

DACP/SCP/AAO/ACO

AVVISO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO

AFFIDAMENTO DEL SERVIZIO DI ACCERTAMENTO QUALITATIVO E QUANTITATIVO DI II° LIVELLO CIRCA L'ASSUNZIONE DI SOSTANZE STUPEFACENTI DA PARTE DEI CONDUCENTI DEI VEICOLI E IL RELATIVO STATO DI ALTERAZIONE PSICO-FISICA, A SUPPORTO DELLA POLIZIA STRADALE

Art. 1. FINALITA'

La consultazione è finalizzata all'individuazione di operatori di mercato in grado, tecnicamente e giuridicamente, di assicurare il servizio avente ad oggetto l'esecuzione di accertamenti analitici di II livello, tramite l'utilizzo di un laboratorio mobile e l'impiego di personale medico e tecnici di laboratorio, volti a riscontrare l'eventuale assunzione di sostanze stupefacenti da parte dei conducenti dei veicoli e il relativo stato di alterazione psico-fisica.

La partecipazione alla presente consultazione preliminare di mercato non dà diritto e non preclude la successiva partecipazione all'eventuale procedura di gara, né costituisce condizione di accesso, né limite per Autostrade nell'invitare i soggetti aventi i requisiti all'eventuale procedura di gara, né impegno da parte di Autostrade circa il prosieguo della procedura.

In particolare, l'espletamento e la partecipazione alla presente consultazione non possono determinare e non determinano alcuna aspettativa, né alcun diritto a favore dei partecipanti alla consultazione, né rappresenta invito a proporre offerta, né impegna ad alcun titolo Autostrade nei confronti degli operatori economici interessati.

Autostrade potrà, a proprio insindacabile giudizio, interrompere, sospendere, revocare o modificare la consultazione preliminare di mercato, nonché interrompere la consultazione con uno o più operatori, in qualsiasi momento, nonché proseguire la consultazione con uno o solo alcuni di essi e/o solo su alcuni aspetti, senza incorrere in alcun tipo di responsabilità, neppure precontrattuale.

Autostrade si riserva altresì di non espletare alcuna procedura di gara.

In ogni caso, in tutte le ipotesi sopra rappresentate, i partecipanti alla presente consultazione non potranno reclamare alcun indennizzo e/o risarcimento, né Autostrade incorrere in alcun tipo di responsabilità.

La partecipazione alla consultazione preliminare, così come la presentazione di eventuali contributi tecnici, non dà diritto ad alcun compenso e/o rimborso.

Art. 2. OGGETTO

Coerentemente con quanto predisposto dalle “Linee guida per i controlli su strada in materia di verifica delle condizioni psico-fisiche dei conducenti (applicazione degli artt.186 e 187 C.d.S.)”, allegate alla circolare del Ministero dell’Interno-Dipartimento della Pubblica Sicurezza n. 300/A/1277/19/109/42 del 11.02.2019, al fine di contrastare il fenomeno della guida in stato di ebbrezza alcolica o di alterazione a seguito di assunzione di sostanze stupefacenti, con l’intento di ottimizzare i controlli da parte della Polizia Stradale, l’accertamento indicato in epigrafe dovrà essere condotto in loco e in tempo reale, con metodologie analitiche aventi valore legale, tramite apparecchiature, materiali di consumo, servizi tecnico-professionali e mezzi messi a disposizione della Polizia Stradale per lo svolgimento di controlli su strada. Per stabilire se un soggetto, fermato dalla Polizia Stradale, sia sotto l’effetto di sostanze stupefacenti è necessario che gli operatori sanitari, forniti con il servizio in epigrafe e nominati ausiliari di polizia giudiziaria, sottopongano preliminarmente il soggetto stesso ad accertamenti qualitativi non invasivi o a prove, anche attraverso apparecchi portatili utilizzabili direttamente in loco e nell’immediatezza del controllo.

