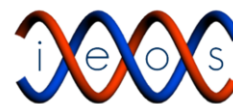




Consiglio Nazionale delle Ricerche
Istituto per l'Endocrinologia e l'Oncologia Sperimentale "G. Salvatore"



Oggetto: AVVISO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PROPEDEUTICA ALL'INDIZIONE DI UNA PROCEDURA EX ART. 63 D. LGS. N. 50/2016 SENZA PREVIA PUBBLICAZIONE DI BANDO PER L'AFFIDAMENTO DEL CONTRATTO AVENTE AD OGGETTO ACQUISIZIONE DELLA FORNITURA ED INSTALLAZIONE DI N.1 MICROSCOPIO CONFOCALE AUTOMATICO - CPV: 38510000-3 – PER UN IMPORTO COMPLESSIVO DI 800.000,00 EURO IVA INCLUSA NELL'AMBITO DEL PROGETTO POR FESR CAMPANIA 2014-2020, O.S. 1.1/1.5, AZ. 1.1.2/1.5.1 "CIRO- CAMPANIA IMAGING INFRASTRUCTURE FOR RESEARCH IN ONCOLOGY":

CUP: B61G17000190007 - SURF 17063BP000000002

Codice Unico d'Intervento (CUI): F80054330586202200253

CIG: 96306052A9

Si informa che l'Istituto per l'Endocrinologia e l'Oncologia Sperimentale "G. Salvatore" intende avviare una procedura ex art. 63 del D. Lgs. n. 50/2016 senza previa pubblicazione di bando, per l'affidamento del contratto avente ad oggetto l'acquisizione della fornitura ed installazione di n.1 Microscopio Confocale Automatico - da consegnare ed installare presso la Sede Secondaria dell'Istituto per l'Endocrinologia e l'Oncologia Sperimentale CNR (IEOS-SS-CNR) sede di Via P. Castellino 111 - 80131- Napoli.

Il presente avviso persegue le finalità di cui all'art. 66, comma 1, del D. Lgs. n° 50/2016 e s.m.i. (nel seguito, per brevità, "Codice") ed è diretto esclusivamente ad una indagine conoscitiva, non vincolante per la Stazione Appaltante, in ossequio ai principi di trasparenza e massima partecipazione, al fine di non falsare la concorrenza, ai sensi della determinazione n° 950 del 13 settembre 2017 dell'Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC) «Linee Guida n° 8 – Ricorso a procedure negoziate senza previa pubblicazione di un bando nel caso di forniture e servizi ritenuti infungibili» (Gazzetta Ufficiale - Serie Generale n° 248 del 23 ottobre 2017).

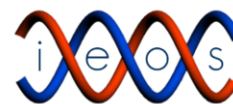
L'obiettivo è quello di verificare l'esistenza dei presupposti che consentono, ai sensi dell'art. 63, comma 2, lett. b), del Codice, il ricorso alla procedura negoziata in oggetto, ovvero ad individuare l'esistenza di soluzioni alternative per l'acquisto della fornitura sopra indicata dettagliata nella scheda tecnica in allegato al presente avviso.

Premesse

Con Decreto di Concessione di cui al DD n. 448 del 26/11/2018 è stato ritenuto ammissibile a finanziamento il progetto "CIRO -Campania Imaging Infrastructure for Research in Oncology" CUP B61G17000190007 – SURF 17063BP000000002, finanziato nell'ambito del POR CAMPANIA FESR 2014/2020 - Asse 1 Ricerca e Innovazione, di cui all'Avviso Decreto Dirigenziale n. 353 del 05/06/2017. L'Obiettivo Realizzativo 1 "Superresolution and FRET Microscopy" del Progetto POR CIRO, si propone, attraverso l'acquisizione di nuova strumentazione, per il potenziamento Infrastrutturale della Facility EuroBioimaging (EuBi), di creare un'unità di servizio per studi di pathway e fenotipi cellulari mediante la conduzione di



