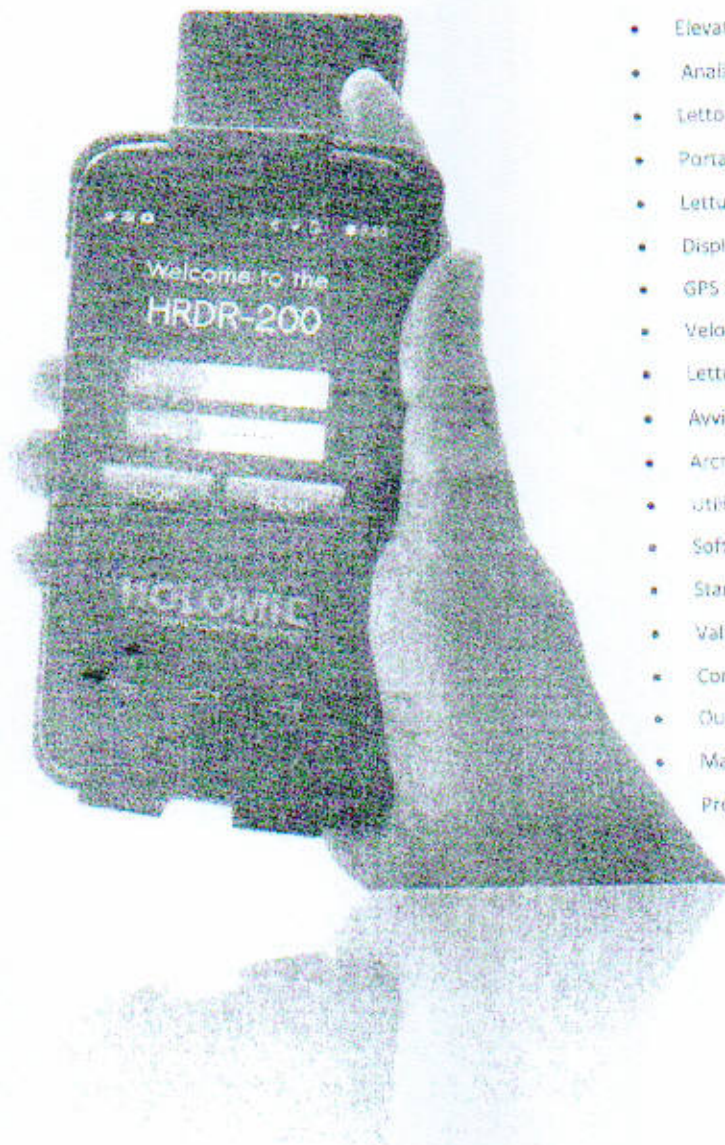


HRDR-200ALC

L'unico Drogometro ufficiale su Smartphone



Caratteristiche uniche

- Elevata accuratezza e sensibilità 100%
- Analisi qualitative e quantitative
- Lettore universale per vari tipi di test salivari
- Portatile, leggero e creato per uso su strada
- Lettura cromatografica a fluorescenza
- Display multicolore ad elevate prestazioni
- GPS integrato per geolocalizzazione
- Veloce identificazione dati test, numero lotto, dati paziente
- Lettura QR Code per ingresso automatico informazioni test
- Avviso scadenza lotto e test
- Archivio illimitato risultati test
- utilizzo stand-alone o in rete
- Software e Cloud per la gestione dati integrata
- Stampante professionale portatile da cintura
- Valigia protettiva con spazio per test
- Connettività WiFi, Bluetooth e USB a pc portatili, stampanti
- Output dati in vario formato (stampa, e-mail, Excel, Pdf)
- Marchio CE

Prodotto premiato al *World Economic Forum 2015*

Il lettore cromatografico **HRDR-200ALC** è un dispositivo portatile ad elevate prestazioni, creato per l'analisi semi-quantitativa di alta precisione e la stampa dei risultati dei test diagnostici rapidi ad uso forense. HRDR-200ALC consente di ottenere un risultato in meno di un minuto. Fare un test rapido su strada non è mai stato così facile, veloce e affidabile.

OraWell® KAI DROGOMETRO Oral Fluid Drug Screen AMP25/BZO5/COC20/MET25/MOR10/THC20

The OraWell® KAI Drogometro è un dispositivo per la rapida **INTERPRETAZIONE** e **STAMPA** del **TEST orale antidroga** immunologico one-step per la determinazione qualitativa di anfetamine, benzodiazepine, cocaina, metanfetamina, morfina, Tetraidrocannabinolo, alcol alla seguente concentrazione cut-off nella saliva umana.