In caso di esito positivo dei predetti accertamenti preliminari, le suddette Linee Guida (di cui all’allegato 1), prevedono, come modalità operativa, il successivo accertamento analitico di II° livello all’interno di laboratori mobili opportunamente attrezzati con appositi macchinari che effettuano l’analisi dei campioni salivari prelevati e forniscono contestuali risultati scientificamente probanti, idonei a consentire l’immediato accertamento del reato previsto e punito dall’art.187 C.d.S.

Tale laboratorio dovrà essere dotato di:

- apparecchiature per l’analisi quantitativa sul campione salivare e relativo materiale di consumo;
- materiale per la custodia del II campione prelevato per finalità di contro-analisi;
- sistemi rapidi di rilevamento, mediante analisi qualitativa della saliva, della presenza di sostanze stupefacenti o psicotrope, al minimo: cocaina, oppiacei, cannabinoidi e benzodiazepine. Tali sistemi di analisi qualitativa dovranno essere completi del materiale di consumo per il prelievo del liquido salivare e per l’impiego nel lettore, oltre a dispositivi per la stampa dei risultati.

Modalità operativa

Ai fini dell’esecuzione dell’accertamento, l’affidatario del servizio dovrà assicurare la presenza, a bordo di ufficio mobile, di personale medico per lo svolgimento del controllo qualitativo sulla saliva del conducente che la Polizia Stradale richiede di controllare. In caso di esito positivo, medesimo personale dovrà procedere alla visita anamnestica e alla valutazione dello stato psicofisico del conducente controllato, ai fini del rilascio della certificazione di alterazione ai sensi dell’art.187 C.d.S.

Nel caso in cui venga rilevato uno stato di alterazione, il personale medico acquisirà due campioni di saliva tramite “*collection pad*” conservati in soluzione tampone che consenta la stabilità dei campioni medesimi, la fornitura dei quali è inclusa nel servizio. Il primo campione verrà utilizzato per le analisi immediate di II° livello direttamente con il macchinario per l’analisi quantitativa, installato nel laboratorio mobile. Il secondo campione dovrà essere conservato in catena di custodia -a cura dell’affidatario del servizio - per almeno 90 gg a disposizione dell’Autorità giudiziaria, al fine dell’esecuzione delle contro-analisi con idonea strumentazione scientifica, secondo le migliori prassi tecniche (cfr. allegato 2).

Nell’ambito della suddetta attività, l’affidatario del servizio dovrà garantire la presenza di personale tecnico specializzato che eseguirà nel laboratorio mobile (per le specifiche tecniche del veicolo vedasi allegato 3) le analisi di II° livello sul campione di saliva prelevato dal personale medico. Tali analisi saranno condotte utilizzando strumentazione con tecnica LC-MS, le cui specifiche tecniche sono richiamate nell’allegato 4.

Il servizio dovrà essere effettuato nel rispetto delle procedure indicate nelle citate “Linee guida per i controlli su strada in materia di verifica delle condizioni psico-fisiche dei conducenti (applicazione degli artt.186 e 187 C.d.S.)”, allegate alla circolare n. 300/A/1277/19/109/42 del 11.02.2019 (allegato 1) e delle “Linee guida per le strutture dotate di laboratori per gli accertamenti di sostanze d'abuso con finalità tossicologico-forensi e medico-legali su campioni biologici prelevati da vivente” (allegato 2).

Art. 3. COMMITTENTE

AUTOSTRADe PER L'ITALIA S.p.A. – Direzione Generale di Roma, Via Alberto Bergamini n. 50 – 00159 Roma, NUTS ITI43, Tel. 0643631, PEC: autostradeperlitalia@pec.autostrade.it sito web: <http://www.autostrade.it>.

Art. 4. IMPORTO E DURATA DEL CONTRATTO

Al termine della successiva procedura competitiva, con l'affidatario verrà sottoscritto un Accordo Quadro della durata pari a 12 mesi finalizzato all'attivazione **di almeno 20 prestazioni** così come descritte nei precedenti articoli 1 e 2.

L'importo presunto del suddetto Accordo Quadro è pari a € 154.00,00IVA esclusa. Tale importo, verrà definito nella successiva fase di confronto competitivo.