Consiglio Nazionale delle Ricerche
Istituto per l'Endocrinologia e l'Oncologia Sperimentale "G. Salvatore"



saggi cellulari analizzati attraverso l'utilizzo di una piattaforma di microscopia confocale automatizzata per l'imaging e l'analisi di screening ad alto contenuto (High-Content) di molecole o geni. Grazie a tale strumentazione si intendono infatti effettuare screening farmacologici e/o genetici mediante l'acquisizione in automatico di immagini a fluorescenza confocale o campo chiaro di cellule o strutture multicellulari (sferoidi o piccoli organismi), coltivate in piastre multi-pozzetto di vari formati. Tale strumentazione deve consentire la generazione di informazioni dal contenuto fisiologico rilevante mediante l'analisi avanzata delle numerose immagini di alta qualità generate.

Scheda Tecnica Requisiti della fornitura

Il "MICROSCOPIO CONFOCALE AUTOMATICO" per micropiastre, ad alta processività, per lo svolgimento di esperimenti di tipo high content ed analisi cinetiche in campioni 2D/3D dovrà comprendere tutti gli elementi necessari ai fini del funzionamento standard dell'apparecchiatura (quali ad esempio cavi di alimentazione, connessioni e raccordi, etc.).

Tutta la strumentazione fornita dovrà essere corredata di manuali d'uso redatti in lingua italiana e/o inglese, compresi quelli relativi all'hardware e al software; delle certificazioni di conformità a norme europee sulla sicurezza e certificazioni di qualità del produttore; della licenza d'uso dei software applicativi dello strumento.

Il Sistema dovrà essere installato presso la Sede Secondaria di Napoli della Stazione Appaltante, Facility EuBi collocata al piano interrato dell'Area di Ricerca Napoli 1 del CNR in via Pietro Castellino, 111 – 80131 Napoli.

Il sistema dovrà garantire un'adeguata versatilità nei differenti settori scientifici in cui viene prevalentemente svolta l'attività di ricerca presso la Facility (i.e., scienze biologiche, scienze biomediche, scienze del Farmaco) ed ampliare la possibilità degli ambiti di studio.

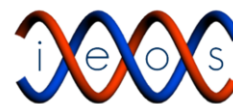
L'Operatore Economico dovrà formulare la propria offerta tecnica prevedendo la seguente configurazione minima dell'attrezzatura ovvero lo strumento oggetto di acquisizione deve possedere le caratteristiche tecniche di seguito indicate.

Caratteristiche generali:

- Microscopio confocale automatico che permetta l'acquisizione di immagini in campo chiaro, in contrasto di fase (anche di tipo digitale), a fluorescenza widefield e confocale Spinning Disk in modo intercambiabile;

Caratteristiche specifiche del microscopio confocale automatico:

- Messa a fuoco automatica (autofocus) basata su laser;
- Equipaggiato con almeno 5 sorgenti laser a stato solido che coprono la gamma da UV/Violet a Rosso (da 375 nm a 640 nm), di cui una sorgente laser per l'eccitazione a 375 nm, contenuta nel range dei raggi UV-A (315-400 nm), per l'induzione di danno al DNA con un'efficacia superiore rispetto ad una lunghezza d'onda standard di 405 nm, ed una sorgente laser a 425 nm adatta



all'eccitazione ottimale del fluoroforo CFP (o sue varianti) per l'esecuzione di esperimenti raziometrici FRET in coppia con il fluoroforo accettore YFP (CFP/YFP FRET).

