

E.I.



Civico Di Cristina Benfratelli
Azienda di Rilievo Nazionale ad Alta Specializzazione

**AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE**

DELIBERA DEL DIRETTORE GENERALE

N. 001058

del 05 AGO. 2022

OGGETTO: Autorizzazione all' espletamento, della procedura aperta tramite la piattaforma telematica Asp/Consp ai sensi del ex art. 95, comma 4, del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., con il criterio di aggiudicazione del prezzo più basso, per la fornitura triennale più eventuale rinnovo di 24 mesi e rinnovo tecnico di mesi 6, di N. 1 Sistema ad alta processività per Sequenziamento di Acidi Nucleici con tecnologia Next Generation Sequencing (NGS) di ultima generazione e nuovo di fabbrica, assistenza tecnica full risk e fornitura in service dei reattivi, dei consumabili e di tutto il necessario per la refertazione completa chiavi in mano di novecento campioni analizzati con tecnologia Next Generation Sequencing (NGS) e per la validazione di almeno cento sequenze annue con sequenziatore automatico del DNA per l'U.O.C Patologia Clinica.

U.O.C. PROVVEDITORATO

Proposta n. 116 del 02/08/2022

Non comporta spese e/oneri a carico del Bilancio

Il Rup

Rag. Giuseppe Salamone

Titolare della Posizione Organizzativa
funzioni: informativi, gestione delle fatture e dell'ordinato

Il Dirigente Amministrativo – UOC Provveditorato

Dott. Giovanni Coco

Il Direttore Amministrativo

Dott. Francesco Paolo Tronca

U.O.C. ECONOMICO – FINANZIARIO

ANNOTAZIONE CONTABILE - BILANCIO

Esercizio 2022

N° Conto economico _____

N° Conto Patrimoniale _____

Budget assegnato anno 2022 _____

Si riscontra la corretta correlazione tra gli effetti contabili conseguenti alla parte dispositiva del presente atto e i valori economici e/o patrimoniali registrati nell'apposito applicativo amministrativo-contabile di gestione del budget aziendale

STRUTTURA ASSEGNATARIA DEL BUDGET

Scheda BUDGET allegata

datata

Il Responsabile Il Direttore dell'U.O.C.

del procedimento Dr.ssa Rosaria Di Fresco

L'anno duemilaventidue giorno cinque del mese di Agosto, nei locali della Sede Legale di Piazza Nicola Leotta, 4 **Palermo**, il Direttore Generale Dott. Roberto Colletti, nominato con D.P. n.195/Serv. S.G. del 04.04.2019, assistito da Giuseppe O. Navetta quale segretario verbalizzante adotta la presente delibera sulla base della proposta di seguito riportata

4 AGO 2022

Il Direttore Amministrativo Dott. Francesco Paolo Tronca;

Visti:

- la nota prot. N 13407 del 02/08/2022 con la quale il Direttore Amministrativo a seguito dell'aspettativa concessa al Direttore del Dipartimento Amministrativo Ing. Vincenzo Spera, per la nomina a Commissario Straordinario dell'Asp di Trapani, ha avvocato a se, previa intesa con il Direttore Generale Dott. Roberto Colletti ai sensi e per gli effetti dell'art 96 comma 5 dell'Atto vigente Aziendale, a far data dal 19/07/2022 e fino alle nuove nomine dei Direttori delle U.O.C le funzioni delle direzioni delle UU.OO.CC. Gestione Tecnica, Affari Generali e Provveditorato;
- il D.Lgs. n. 502/1992 e successive modifiche ed integrazioni, recante norme sul "Riordino della disciplina in materia sanitaria a norma dell'art. 1 della legge 23 ottobre 1992 n.421";
- la legge 7 agosto 1990 n.241 in materia di "Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi";
- il D.P.R. 445/2000 concernente "Disposizioni legislative in materia di documentazione amministrativa";
- l'art. 37 del D.Lgs. 33/2003 e l'art.1 comma 32 della Legge n. 190/2012 in materia di "Amministrazione Trasparente";
- il D.Lgs. 50/2016 avente ad oggetto "Attuazione delle direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE, 2014/25/UE sull'aggiudicazione dei contratti di concessione, sugli appalti pubblici e sulle procedure d'appalto, nonché per il riordino della disciplina vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture", in seguito inteso come Codice dei Contratti Pubblici o semplicemente "Codice";
- la legge regionale n. 5 del 14 aprile 2009 rubricata "norme per il riordino del servizio sanitario regionale";
- la legge regionale 21 maggio 2019, n. 7 ovvero delle "Disposizioni per i procedimenti amministrativi e la funzionalità dell'azione amministrativa";
- l'Atto Aziendale approvato dalla Giunta Regionale con Delibera N.396 del 21 settembre 2021 e Decreto Assessore alla Salute della Regione Siciliana n. 988 del 29 settembre 2021 ed adozione avvenuta con Delibera del D.G. n. 1228 del 07 ottobre 2021;