Nel corso della vigenza contrattuale, i servizi oggetto del presente affidamento saranno richiesti dalla Committente mediante singoli Contratti Attuativi, che verranno emessi dalle Direzioni di Tronco della Committente dislocate nel territorio nazionale. All'interno dei contratti attuativi verranno dettagliati le date e i luoghi di esecuzione.

Art. 5. DOTAZIONE INFORMATICA E REQUISITI PRELIMINARI PER LA PARTECIPAZIONE

La presente procedura sarà gestita sul Portale “HighWay to Procurement” di Autostrade per l'Italia S.p.A. all'indirizzo <https://autostrade.bravosolution.com> (di seguito anche “Portale”) ed è obbligatorio il possesso di una Firma Elettronica Digitale.

Per partecipare alla presente procedura il Concorrente, qualora non fosse già iscritto al Portale, dovrà preventivamente registrarsi ed abilitarsi al Portale stesso, previa accettazione delle relative norme e condizioni di utilizzo.

Per perfezionare la citata registrazione, il Concorrente dovrà seguire le seguenti istruzioni:

1. Accedere al link <https://autostrade.bravosolution.com>;
2. Dall'area “Accesso fornitori” selezionare il comando “Registrati”;
3. Compilare il form di registrazione secondo le indicazioni riportate nel “MANUALE DI NAVIGAZIONE DEL PORTALE HWTP”, scaricabile dalla home page del Portale,
4. A registrazione avvenuta il Portale invierà una mail automatica contenente la “User name” inserita in fase di registrazione e una “password” generata dal Portale in via automatica;
5. Al primo accesso al Portale, inserire la “User Name” e la “password” fornita dal Portale in fase di registrazione nell'area “Accesso fornitori”. Il Portale, per ragioni di sicurezza, chiederà di sostituire la “password” con una nuova per completare l'identificativo personale in modo tale da poter operare al Portale per le fasi successive.

La registrazione e abilitazione al Portale è a titolo gratuito.

Il certificato di firma digitale, in possesso del legale rappresentante dell'operatore economico (o da persona munita di idonei poteri di firma), deve essere in corso di validità e rilasciato da:

- un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale (previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82/05);
- un certificatore operante in base a una licenza o autorizzazione rilasciata da uno Stato membro dell'Unione europea e in possesso dei requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14;
- un certificatore stabilito in uno Stato non facente parte dell'Unione europea quando ricorre una delle seguenti condizioni:

- i. il certificatore possiede i requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14 ed è qualificato in uno stato membro;
- ii. il certificato qualificato è garantito da un certificatore stabilito nell'Unione Europea, in possesso dei requisiti di cui al regolamento n. 910014;
- iii. il certificato qualificato, o il certificatore, è riconosciuto in forza di un accordo bilaterale o multilaterale tra l'Unione Europea e paesi terzi o organizzazioni internazionali.

È onere del Concorrente dotarsi di tutta l'infrastruttura tecnologica, applicativa e di comunicazione adeguata che consenta di presentare l'offerta, compreso mettere in atto tutte le azioni necessarie atte a prevenire e gestire eventuali guasti alla sua infrastruttura tecnologica, applicativa e di comunicazione stessa.

Art. 6. TIPOLOGIE E TEMPI DI PRESENTAZIONE DEI CONTRIBUTI

Gli operatori di mercato che ritengono di poter garantire quanto descritto attraverso il presente avviso, dovranno far pervenire ad Autostrade apposita manifestazione di interesse compilando il documento di cui all'allegato 5.

Dopo aver effettuato l'accesso al Portale "HighWay to Procurement" da "Accesso Fornitori" dovrà entrare all'area "RDI per tutti" selezionando l'evento d'interesse.

All'interno della richiesta stessa, esprimere il proprio interesse a partecipare attraverso il comando "Esprimi interesse" contenuto nella finestra visualizzata. In questo modo l'Operatore Economico potrà iniziare a compilare la propria risposta dall'Area "Mia risposta", cliccando il tasto "Rispondi" e successivamente "Modifica Risposta".

Al termine della compilazione per inoltrare correttamente la propria domanda di interesse sarà necessario cliccare su "Invia Risposta".