AMP	d-Amphetamine	25 ng/ml
BZO	Oxazepam	5 ng/ml
COC	Cocaine	20 ng/ml
MET	d-Methamphetamine	25 ng/ml
OPI	Morphine	10 ng/ml
THC	Delta-9-Tetrahydrocannabinol	20 ng/ml
ALC	Alcohol	> 0.02% B.A.C

Questo dispositivo fornisce solo risultati preliminari dei test di droga. Per ottenere un risultato quantitativo o la conferma di un risultato presunto positivo, deve essere utilizzato un metodo alternativo più specifico. GC / MS o LC / MS è il metodo di conferma preferito. Un giudizio professionale deve essere applicato a qualsiasi droga dei risultati dei test abuso, soprattutto quando i risultati preliminari positivi sono indicati.

Tecnologia ed interpretazione per l'uso

AMP: L'anfetamina è un'ammina simpaticomimetica potente relative al corpo umano 's naturale catecholamine, adrenalina e noradrenalina. A seconda della via di somministrazione, anfetamina può essere rilevata nella saliva già 10 minuti e fino a 72 ore.

BZO: Le benzodiazepine sono spesso prescritti farmaci sedativi e ipnotici per il trattamento dei disturbi d'ansia, insonnia, sonno e sequestro. Esso può essere rilevata nel liquido fino orale a 24 ore.

COC: La cocaina è uno stimolante del sistema nervoso centrale potente, un anestetico locale derivato dalle foglie della pianta di coca (coca Erythroxylum). A seconda della via di somministrazione, la cocaina e la sua benzoilegonina metaboliti può essere rilevata nella saliva già 10 minuti e fino a 24 ore.

MET: La metanfetamina è un potente agente simpaticomimetico con applicazioni terapeutiche. Uso di metanfetamina in dosi più elevate portano a una maggiore stimolazione del sistema nervoso centrale ed induce euforia, prontezza, e un senso di maggiore energia e potenza.

OPI: L'eroina, la morfina, la codeina sono narcotici e che sono derivati dalla resina del papavero da oppio. L'eroina viene rapidamente metabolizzata per 6-acetil morfina e morfina.

THC: Tetrahydrocannabinol, il principio attivo della pianta della marijuana è rilevabile nella saliva poco dopo utilizzare principalmente per l'esposizione diretta della droga via il fumo. La finestra di rilevazione per THC nella saliva è fino a 14 ore dopo l'uso.

Test principle

OraWell è un test immunologico rapido fluido laterale che utilizza anticorpi monoclonali per la determinazione selettiva farmaco specifico a di sopra dei livelli di cut-off nella saliva umana. I test raccolta dei campione e immunologico è stato integrato in uno scatto. Il saggio si basa su procedure immunoassay competitivo in cui i coniugati immobilizzati su membrana di nitrocellulosa competere con i farmaci, se presenti nel campione per la quantità limitata di anticorpo coniugato di oro colloidale. Se non vi è nessun farmaco presente o concentrazione del farmaco nel campione è sotto il livello di taglio, il rosso coniugato di oro colloidale si legherà al coniugato farmaco alla zona del test specifico, a formare una banda visibile che indicava un risultato negativo. Se c'è farmaco presente nel campione a livello di taglio sopra, il farmaco si legano agli anticorpi limitati su oro colloidale, non lasciando anticorpi disponibili per il legame ai coniugati farmaco sulla membrana. Così, le assenze di una banda di linea di test presenti alla zona del test specifico indica un risultato positivo presunto per quella particolare droga.

Il Test di alcol è un test enzima che un pad rivestiti con enzimi altamente specifici, si gira verso tonalità di verde e blu a contatto con l'alcol nei fluidi orali. Quando il fluido orale è raccolto non ha alcool presente, il tampone imbevuto di alcool rimane incolore. Se l'alcool è presente nel fluido orale, l'alcol reagisce con alcool ossidasi per produrre aldeidi e perossido. Il perossido reagisce con perossidasi in presenza di donatore di idrogeno per produrre un colore blu. Pertanto, la presenza di verde al blu alla finestra pad alcol indica un risultato presunto positivo per l'alcool.