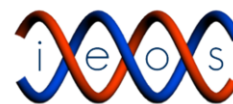
- Revolver equipaggiato con dicroici ad 8 posizioni;
- 2 camere (con possibilità di upgrade a 4 camere) con sensore sCMOS a 16 bit, $6,5 \times 6,5 \mu\text{m}^2$ pixel, da almeno 4.5 Megapixel (2160x2160), per permettere imaging confocale a 2 colori in contemporanea nella stessa acquisizione e superiore a 4 colori in acquisizioni sequenziali, rapido frame rate ed ampio campo di vista; deve essere caratterizzato da una elevata velocità di acquisizione (> 100 fps), per monitorare cinetiche rapide, tipiche di eventi subcellulari come ad esempio variazioni nella concentrazione di Ca^{2+} in microdomini subcellulari o di pH dentro gli organelli;
- Torretta portaobiettivi motorizzata a 6 posizioni, in grado di contenere contemporaneamente sia obiettivi ad aria che obiettivi automatizzati ad immersione in acqua, fornendo almeno un obiettivo 20X long WD con collare per correzione ottica;
- Equipaggiamento con sistemi di riconoscimento e configurazione automatica per gli obiettivi (tipo codici a barre o equivalenti) per garantire il corretto settaggio del sistema;
- Camera di alloggiamento portacampioni motorizzata, compatibile con piastre multipozzetto a 6, 12, 24, 48, 96, 384, 1536 pozzetti;
- Camera di alloggiamento del campione dotata di controllo via software della temperatura (nell'intervallo 37°C - 40°C), della concentrazione di CO_2 (nell'intervallo da 1 e $10\% \pm 0.5\%$); e dell'umidità (70-75%) per permettere esperimenti con campioni biologici in live imaging per più di 48 ore (2 giorni);
- Monitoraggio dinamico, automatizzato, di campioni biologici in live, per diversi giorni, tramite acquisizione di immagini in contrasto di fase, campo chiaro, epifluorescenza e confocale.
- Possibilità di upgrade con dispenser automatico per aggiunta di composti durante live imaging, compatibile con piastre multipozzetto da 96 e 384 pozzetti;

Caratteristiche minime del software del Microscopio Confocale Automatico:

- Software unico di controllo del microscopio e analisi automatica di immagine, adatto all'acquisizione, visualizzazione, processazione di grandi volumi di dati ed immagini e alla gestione del sistema confocale in oggetto, e che sia in grado di garantire l'ottimizzazione dei parametri di acquisizione, l'analisi multiparametrica delle immagini (incluse, ad esempio, analisi morfologica di campioni cellulari, 2D, 3D, analisi delle dinamiche di processi subcellulari e della morfologia di organelli, analisi di esperimenti cell painting), e valutazioni di tipo statistico. Il software in oggetto dovrà permettere di eseguire le analisi di immagine in contemporanea al processo di acquisizione.
 - Per acquisizione e visualizzazione: il software dovrà consentire una veloce prescansione del campione/pozzetto a basso ingrandimento, per l'individuazione precisa della posizione X,Y,Z dell'oggetto da analizzare. Il sistema dovrà essere in grado di individuare la posizione dell'oggetto ed acquisire le immagini ad ingrandimento maggiore, eliminando le immagini non necessarie, riducendo le dimensioni del dataset e



Consiglio Nazionale delle Ricerche
Istituto per l'Endocrinologia e l'Oncologia Sperimentale "G. Salvatore"



contemporaneamente velocizzando sia il tempo di acquisizione che di analisi, specialmente nel caso di imaging 3D.

- o Per l'analisi d'immagine: il software dovrà (i) fornire soluzioni/protocolli per acquisizione ed analisi di immagine pronte all'uso per utenti non esperti estendibili a nuovi metodi di analisi; (ii) permettere di impostare facilmente l'analisi delle immagini, in modo sequenziale; (iii) permettere la visualizzazione di immagini combinate di diversi *fields of view* o di vari pozzetti, e ricostruzioni 3D. Il software del sistema dovrà salvare in automatico immagini e metadati incluse le configurazioni del sistema di imaging, i protocolli di analisi delle immagini i risultati delle analisi. Dovrà, inoltre, garantire la possibilità di associare annotazioni e metadati a ciascun campione/pozzetto e di esportare immagini/video/dati per ciascun pozzetto o per singolo oggetto in vari formati (inclusi tiff, png, avi, wmv, txt). Il software integrato con il sistema confocale in oggetto dovrà avere anche algoritmi di *machine learning* per una ottimale classificazione/segmentazione dell'immagine e riconoscimento automatico degli oggetti/zone da acquisire, sia in immagini singole che in Z-stacks, *maximum projection* e in immagini combinate di diversi fields/pozzetti. A tale scopo si richiedono algoritmi per il pre-processamento dell'immagine (*smoothing, filtering*), per definire le proprietà morfologiche (area, simmetria, etc), per misurare parametri relativi alla *texture* (incluso ad esempio: la regolarità, omogeneità, distribuzione spaziale dell'intensità) e la disposizione degli oggetti nello spazio in una sequenza temporale di immagini (*object tracking*), per segmentazione ed analisi di proprietà in 3D (incluse volume, intensità, morfologia, posizione, texture).