Premesso che :

- in data 30/11/2021 il Direttore dell'UOC Patologia clinica Dott. Tommaso Silvano Aronica ha richiesto l'indizione di una gara per l'acquisizione di un Sistema ad alta processività per Sequenziamento di Acidi Nucleici con tecnologia Next Generation Sequencing (NGS);
- il Direttore Sanitario Dott. Salvatore Requirez, con nota protocollo n.24385 del 30/11/2021 ha dato parere favorevole all'indizione della gara;
- l'UOC Provveditorato con RDO n. 2932576 ha lanciato sul MEPA Consultazione preliminare dimercato per la fornitura e posa in opera di un Sistema ad alta processività per Sequenziamento di Acidi Nucleici con tecnologia NextGeneration Sequencing (NGS),occorrente all'UOC Patologia Clinica dell'ARNAS;
- alla suddetta ha inoltrato manifestazione di interesse la sola ditta Technogenetics SRL;

Atteso che :

- che il direttore dell'U.O. Patologia Clinica ha dichiarato che il capitolato ha caratteristiche non riconducibili ad un unico fornitore e le caratteristiche richieste non limitano la partecipazione degli operatori economici, ma consentano il pieno rispetto della libera concorrenza ;

- che il che il fabbisogno sanitario è composto da:

- N. 1 Sistema ad alta processività per Sequenziamento di Acidi Nucleici con tecnologia Next Generation Sequencing (NGS) di ultima generazione e nuovo di fabbrica, assistenza tecnica full risk e fornitura in service dei reattivi, dei consumabili e di tutto il necessario per la refertazione completa chiavi in mano di novecento campioni analizzati con tecnologia Next Generation Sequencing (NGS) e per la validazione di almeno cento sequenze annue con sequenziatore automatico del DNA;

le ditte partecipanti dovranno:

- prevedere un canone di assistenza tecnica, un canone di locazione per ogni strumento offerto, l'importo relativo ai singoli reattivi e consumabili offerti un costo di riscatto al termine della procedura dei service offerti.

- L'offerta dovrà essere corredata da una garanzia fideiussoria, denominata "garanzia provvisoria" pari al 2 per cento del prezzo base indicato nel bando o nell'invito, sotto forma di cauzione o di fideiussione

- i requisiti indispensabili della fornitura sono:

A)

- Piattaforma per Sequenziamento di Acidi Nucleici mediante tecnologia Next Generation Sequencing (NGS) di ultima generazione e nuovo di fabbrica con marcatura CE-IVD, conforme alle normative di sicurezza. Il sistema deve essere completo e, quindi, dotato di PC, stampante a colori, gruppi di continuità, ecc..., per il corretto funzionamento dello stesso.

- Deve alloggiare nella piattaforma differenti supporti di corsa in base al numero dei campioni, alla tipologia e all'urgenza delle analisi.

- Le applicazioni devono essere eseguite su: prelievi di sangue periferico, midollo, tessuto fissato in formalina e/o incluso in paraffina, colture cellulari, piccoli genomi virali e batterici, con fornitura di relativi software di analisi marcati CE IVD.

- Le strumentazioni offerte, devono permettere l'applicazione di altre metodiche, anche commercializzate da altre ditte, senza che la Ditta aggiudicataria sollevi obiezioni.

- La strumentazione deve poter accettare sia librerie basate su ampliconi che librerie basate su sonde a cattura per arricchimento e selezione del target.

- Produttività di almeno 10 GB e numero di reads generate per corsa fino a 25M.

- Fasi di amplificazione clonale e sequenziamento integrate in una unica strumentazione fisica senza necessità alcuna di intervento dell'operatore.

- La strumentazione deve prevedere un server esterno per lo storage dei dati, qualora non fosse possibile è necessario attivare l'opzione cloud con protocollo condiviso e certificato di protezione dei dati sensibili, secondo la vigente normativa europea.