Fig. a



Reagenti

The OraWell® contiene due strisce di membrana e un tampone di raccolta. Ogni striscia è costituito da una membrana, un coniugato di oro colloidale pad, un tampone campione e un tampone assorbente.

Regione del test: E il colloidale tampone oro coniugato che contiene anti-cocaina, morfina e anti-anti-metanfetamina coniugati oro colloidale legate agli anticorpi su un pad fibrosa Striscia BZO / THC / AMP; Benzodiazepine, THC e anfetamina sono coniugati proteici rivestiti sulla zona del test della membrana. E il colloidale tampone oro coniugato contiene anti-benzodiazepina, anti-THC e anti-anfetamine coniugati oro colloidale legate agli anticorpi su un pad fibrosa.

Test Alcool: un tampone di cellulosa rivestito con altamente specifico ossidasi, tetrametil benzidina e perossidasi.

Collezione Pad: il tampone di raccolta è costituito da un materiale assorbente pad.

Precauzioni

- Solo per uso forense e laboratorio
- Il dispositivo di prova è monouso e deve rimanere nella sua originale sacchetto sigillato fino al momento dell'uso.
- Non utilizzare dopo la data di scadenza indicata sul kit.
- Trattare tutti i campioni orali come potenzialmente infetti. Il dispositivo deve essere eliminata secondo le regolamentazioni statali

Materials Provided

1. 1 Manuale uso
2. I dispositivi del test sono confezionati singolarmente in un sacchetto di alluminio con essiccante.

Staccaggio e stabilità

1. Conservare a 4 ° C-30 ° C. Non aprire il sacchetto fino al momento di eseguire il test
2. Tenere lontano da umidità luce solare diretta e calore.

Striscia di I / MET: cocaina, morfina e metanfetamine coniugati proteici sono rivestiti su specifica regione sulla membrana nota come "Test Test Procedure"

Lasciare che il dispositivo di test a temperatura ambiente 15-30 ° C, e istruire il donatore non mangiare, bere, fumare o masticare tabacco per almeno 10 minuti prima del prelievo di campione di fluido.

1. Rimuovere la card dalla busta sigillata e utilizzare il dispositivo appena possibile.
2. Estrarre il tappo blu fuori delicatamente tenendolo per i lati per esporre il tampone di raccolta.
3. Tenere la parte superiore del dispositivo e posizionare il tampone di raccolta in bocca.
4. Strofinare il tampone di raccolta contro la guancia e la lingua delicatamente con un movimento circolare di circa 10 volte. E quindi inserire il tampone di raccolta sotto la lingua per circa uno minuto

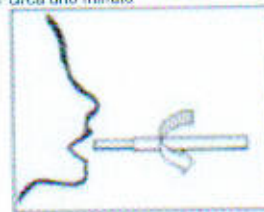
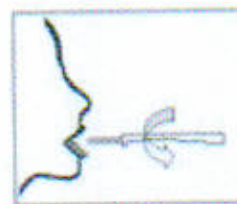


Fig. b Strofinare delicatamente contro la guancia con il tampone di raccolta più volte.



Posizionare il tampone di raccolta sotto, sopra la lingua e la gengiva.

1. Indicare il donatore di tenere il dispositivo con la mano fino a quando il liquido di colore rosso compare nella finestra.
2. Rimuovere il dispositivo dalla bocca non appena il liquido rosso in movimento ad entrambe le finestre di prova.
3. Posizionare il tappo sul dispositivo, adagiarlo su una superficie piana.
4. Leggere i risultati minuti A15 dopo la rimozione del dispositivo dalla bocca. Non leggere i risultati dopo 15 minuti.

Interpretazione dei risultati

Negativo

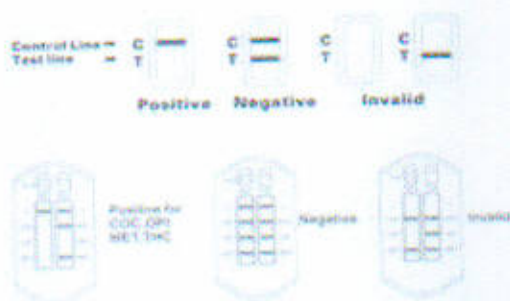
Delle Linee di colore rosso devono essere osservate nella zona di controllo (C), e della specifica regione test di droga. Il colore e la densità della banda del test possono variare per il controllo e nell'area di test della droga.