ULTERIORI REQUISITI DELLA FORNITURA:

- Garanzia + manutenzione:

La garanzia + manutenzione minima richiesta per l'intera fornitura deve essere almeno di 36 mesi

- Training e assistenza tecnica post-vendita:

La formazione del personale deve essere garantita gratuitamente per tutta la durata della garanzia

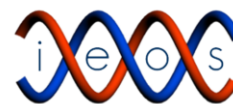
- Installazione:

L'installazione dovrà essere eseguita da parte di personale autorizzato presso il sito definito dal cliente inclusa la predisposizione degli impianti per installazione e collaudo.

- Tempi di consegna: 60 giorni a partire dalla data di perfezionamento dell'ordine.

Le caratteristiche indicate nel presente avviso rappresentano i requisiti minimi e inderogabili che il sistema e le componenti devono possedere a pena di esclusione.

Si precisa che nel caso in cui anche una sola delle caratteristiche minime essenziali sopra riportate dovesse essere mancante, l'istanza sarà giudicata non idonea e comporterà l'esclusione della ditta offerente dalla procedura in oggetto.



Tutta la strumentazione ed i materiali della presente fornitura dovranno essere senza difetti, originali, completi di tutti gli accessori necessari al loro funzionamento e al soddisfacimento delle specifiche richieste.

Si sottolinea che le condizioni di garanzia descritte nei requisiti minimi e quanto ricompreso nella *Scheda tecnica* fanno riferimento all'intero sistema, comprensivo di parti nuove. Tutta la strumentazione fornita dovrà essere nuova di fabbrica.

Strumenti individuati e costi attesi

A seguito di una accurata ed estesa indagine di mercato, analizzando:

- Le riviste scientifiche e specialistiche di settore
- La dotazione strumentale delle principali strutture di ricerca internazionali
- La dotazione strumentale delle principali case farmaceutiche
- I risultati forniti dai principali motori di ricerca

è stato identificato sul mercato mondiale un solo strumento che risponde alle caratteristiche tecniche e alle specifiche funzionali sopra indicate.

Tale strumento è progettato, prodotto e distribuito dalla **Perkin Elmer Italia S.p.A.**, con sede in Viale dell'Innovazione, 3 - P.IVA 00742090152 — (sito web: <https://www.perkinelmer.com/it>).

Questo stesso prodotto, nella precedente o attuale versione è stato acquisito, tra gli altri, da Max Planck Institute of Biochemistry (MPIB, Monaco di Baviera, Germania), Laboratory for Molecular Cell Biology (LMCB) at University College of London (UCL) (Londra, UK), Institut Pasteur (Parigi, Francia), Advanced Bioimaging Facility at McGill University (Montreal, Canada), Cancer research UK (Manchester, UK), UC Berkeley (Berkeley, CA, USA).

Importo stimato dell'affidamento

L'importo massimo disponibile per l'acquisizione dello strumento, inclusiva di installazione, training e supporto on site per i primi tre anni, è di € **655.737,705** oltre IVA.