- Capacità di effettuare protocolli in multiplexing con lunghezza variabile delle reads e capacità di generare reads in "single-end" e "paired-end" sullo stesso frammento e rispettiva lunghezza delle reads (comunque non inferiore a 200 bp).

- Qualità e accuratezza dei dati valore minimo accettato Q30 (Probabilità di errore 1/1000 maggiore al 75% delle reads). I valori di qualità ed accuratezza devono essere supportati da documentazione pubblicata e reperibile sul sito del produttore, prodotta ed allegata alla gara.
- Sistema di rivelazione del segnale basato su diodo ad acquisizione luminosa o a variazione di Ph.
- Strumentazione da banco dotata di bancone per sostegno o da pavimento.

B)

Elenco Reagenti richiesti per 900 campioni anno:

- Kit – 480 - per analisi di mutazioni germinali di geni tipo BRaCA1, 2, TP53 (tumori ginecologici; seno e ovaio) e altri correlati all'aumento di rischio per tumori quali prostata, colon e pancreas, ecc... Con un numero di geni nel panel da 20 a 50.
- Kit – 190 - per analisi di mutazioni somatiche di geni tipo BRaCA1, 2, TP53 (tumori ginecologici; seno e ovaio) e altri correlati all'aumento di rischio per tumori quali prostata, colon e pancreas, ecc...
- Kit – 50 – per mutazioni attinenti la trombofilia.
- Kit – 40- per mutazioni attinenti ipercolesterolemia.
- Kit – 50 – per caratterizzazione microbioma fecale.
- Kit – 70- per mutazioni attinenti immunodeficit congenito.
- Kit – 20 - per mutazioni attinenti la Farmacoresistenza/Farmacogenetica.

I Kit offerti devono essere preferibilmente marcati CE IVD, in considerazione che trattasi di nuova tecnologia alle Ditte che partecipano alla gara viene data la possibilità di offrire fino ad un massimo del 30% dei kit sopra specificati in RUO, nel caso non siano commercialmente reperibili sul mercato quelli marcati CE IVD.

Anche per le richieste di eventuali pannelli di geni custom offerti allo stesso prezzo dei Kit sopra indicati, la ditta deve impegnarsi a fornire kit con marcatura CE-IVD.

I kit devono avere a supporto dei software, marcati CE-IVD, dedicati all'analisi dei files FastQ.

C)

La ditta che si aggiudica la gara dovrà fornire anche tutta la strumentazione accessoria richiesta:

1. Preparatore Automatico di librerie con normalizzatore dotato di gruppo di continuità.
2. Sequenziatore automatico del DNA con elettroforesi capillare ad almeno 4 capillari per analisi di frammenti ad almeno 5 colori (VIC/FAM/NED/LIZ/PET/ROX o equivalenti) ed analisi di sequenza. Caricamento campioni compatibile con almeno piastra a 96 pozzetti. Completo di computer PC fisso, monitor 19 pollici, mouse, tastiera e softwares di analisi di sequenza, di frammenti, di allineamento ed annotazione comprensivo di varianti a bassa frequenza, gruppo di continuità.

Con tutto il necessario (Kit, reattivi, consumabili, soluzioni, piastre, etcc) per la validazione di almeno cento sequenze annue.

3. Agitatore per piastre per almeno quattro piastre di 96 pozzetti.

4. Fluorimetro per analisi di acidi nucleici: Sistema in grado di memorizzare i dati, con possibilità di trasferimento su pc e lettura di almeno due canali di fluorescenza e relativi reagenti (tubi e buffer per quantificazione DNA/RNA per le analisi richieste).
5. Analizzatore di frammenti completo dei necessari reattivi e consumabili per l'attività richiesta.
6. Termociclatore per amplificazione di acidi nucleici con velocità di ramping $\geq 3C^\circ/s$ e di cooling $\geq 2C^\circ/s$.
7. Supporto magnetico se necessita.
8. Centrifuga per piastra, refrigerata almeno 1700xg (1700rcf).
9. Camera per elettroforesi di DNA su gel di agarosio.
10. Due centrifughe da banco per strip o tubi da 0.2 ml.
11. Due vortex.
12. Due sets completi di pipette per biologia molecolare ad alta precisione da 1-2-10-20-100-200-1000 μL variabili, che devono prevedere un servizio di taratura certificata per tutta la durata contrattuale e la loro eventuale sostituzione.