Presunto Positivo

Quando la banda di controllo è visibile nella regione di controllo (C) e nessuna banda appare in corrispondenza della zona test specifico. Il risultato è un presunto positivo per quella particolare droga.

Nulla

Quando nessuna banda compare nella zona di controllo (C), il test non è valido indipendentemente dai risultati della regione di prova. Se il test non è valido, verificare le procedure di test. Ripetere il test utilizzando un nuovo dispositivo



Importante: Non confrontare l'intensità di una banda di prova ad un altro. Leggere ogni test in modo indipendente. Qualsiasi scuro o banda rosso chiaro per un test specifico si osserva nell'area di test insieme alla presenza della linea di controllo (C), il campione deve essere considerato negativo. Per la conferma di un risultato positivo presunto, deve essere utilizzato un modo più preciso metodo quantitativo (GC / MS o LC / MS)

Controllo di Qualità

Il dispositivo è dotato di banda di controllo in ciascuna finestra della regione (C) per indicare che il test è eseguito correttamente. Se la linea di controllo non appare il dispositivo deve essere eliminato e sostituito. E' consigliata come buona pratica di laboratorio verificare la performance del test ogni tanto. Sia i Negativi che i positivi controlli di verifica devono essere svolti applicando con una pipetta sulle rispettive bande del test 0.4 ml della soluzione di controllo sulle bande test.

La soluzione di controllo non è fornita con il test. Può essere acquistata a parte.

Limiti e procedure

Il test è stato progettato esclusivamente per uso saliva umana.
 • Il test fornisce solo qualitativi, i risultati preliminari. I risultati positivi indicano solo la presenza presuntiva di farmaci e non indicano o misura intossicazione. Un metodo analitico più specifico come LC / MS / MS è preferibile per confermare i risultati.
 • Errori tecnici o procedurali, nonché sostanze contenute in alcuni alimenti e alcuni farmaci possono interferire con il test e causare risultati falsi.

Prestazioni delle caratteristiche

Sensibilità analitica

Per ogni test farmaco specifico, la soluzione di fluido orale è stata aggiunta una soluzione a norma con diverse concentrazioni di droga (0%, 25%, 50%, 75%, 100%, 125%, 150%, 175% e 200%). I risultati per ciascun soluzione attiva applicata ad dispositivo OraWell® sono riassunte qui di seguito:

Cut-off level	Drug Test											
	COC		OPI		MET		BZO		THC		AMP	
	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+
0%	60	0	60	0	60	0	60	0	60	0	60	0
-50%	30	0	30	0	30	0	30	0	30	0	30	0
-25%	26	4	26	2	30	0	25	5	27	3	29	1
100%	20	10	15	15	17	13	12	18	13	17	15	15
+125%	5	25	3	27	4	26	3	27	6	24	1	29
+150%	0	30	0	30	0	30	0	43	1	44	2	43
+300%	0	30	0	30	0	30	0	30	0	30	0	60

Specificità

La specificità di ogni test di droga è stata valutata con l'aggiunta di suoi composti strutturalmente affini al pool campione di fluido orale. I risultati sono espressi come la concentrazione minima del composto, in ng / ml, che ha prodotto un risultato positivo.

Interference

The OraWell® Oral Fluid Drug Screen Test performance at ±50% cut-off levels is not affected by oral fluid samples with pH range of 2.0 to 8.5.

The following compounds were tested no interfering with assay performance when tested