Requisiti di partecipazione

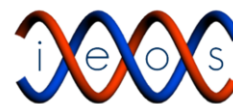
Potranno presentare manifestazione di interesse gli Operatori Economici in possesso dei seguenti requisiti:

Requisiti di carattere generale

- Iscrizione al MePA di Consip al bando di abilitazione BENI Categoria "Ricerca, Rilevazione Scientifica e Diagnostica";
- Insussistenza di una qualsiasi causa di esclusione prevista dall'art. 80 del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i.;



Consiglio Nazionale delle Ricerche
Istituto per l'Endocrinologia e l'Oncologia Sperimentale "G. Salvatore"



Requisiti di idoneità professionale (art. 83, comma 1, lett. a) del D.Lgs. n. 50/2016

- Iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura o nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato, o presso i competenti ordini professionali per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara; per i concorrenti non residenti in Italia, l'iscrizione secondo la legislazione nazionale di appartenenza in uno dei registri professionali o commerciali di cui all'allegato XVI al Codice;
- Nel caso di società cooperative, oltre all'iscrizione alla CCIAA, è necessaria l'iscrizione nell'Albo delle società cooperative di cui al D.M. 23/06/2004 e s.m.i.;

Requisiti di adeguata capacità economico-finanziaria (art. 83, comma 1, lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016)

- Fatturato globale minimo annuo, compreso il settore di attività oggetto dell'appalto, riferito agli ultimi 3 (tre) esercizi finanziari disponibili per un importo almeno pari a € 500.000,00/anno (euro cinquecentomila/00).

Tale requisito è richiesto al fine di accertare, sotto l'aspetto economico-finanziario, la solidità economica degli operatori economici

Procedura di partecipazione

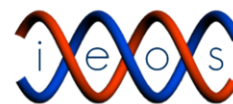
Gli operatori di mercato che ritengano di poter fornire un "MICROSCOPIO CONFOCALE AUTOMATICO" che corrisponda ai requisiti richiesti e alle esigenze funzionali manifestate dalla Stazione Appaltante, dovranno far pervenire entro e non oltre le ore **12:00** del **27/02/2023**, all'indirizzo PEC ieos@pec.it ed in copia conoscenza al Responsabile Unico del Procedimento, all'indirizzo PEC protocollo.ieos@pec.cnr.it, riportando in oggetto la seguente dicitura: « Procedura ex art. 63 senza previa pubblicazione di bando per l'affidamento del contratto avente ad oggetto acquisizione della fornitura ed installazione di n.1 microscopio confocale automatico - da consegnare ed installare presso la sede secondaria dell'Istituto per l'Endocrinologia e l'Oncologia Sperimentale CNR (IEOS-SS-CNR) sede di via P. Castellino 111, 80131 Napoli», la seguente documentazione:

- a) istanza di manifestazione di interesse sottoscritta dal legale rapp.te p.t. corredata da copia del documento d'identità in corso di validità;
- b) Schede tecniche dei prodotti e/o relazione illustrante la soluzione alternativa proposta;
- c) Ulteriore documentazione inerente alla fornitura proposta, indicante sia i principi di funzionamento, sia gli schemi funzionali;
- d) Dichiarazione dettagliata ed esplicativa attestante l'equivalenza funzionale e prestazionale, e cioè che le caratteristiche della fornitura proposta ottemperano in maniera equivalente alle esigenze della stazione appaltante per le quali è richiesta la suddetta strumentazione;
- e) Eventuale ulteriore documentazione a corredo della ritenuta e dichiarata equivalenza funzionale.

Per i soli operatori economici non residenti in Italia l'invio della documentazione dovrà avvenire all'indirizzo di posta elettronica ordinaria: ordini1-ss.ieos@ieos.cnr.it ed in copia conoscenza al



Consiglio Nazionale delle Ricerche
Istituto per l'Endocrinologia e l'Oncologia Sperimentale "G. Salvatore"



Responsabile Unico del Procedimento all'indirizzo di posta elettronica ordinaria: direttore@ieos.cnr.it inderogabilmente entro i termini di scadenza indicati al precedente paragrafo.

L'onere della prova dell'avvenuta ricezione nei tempi previsti è in capo all'operatore economico.

