a MultiMedica S.p.A., che si riserva la facoltà di applicare, fatto salvo il maggior danno, una penale pari al 10% (dieci per cento) dell'importo indebitamente ceduto.

In caso di violazione dei divieti di cui al presente articolo, e fermo restando il diritto al risarcimento del danno, MultiMedica S.p.A. potrà altresì dichiarare risolto il contratto per fatto e colpa imputabile al Fornitore, con ogni conseguenza di legge.

13. RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

La risoluzione del contratto è disciplinata dall'art. 122 del D.lgs. 31 marzo 2023, n. 36, nonché dalle ulteriori disposizioni applicabili del medesimo decreto e dal presente Capitolato.

In caso di risoluzione del contratto, per qualsiasi causa, al Fornitore spetterà esclusivamente il pagamento delle prestazioni regolarmente eseguite e accertate fino alla data di efficacia della risoluzione, al netto:

- i. degli oneri aggiuntivi sostenuti o da sostenersi da MultiMedica S.p.A. in conseguenza dello scioglimento del rapporto contrattuale;
- ii. delle penali eventualmente maturate;
- iii. degli eventuali danni subiti da MultiMedica S.p.A., fatto salvo il diritto al risarcimento del maggior danno.

Resta in ogni caso escluso qualsiasi diritto del Fornitore a indennizzi, compensi o rimborsi ulteriori, a qualunque titolo richiesti, in conseguenza della risoluzione del contratto.

14. RECESSO

Il recesso dal contratto è disciplinato dall'art. 123 del D.lgs. 31 marzo 2023, n. 36, nonché, per quanto compatibile, dagli articoli 1373 e seguenti del Codice Civile.

MultiMedica S.p.A. si riserva la facoltà di recedere unilateralmente dal contratto, senza alcun onere aggiuntivo, in qualsiasi momento lo ritenesse opportuno, mediante comunicazione scritta da notificarsi al Fornitore via PEC con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni consecutivi.

Il recesso potrà avvenire in particolare, ma non esclusivamente, in caso di:

- i. modificazioni istituzionali dell'assetto aziendale;
- ii. variazioni organizzative o strategiche nell'ambito delle attività di ricerca, diagnosi e cura.

In tali casi, il Fornitore avrà diritto soltanto al pagamento delle forniture regolarmente eseguite fino alla data di efficacia del recesso, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali pattuite, rinunciando espressamente a qualsiasi ulteriore pretesa, risarcitoria o di qualsiasi altra natura, nonché a indennizzi, compensi aggiuntivi o rimborso di spese.

Il Fornitore potrà recedere dal contratto, per giustificato motivo, mediante comunicazione scritta inviata a MultiMedica S.p.A. via e-mail o PEC con un preavviso di almeno 180 (centottanta) giorni consecutivi.

In caso di recesso del Fornitore, quest'ultimo avrà diritto soltanto al pagamento delle forniture regolarmente eseguite fino alla data di efficacia del recesso, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali pattuite, rinunciando espressamente a qualsiasi ulteriore pretesa, risarcimento, indennizzo o rimborso di spese.

15. CODICE ETICO, PATTO D'INTEGRITA' E MODELLO DI ORGANIZZAZIONE E GESTIONE (MOG)

Il Fornitore, nell'ambito dei rapporti con MultiMedica S.p.A., si impegna a:

- a. osservare il Codice Etico di MultiMedica S.p.A. e il Modello di Organizzazione e Gestione (MOG), adottato ai sensi del D.Lgs. 8 giugno 2001, n. 231, e ad ottemperare a tutti i principi, regole, procedure e controlli in essi contenuti. A tale scopo, il Fornitore si fa garante dell'operato dei propri amministratori, funzionari, dipendenti e collaboratori, a prescindere dai limiti del rapporto organico o institorio, assicurando che operino nel rispetto delle norme del Codice Etico e del MOG, con particolare riguardo alla prevenzione di reati e comportamenti illeciti rilevanti ai sensi del D.Lgs. 231/2001.

Il Codice Etico e il MOG sono consultabili sul sito istituzionale di MultiMedica S.p.A. all'indirizzo <https://multimedica.it/il-gruppo/amministrazione-trasparente/>

Il Fornitore riconosce e accetta che qualsiasi violazione del Codice Etico, del Patto di integrità o del MOG costituisce causa espressa di risoluzione del contratto, ai sensi e per gli effetti dell'art. 1456 c.c., fermo restando il diritto di MultiMedica S.p.A. al risarcimento di tutti i danni eventualmente derivanti dalla violazione stessa.

- b. Rispettare il "Patto di integrità in materia di contratti pubblici regionali", approvato con D.G.R. Regione Lombardia 17 giugno 2019, n. XI/1751, e ottemperare a tutte le obbligazioni in esso previste. Il Patto di integrità è consultabile sul sito istituzionale di MultiMedica S.p.A. all'indirizzo <https://multimedica.it>, nella sezione "Amministrazione Trasparente" – area "Bandi di gara e contratti".

16. FORO COMPETENTE

Per tutte le controversie derivanti dal presente contratto o ad esso relative, il Foro esclusivo competente è quello di Milano.

Fino alla definizione delle eventuali controversie in sede giudiziale, il Fornitore non potrà sospendere o interrompere la fornitura/erogazione del servizio.

In caso di inosservanza di tale obbligo, MultiMedica S.p.A. si riserva la facoltà di operare unilateralmente compensazioni sull'importo delle fatture emesse e non ancora liquidate, fatta salva la possibilità di richiedere il risarcimento degli eventuali ulteriori danni subiti a causa della sospensione o interruzione del servizio.

Milano, 10/07/2026

MultiMedica S.p.A.
Responsabile unico del progetto (RUP)
Dr. Daniele Schwarz