Drug Test	Concentrazioni (ng/ml)	Approssimaz. % Cross Reactivity
Amphetamine (AMP)		
d-Amphetamine	25	100%
l-Amphetamine	1,000	2.5%
d,l-p-Chloramphetamine	200	12.5%
MDA	200	50%
Phentermine	50	0.5%
β-Phenylethylamine	5,000	0.5%
Tyramine	5,000	0.5%
Marijuana (THC)		
Δ-9-Tetrahydrocannabinol	20	100%
Cannabinol	100	20%
Δ-8-Tetrahydrocannabinol	100	20%
11-nor-Δ-8-THC-9-COOH	100	200%
11-nor-Δ-9-THC-9-COOH	10	400%
	5	
11-Hydroxy-Δ-9-THC	200	10%
Cocaine (COC)		
Cocaine	20	100%
Benzoylcegonine	100	20%
Ecgonine HCl	800	2.5%
Ecgonide methylester	200	10%
Benzodiazepine (BZO)		
Oxazepam	5	100%
Alprazolam	10	50%
a-Hydroxyalprazolam	100	5%
Bromazepam	10	50%
Clobazam	5	100%
Clonazepam	200	2.5%
Delorazepam	25	20%
Chlordiazepoxide	500	1%
Opiates (OPI)		
Morphine	10	100%
6-Acetylcodeine	50	20%
6-Acetylmorphine	10	100%
Codeine Dihydrocodeine	100	10%
Ethylmorphine	250	4%
Heroin	100	10%
Hydrocodone	50	20%
Hydrocodone	250	4%
Hydromorphone	400	2.5%
Methamphetamine (MET)		
d-Methamphetamine	25	100%
d,l-Ephedrine	5,000	0.5%
1R, 2S l-Ephedrine	3,000	0.6%
p-Hydroxymethamphetamine	1,000	2.5%
MDEA	1,000	2.5%
MDMA	150	33.3%
d,l-Methamphetamine	100	50%
l-Methamphetamine	1500	3.4%
Methoxyphenamine	10,000	0.5%
THC		
Δ-9-Tetrahydrocannabinol	20	100%
Cannabinol	100	20%
Δ-8-Tetrahydrocannabinol	50	40%
11-nor-Δ-8-THC-9-COOH	10	200%
11-nor-Δ-9-THC-9-COOH	5	400%
11-Hydroxy-Δ-9-THC	400	5%

at concentrazioni di 10 µg/ml

Acetaminophen
Albumin from human serum I-
Ascorbic Acid
Aspartame
Benzocaine Benzoic
acid Bilirubin
Caffeine
d-Chlorpheniramine Cholesterol
Dextromethorphan
Diphenhydramine Doxylamine
1R, 2S l- Ephedrine (except MET
assay)
1S, 2R d- Ephedrine l-
Epinephrine
Erythromycin Ethanol
Glutethimide

(10.000ng/ml)

Hemoglobin
Human IgA
Human IgG
Human IgM
Ibuprofen
Ketamine
Lidocaine
Naloxone
Naltrexone hydrochloride
d-Naproxen
Pentazocine
Promazine
Promethazine
Ranitidine
Riboflavin
Salicylic acid
Serotonin
Tetracycline
Thiamine
Tryptamine



Interferenza ad alimenti / igiene/ etc.

Alimenti, bevande e prodotti per l'igiene sono stati aggiunti ad una concentrazione dell'1% ± 50% i controlli di saliva per valutare l'interferenza con i risultati del test Drawel®. Per interferenza di sigaretta, i campioni di saliva sono stati prelevati da 6 soggetti entro 15 minuti dopo aver consumato una sigaretta e poi addizionati con gli standard di droga (MET, THC, COC, AMP, OPI, BZO).
Le seguenti sostanze sono state trovate per non interferire con le prestazioni Oral test androga Fluid Drawel®.

collutorio	Succo arancio	Alcool
MSG	Tè	Sigarette
Gomma	Coloranti aliment.: Rosso	Cola gassata
Sciroppo x tosse	Color.alimentar.: verde	Bicarbonato di sodio
Zucchero	Sale	Dentifricio

Bibliografia scientifica

Moolchan, E., et al. "Saliva and Plasma Testing for Drugs of Abuse: Comparison of the Disposition and Pharmacological Effects of Cocaine", Addiction Research Center, IRP, NIDA, NIH, Baltimore, MD. As presented at the SOFT-TIAFT meeting October 1998
Caplan, Y. and Goldberger, B., Alternative Specimens for Workplace Drug Testing, J. Analytical Toxicology, vol. 25, p. 396-399, 2001.
Schramm, W., Smith, R. and Craig, F., Drugs of Abuse in Saliva: A Review, J. Analytical Toxicology, vol. 16, p. 1-9, 1992.
Kim, I. et al., "Plasma and oral fluid pharmacokinetics and pharmacodynamics after oral codeine administration", Clin Chem, 2002 Sept., 48 (9), pp 1486-96





COMUNE DI PALERMO
COMANDO DI POLIZIA MUNICIPALE
Servizio Affari Generali e Gestione Procedure Sanzionatorie