La partecipazione a detta consultazione non determina aspettative, né diritto alcuno e non rappresenta invito a proporre offerta, né impegna a nessun titolo l'Istituto per l'Endocrinologia e l'Oncologia Sperimentale CNR (IEOS-SS-CNR) nei confronti degli operatori interessati, restando altresì fermo che l'acquisizione oggetto della presente consultazione è subordinata all'apposita procedura che sarà espletata dall'Istituto medesimo ai sensi del Codice.

Le richieste di eventuali ulteriori informazioni da parte degli operatori interessati, nel rispetto dei principi di trasparenza e par condicio, potranno essere inviate al Responsabile Unico del Procedimento Prof. Mario De Felice, ai seguenti recapiti entro il 20/02/2023:

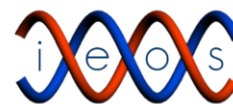
- E-MAIL: direttore@ieos.cnr.it
- PEC: ieos@pec.it

Trattamento dei dati personali – Informativa ai sensi dell'art. 13 del Reg. UE 2016/679

1. Titolare, responsabile e incaricati: il Titolare del trattamento è il Consiglio Nazionale delle Ricerche – Piazzale Aldo Moro n. 7 – 00185 Roma. Il punto di contatto presso il Titolare è il direttore dello IEOS-CNR Prof Mario De Felice i cui dati di contatto sono: direttore@ieos.cnr.it (e-mail), protocollo.ieos@pec.it (PEC) – Via Pansini,5-80131 Napoli.
2. Base giuridica e finalità del trattamento dei dati: in relazione alle attività di competenza svolte dall'Amministrazione si segnala che i dati forniti dai concorrenti vengono acquisiti dall'Amministrazione per verificare la sussistenza dei requisiti necessari per la partecipazione alla procedura e, in particolare, delle capacità amministrative e tecnico-economiche di tali soggetti, richiesti per legge ai fini della partecipazione alla procedura, per l'aggiudicazione nonché per la stipula del Contratto, per l'adempimento degli obblighi legali ad esso connessi, oltre che per la gestione ed esecuzione economica ed amministrativa del contratto stesso, in adempimento di precisi obblighi di legge derivanti dalla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica.
3. Dati sensibili e giudiziari: Di norma i dati forniti dai concorrenti e dall'aggiudicatario non rientrano tra i dati classificabili come "sensibili", ai sensi dell'articolo 4, comma 1, lettera d) del Codice privacy, né nelle "categorie particolari di dati personali" di cui all'art. 9 Regolamento UE. I dati "giudiziari" di cui all'articolo 4, comma 1, lettera e) del Codice privacy e i "dati personali relativi a condanne penali e reati" di cui all'art. 10 Regolamento UE sono trattati esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa applicabile.
4. Modalità del trattamento: il trattamento dei dati verrà effettuato dall'Amministrazione con strumenti prevalentemente informatici oppure analogici; i dati saranno trattati in modo lecito e secondo correttezza; raccolti e registrati per lo scopo di cui al presente avviso; esatti e, se necessario, aggiornati; pertinenti, completi e non eccedenti rispetto alle finalità per le quali sono raccolti o successivamente trattati; conservati in una forma che consenta l'identificazione dell'interessato per un periodo di tempo non superiore a quello necessario agli scopi per i quali essi sono stati raccolti o successivamente trattati.
5. Ambito di diffusione e comunicazione dei dati: i dati potranno essere:
 - Trattati dal personale dell'Amministrazione che cura il procedimento o da quello in forza ad altri



Consiglio Nazionale delle Ricerche
Istituto per l'Endocrinologia e l'Oncologia Sperimentale "G. Salvatore"



uffici che svolgono attività ad esso attinente;

- Comunicati a collaboratori autonomi, professionisti, consulenti, che prestino attività di consulenza od assistenza all'Amministrazione in ordine alla procedura, anche per l'eventuale tutela in giudizio;
- Comunicati ad eventuali soggetti esterni, facenti parte delle Commissioni giudicatrici e di collaudo che verranno di volta in volta costituite;
- Comunicati, ricorrendone le condizioni, al Ministero dell'Economia e delle Finanze o ad altra Pubblica Amministrazione, alla Agenzia per l'Italia Digitale, relativamente ai dati forniti dal concorrente aggiudicatario;
- Comunicati ad altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di procedura nei limiti consentiti ai sensi della legge 7 agosto 1990, n. 241;
- Comunicati all'Autorità Nazionale Anticorruzione, in osservanza a quanto previsto dalla vigente normativa.