Per eventuale supporto tecnico, è possibile rivolgersi al "Servizio Assistenza Fornitori" secondo le modalità riportate sul Portale.

Il termine per la presentazione delle manifestazioni di interesse è fissato per il giorno/ora indicato nel Portale alla voce "Data di chiusura".

Non saranno prese in considerazione e verranno pertanto escluse, le manifestazioni di interesse:

- inviate oltre il termine indicato;
- presentate con modalità differenti da quanto sopra descritto;
- che abbiano documentazione incompleta.

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti utilizzando l'area "Messaggi" di gara presente sul Portale, almeno 5 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione della manifestazione interesse.

Si sottolinea che, per effettuare richieste di chiarimenti, il Concorrente dovrà essere abilitato al Portale.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana. Le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile saranno inviate in forma anonima, tramite l'area "Messaggi" del Portale all'indirizzo <https://autostrade.bravosolution.com>.

Non sono ammessi chiarimenti telefonici.

N.B. Si precisa che il documento Manifestazione di interesse dovrà essere corredato da referenze dimostrabili, inerenti a commesse da parte di soggetti pubblici o privati riferite agli ultimi 5 anni, aventi ad oggetto l'esecuzione del servizio di accertamento di II livello circa l'assunzione di sostanze stupefacenti tramite laboratorio mobile.

In caso di servizi prestati a favore di pubbliche amministrazioni o enti pubblici le referenze potranno essere presentate mediante una delle seguenti modalità:

- originale o copia conforme dei certificati rilasciati dall'amministrazione/ente contraente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;

oppure:

- originale o copia conforme dei contratti e delle relative fatture eseguiti nel periodo richiesto;

oppure:

- dichiarazione contenente un elenco delle principali forniture, effettuate nel periodo richiesto, con l'indicazione dei rispettivi importi, date e destinatari pubblici.

In caso di servizi prestati a favore di committenti privati, mediante una delle seguenti modalità:

- originale o copia conforme dei certificati rilasciati dal committente privato, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;

oppure:

- originale o copia conforme dei contratti e delle relative fatture eseguiti nel periodo richiesto;

oppure:

- dichiarazione contenente un elenco delle principali forniture effettuate nel periodo richiesto, con l'indicazione dei rispettivi importi, date e destinatari privati.

La trasmissione delle suddette referenze è da ritenersi essenziali ai fini della valutazione delle domande di partecipazione.

Con la compilazione del documento di manifestazione di interesse, l'operatore economico dichiara, ai sensi del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445: 1) di possedere un laboratorio mobile in linea con le specifiche tecniche richiamate negli allegati 3 e 4 e, pertanto, di essere in grado garantire il servizio richiesto dalla Committente; 2) di possedere strumentazione tecnica e personale medico secondo quanto previsto nelle Linee guida di cui all'allegato 2.

Art. 7. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, ai sensi del Regolamento Europeo 2016/679 (GDPR) nell'ambito della procedura competitiva in oggetto. Si rimanda "all'informativa completa sul trattamento dei dati personali resa ai sensi dell'art. 13 del GDPR", scaricabile dalla home page del Portale, all'indirizzo <https://autostrade.bravosolution.com> di cui il Concorrente ai fini della partecipazione alla presente procedura competitiva dovrà prendere visione, acconsentendo, altresì, al

trattamento dei dati personali con la sottoscrizione della dichiarazione in calce all'allegato "Allegato 1 Domanda di partecipazione", ai sensi del DPR 445/2000.

Allegati:

- 1) Linee guida per i controlli su strada in materia di verifica delle condizioni psico-fisiche dei conducenti (applicazione degli artt.186 e 187 C.d.S.)”;
- 2) Linee guida per le strutture dotate di laboratori per gli accertamenti di sostanze d'abuso con finalità tossicologico-forensi e medico-legali su campioni biologici prelevati da vivente”;
- 3) specifiche tecniche del laboratorio mobile;
- 4) specifiche tecniche della strumentazione del laboratorio mobile;
- 5) domanda di manifestazione di interesse;
- 6) Informativa GDPR.