U.O. Gestione Bilancio e Acquisti

Via Dogali, 29 - 90135

*web: www.comune.palermo.it
affari generali@comune.palermo.it*

Tel. 091/6954363 - Fax 091/6954213

OGGETTO: DISCIPLINA PROCEDURA DI GARA E CONDIZIONI PARTICOLARI DI CONTRATTO PER LA FORNITURA DI 600 DRUG SCREEN SALIVARI ORAWELE DA01 CON KIT DI CUSTODIA PER RACCOLTA DEL POSITIVO E LETTORI CROMATOGRAFICI HRDR-200ALC COMPLETI DI CARICATORE- CAVO USB- STAMPANTE WIRELESS/BLUETOOTH - AGGIORNAMENTI SOFTWARE GRATUITI - VALIGIA PROTETTIVA

L'affidamento dell'appalto avverrà - ai sensi l'art. 1 comma 450 della L. 296/2006 - tramite ricorso al Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione (di seguito ME.PA) di cui agli artt. 36 e 37 del D. Lgs. n. 50/16 , attraverso l'emissione di un'apposita Richiesta di Offerta (cd. RdO) all'interno dello stesso mercato, rivolta ai fornitori abilitati al bando "BSS - Beni e Servizi per la Sanità/Beni e Servizi per la Sanità" con disponibilità ad effettuare la consegna nella Regione Sicilia.

La partecipazione alla presente procedura implica l'accettazione, oltre che delle Condizioni Generali di Contratto applicabili ai beni offerti, delle Condizioni Particolari previste nel presente documento inviato dal Punto Ordinate, obbligandosi ad osservarle in ogni loro parte.

L'aggiudicazione avverrà con il criterio del minor prezzo rispetto all'importo a base d'asta di €11.040,98

Saranno escluse offerte alla pari o in aumento.

E' prevista l'esclusione automatica delle offerte ai sensi dell'art. 97 comma 8 del D.Lgs.n.50/16.

In caso di offerte uguali si procederà ad effettuare nuova R.d.O., con brevissima scadenza, esclusivamente tra le ditte che hanno effettuato la stessa percentuale di ribasso.

Non si procederà ad aggiudicazione qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto dell'appalto.

In ogni caso, la partecipazione alla presente gara non vincola in alcun modo l'Amministrazione Comunale che si riserva la facoltà di procedere o meno all'aggiudicazione definitiva, senza che le Ditte partecipanti abbiano nulla a pretendere.

Si applicano le disposizioni di cui al D.Lgs. 50/16 nonché ad ogni altra disposizione di legge.

Per partecipare alla procedura di Richiesta di Offerta, il concorrente, a pena di esclusione, dovrà essere in possesso dei seguenti requisiti:

- 1) Assenza delle cause ostative di cui all'art. 80 del D.Lgs.n.50/16;



COMUNE DI PALERMO
COMANDO DI POLIZIA MUNICIPALE
Servizio Affari Generali e Gestione Procedure Sanzionatorie
U.O. Gestione Bilancio e Acquisti

Via Dogali, 29 - 90135
verbalizzazioni@comune.palermo.it
affarigeneralis@cert.comune.palermo.it
Tel. 091/6954363 - Fax 091/6954213

- 2) iscrizione alla competente Camera di Commercio Industria Artigianato ed Agricoltura per categoria adeguata all'oggetto dell'appalto;
- 3) requisito tecnico - organizzativo inerente l'aver eseguito "nel triennio antecedente la data di inizio di presentazione offerte" forniture di beni nel settore oggetto del presente appalto di importo complessivo non inferiore ad €. €11.040,98 al netto dell'I.V.A.;
- 4) assenza della causa ostativa di cui all'art. 53, comma 16-ter del D.Lgs. n. 165/01 e dell'art. 21 del D.Lgs. 08/04/13 n. 39 e specificatamente il concorrente non dovrà aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque non aver attribuito incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni, nel triennio successivo alla cessazione del loro rapporto con la P.A.

Il mancato possesso anche di uno solo dei suddetti requisiti non consente la partecipazione alla presente procedura.

Ai fini della dimostrazione del possesso del requisito di cui al precedente punto 3) il concorrente, a richiesta della Stazione Appaltante, dovrà produrre un elenco delle forniture nel triennio antecedente la data di inizio di presentazione offerte, con l'indicazione dei rispettivi importi, date e destinatari pubblici o privati.