D)

1. La ditta aggiudicataria, per tutta la vigenza del contratto, dovrà garantire, senza oneri per l'Azienda appaltante, **l'adeguamento del sistema** alle normative vigenti nel tempo introdotte dai competenti organi nazionali ed europei, le modifiche tecnico operative necessarie e l'adeguamento dei materiali forniti.
2. In qualunque momento, durante la durata del rapporto contrattuale, le parti possono concordare la sostituzione dei prodotti aggiudicati con altri nuovi dispositivi medici analoghi a quelli oggetto della fornitura purché siano rispettate le seguenti condizioni:
 - Non si registrino disguidi nella funzionalità dei Servizi interessati e/o aggravio delle condizioni organizzative;
 - Si tratti di una reale innovazione con un vantaggio qualitativo e/o organizzativo dimostrabile cioè che i nuovi dispositivi presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità;
 - Si acquisisca il parere tecnico favorevole dell'Unità Operativa utilizzatrice.
3. Nelle presente fornitura è previsto, che le Aziende partecipanti devono farsi carico per tutta la durata della fornitura di effettuare aggiornamenti e/o sostituzioni sia su strumenti che su software e reattivi, nel caso in cui vi fossero nuovi prodotti/strumenti/software immessi dalla Ditta aggiudicataria sul mercato, a richiesta della Ditta Appaltante senza oneri aggiuntivi.
4. Tutta la Strumentazione offerta e i relativi accessori devono avere assistenza tecnica Full Risk e conformità alle normative vigenti, per l'intero periodo di fornitura.
5. Il servizio di assistenza tecnica e manutenzione ordinaria e straordinaria deve essere garantito per tutta la durata della fornitura, sia con contatto telefonico o in remoto entro una ora dalla richiesta di intervento, sia con interventi in loco entro quarantotto ore solari e in caso di necessità di pezzi di ricambio non disponibili in loco la risoluzione del fermo macchina deve essere risolto entro settantadue ore solari.

Training, on site, per quattro persone, sia sullo strumento che sui software di refertazione clinico-diagnostica, con specialisti di riferimento, che sulla parte specifica di analisi bioinformatica con supporto degli specialisti della ditta.

6. La ditta offerente deve avere uno specialista applicativo per l'assistenza tecnico scientifica per tutta la durata del contratto con sede operativa in Sicilia (**Dichiarare in autocertificazione**).
7. Il Training deve essere finalizzato a rendere autonomi gli operatori nell'esecuzione dei test e nella conseguente refertazione.
8. Devono essere rilasciati gli attestati di formazione che certifichino le competenze acquisite.
9. Il supporto bioinformatico deve riguardare la refertazione diagnostica con aggiornamento mensile della banca dati per le mutazioni clinicamente rilevanti. Inoltre la ditta che si aggiudica la gara si impegna a ripetere il training, se richiesto da ARNAS Civico, come sopra indicato ogni anno per tutta la durata della gara, senza alcun costo aggiuntivo.
10. Le schede di sicurezza dei prodotti/reattivi utilizzati devono anche essere caricati su un computer in uso del sistema (di facile accesso) e aggiornati per tutta la durata della gara dalla Ditta Aggiudicataria;
11. Dovranno essere incluse tutte le attività di manutenzione preventiva (almeno una manutenzione preventiva/anno e comunque tutte quelle previste dal costruttore) e deve essere previsto il relativo calendario.
12. Devono esistere chiari protocolli scritti di manutenzione ordinaria e straordinaria con chiara indicazione delle competenze degli operatori del Laboratorio e del personale del Servizio di assistenza.
13. L'intero appalto deve inoltre comprendere tutti gli accessori, reagenti, plastiche e materiali di consumo, necessari per la corretta esecuzione dei **test chiavi in mano**.
14. Manuali delle Strumentazioni fornite in lingua italiana.
15. Iscrizione a carico della Ditta aggiudicataria a un programma VEQ scelto dalla U.O.C. di Patologia Clinica per tutta la durata contrattuale.
16. **Tutto quanto offerto deve essere singolarmente quotato.**

La non ottemperanza totale o parziale di quanto richiesto (A; B; C; D) dopo sollecito, comporta, la cessazione della gara in corso e il subentro della Ditta arrivata seconda nella procedura di gara.

Le Ditte devono, pena esclusione dichiarare un numero minimo: cinque installazioni in Enti pubblici sul territorio italiano, con strumentazione simile o superiore.