Il nominativo del concorrente aggiudicatario della procedura ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto, saranno diffusi tramite il sito internet dell'Amministrazione. Inoltre, le informazioni e i dati inerenti alla partecipazione del Concorrente alla procedura, nei limiti e in applicazione dei principi e delle disposizioni in materia di dati pubblici e riutilizzo delle informazioni del settore pubblico (D. Lgs. 36/2006 e artt. 52 e 68, comma 3, del D.Lgs. 82/2005 e s.m.i.), potranno essere messi a disposizione di altre pubbliche amministrazioni, persone fisiche e giuridiche, anche come dati di tipo aperto. Oltre a quanto sopra, in adempimento agli obblighi di legge che impongono la trasparenza amministrativa (art. 1, comma 16, lett. b, e comma 32 L. 190/2012; art. 35 D. Lgs.

n. 33/2012; nonché art. 29 D. Lgs. n. 50/2016), il concorrente/contraente prende atto ed acconsente che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare, siano pubblicati e diffusi, ricorrendone le condizioni, tramite il sito internet dell'Amministrazione.

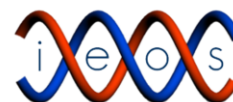
6. Conferimento dei dati: il Concorrente è tenuto a fornire i dati all'Amministrazione, in ragione degli obblighi legali derivanti dalla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica. Il rifiuto di fornire i dati richiesti potrebbe determinare, a seconda dei casi, l'impossibilità di ammettere il concorrente alla partecipazione alla procedura o la sua esclusione da questa o la decadenza dall'aggiudicazione, nonché l'impossibilità di stipulare il contratto.
7. Conservazione dei dati: il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dall'aggiudicazione o dalla conclusione dell'esecuzione del contratto. Inoltre, i dati potranno essere conservati, anche in forma aggregata, per fini di studio o statistici nel rispetto degli artt. 89 del Regolamento UE e 110 bis del Codice Privacy.
8. Diritti dell'interessato: per "interessato" si intende qualsiasi persona fisica i cui dati sono trasferiti dal Concorrente all'Amministrazione. All'interessato vengono riconosciuti i diritti di cui all'articolo 7 del Codice privacy e di cui agli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere, in qualunque momento, presentando apposita istanza al punto di contatto di cui al paragrafo 25.1, la conferma che sia o meno in corso un trattamento di dati personali che lo riguardano e l'accesso ai propri dati personali per conoscere: la finalità del trattamento, la categoria di dati trattati, i destinatari o le categorie di destinatari cui i dati sono o saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi o i criteri utilizzati per determinare tale periodo. Può richiedere, inoltre, la rettifica e, ove possibile, la cancellazione o, ancora, la limitazione del trattamento e, infine, può opporsi, per motivi legittimi, al loro trattamento. In generale, non è applicabile la portabilità dei dati di cui all'art. 20 del Regolamento UE. Se in caso di esercizio del diritto di accesso e dei diritti connessi previsti dall'art. 7 del Codice privacy o dagli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE, la risposta



Unione Europea



Consiglio Nazionale delle Ricerche
Istituto per l'Endocrinologia e l'Oncologia Sperimentale "G. Salvatore"



all'istanza non perviene nei tempi indicati o non è soddisfacente, l'interessato potrà far valere i propri diritti innanzi all'autorità giudiziaria o rivolgendosi al Garante per la protezione dei dati personali mediante apposito reclamo.

IL RESPONSABILE
UNICO DEL PROCEDIMENTO

Prof. Mario De Felice