L'accertamento della mancanza di uno dei predetti requisiti comporterà l'esclusione dalla gara e l'applicazione delle sanzioni previste dalla legge.

Con la presentazione dell'offerta il concorrente, in caso di aggiudicazione, si obbliga formalmente a:

- a) ad assumere tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010 n. 136;
- b) a rispettare le norme contenute nel vigente Codice di Comportamento dei Dipendenti approvato dal Comune di Palermo;
- c) a rispettare il disposto di cui all'art. 53, comma 16-ter del D.Lgs. n. 165/01 e all'art. 21 del D.Lgs. 08/04/13 n. 39;
- d) a presentare la cauzione definitiva di cui all'art. 103 del D.Lgs. n. 50/16;
- e) a produrre, a richiesta, depliant o documentazione fotografica equipollente dalla quale si evincano le caratteristiche tecniche richieste di tutti i prodotti offerti.

L'Offerta dovrà essere compilata e sottoscritta digitalmente dal concorrente indicando il prezzo offerto escluso I.V.A., che dovrà essere inferiore all'importo a base d'asta.

Ai fini della partecipazione alla procedura in oggetto il concorrente dovrà allegare all'Offerta i seguenti documenti:

- 1) Dichiarazione sostitutiva ex D.P.R. 445/00 relativa al possesso dei requisiti di partecipazione, secondo lo schema allegato;



COMUNE DI PALERMO
COMANDO DI POLIZIA MUNICIPALE
Servizio Affari Generali e Gestione Procedure Sanzionatorie

U.O. Gestione Bilancio e Acquisti

Via Dogali, 29 - 90135

verbalizzazioni@comune.palermo.it
affari.generali@polizia.comune.palermo.it

Tel. 091/6954363 - Fax 091/6954213

- 2) Dichiarazione "Clausole di Autotutela e Patto d'Integrità" secondo lo schema allegato, firmata digitalmente dal titolare/legale rappresentante dell'operatore economico concorrente;
- 3) Garanzia provvisoria di cui all'art. 93 del D.Lgs.n. 50/2016 di € 220,82 pari al 2% del valore dell'importo a base d'asta.

Ai sensi dell'art. 83, comma 9 del D.Lgs.n. 50/16, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e delle dichiarazioni di gara, ad esclusione di quelle afferenti all'offerta economica obbliga il concorrente che vi ha dato causa al pagamento, in favore della Stazione Appaltante, della sanzione pecuniaria di € 110,41 pari all' 1% dell'importo a base d'asta.

Il concorrente, entro il termine perentorio assegnato dalla Stazione Appaltante dovrà produrre/completare/regolarizzare gli elementi e/o dichiarazioni necessarie, secondo le indicazioni fornite nella richiesta, trasmettendo contestualmente, a pena di esclusione, il documento comprovante l'avvenuto pagamento della sanzione.

La sanzione è dovuta esclusivamente in caso di regolarizzazione.

In caso di inutile decorso del termine di regolarizzazione il concorrente è escluso dalla gara.

Si precisa che tutte le comunicazioni relative al procedimento di gara avverranno tramite il sistema della "comunicazioni" disponibile sul MEPA, in virtù dell'elezione, all'atto dell'abilitazione, da parte del concorrente del proprio domicilio presso l'Area Comunicazioni del Sistema.

La Ditta aggiudicataria dovrà assolvere all'imposta di bollo prevista dalla vigente normativa, applicando la relativa marca da bollo sul documento di stipula che dovrà essere trasmesso alla Stazione Appaltante entro giorni 30 dalla data di stipula.

Organo competente per eventuale ricorso: TAR Sicilia, Sezione Palermo, via Butera, n.6 CAP. 90133;

Termini: 30 (trenta) giorni decorrenti dalla pubblicazione di cui all'art. 29 del D.Lgs.n.50/16.

Per qualsiasi controversia il foro competente è quello di Palermo. È esclusa la competenza arbitrale.

Si precisa, infine che le fatture dovranno essere intestata al -Comune di Palermo - Comando di Polizia Municipale Servizio Affari Generali e Gestione Procedure Sanzionatorie - U.O. Gestione Bilancio e Acquisti, Via Dogali, 29, cap 90135, Palermo - C.U.U. QMLF4K

IL RUP

Commissario P.M. Traci Giovanni

IL COMMISSARIO

Giovanni Traci