I quantitativi dei reattivi richiesti sono presunti e non tassativi, per cui, l'aggiudicazione non impegna questa Azienda ad emettere ordinativi di fornitura a copertura di tutti i quantitativi indicati, in quanto gli approvvigionamenti verranno disposti esclusivamente sulla base delle effettive necessità operative della Struttura interessata. La ditta aggiudicataria, pertanto, dovrà somministrare solo la tipologia di prodotti richiesti e per i quantitativi che verranno ordinati, senza sollevare eccezioni.

In sintesi la Ditta Aggiudicataria deve fornire tutto il necessario, per la refertazione completa chiavi in mano di Novecento campioni analizzati con tecnologia Next Generation Sequencing (NGS) e per la validazione di almeno cento sequenze annue con sequenziatore automatico del DNA.

Dato Atto che alla luce delle risposte pervenute e dei relativi conteggi è risultato che il valore economico annuo dell'intera fornitura, calcolato sui prezzi più bassi praticati e comunicati dagli operatori economici, è individuato in € 460.000 oltre iva annui, e di conseguenza un importo complessivo triennale di € 1.380.000 oltre iva (1.683.600

compreso iva), eventuale rinnovo di 24 mesi pari a € 920.000 oltre iva (€1.122.400 compreso iva) più rinnovo tecnico di mesi 6 pari a 230.000 oltre iva (€ 280.600 compreso iva) per un totale quadro economico della presente procedura di gara al netto dei 5 anni e 6 mesi di **€ 3.087.200,00 oltre iva;**

Preso atto che l'U.O.C. Provveditorato con mail del 21/01/2022 ha comunicato gli esiti dell'indagine al Direttore dell'U.O. richiedente, inviando le schede tecniche offerte in fase di Consultazione Preliminare di Mercato;

Atteso che il Direttore dell'U.O.C Patologia Clinica Dott. T.S. Aronica con mail del 16/02/2022 in riscontro a quanto presentato dalla ditta Tecno Genetics srl ha comunicato parere di conformità alla documentazione ricevuta rinviando alla procedura eventualmente il vaglio di tutta la documentazione tecnica presentata ;

Ritenuto, di procedere ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016, mediante procedura telematica Asp/Consip, utilizzando il criterio di aggiudicazione del prezzo più basso di **N. 1 Sistema ad alta processività per Sequenziamento di Acidi Nucleici con tecnologia Next Generation Sequencing (NGS) di ultima generazione e nuovo di fabbrica, assistenza tecnica full risk e fornitura in service dei reattivi, dei consumabili e di tutto il necessario per la refertazione completa chiavi in mano di novecento campioni analizzati con tecnologia Next Generation Sequencing (NGS) e per la validazione di almeno cento sequenze annue con sequenziatore automatico del DNA;**

Dato Atto che

- gli atti di gara *che fanno parte integrante della presente deliberazione* sono costituiti da :

- Allegato 1 - Domanda di partecipazione;
- Allegato 2 - DGUE;
- Allegato 3 - Modello dichiarazione di avvalimento;
- Allegato 4 - Avviso di gara
- Allegato 5 - Patto di integrità/Protocollo di legalità;
- Allegato 6 - Dichiarazione familiari conviventi;
- Allegato 7 - Facsimile dichiarazione di domicilio, accesso agli atti ed altre informazioni;
- Allegato 8 - CSA
- Allegato 9 - Bando / disciplinare di gara
- Allegato 10 - Capitolato tecnico "Bisogno Sanitario"

-il quadro economico è:

BASE D'ASTA annuale		€ 460.000,00
BASE D'ASTA triennale		€ 1.380.000,00
Oneri per la sicurezza aggiuntivi non soggetti a ribasso		€ 0
Eventuale rinnovo di 24 mesi		€ 920.000,00
Totale fornitura a base d'asta		€ 1.380.000,00
totale importo appalto		€ 2.300.000,00
rinnovo tecnico di 6 mesi		€ 230.000,00
Somme a disposizione della stazione appaltante		

accantonamento di cui all'art.113 D.Lgs. 50/16	0,50%	€ 11.500,00
contributo ANAC		€ 600,00
spese per pubblicità, gare, commissioni, ecc.		€ 15.000,00
IVA totale		€ 556.600,00
totale costo gara		€ 3.087.200,00

Ritenuto, altresì, di rendere la più ampia pubblicità alla presente gara, pubblicando sul sito aziendale www.arnascivico.it l'avviso di gara;

Dato atto che l'adozione del presente provvedimento non comporta immediati oneri di spesa ad esclusione di quelli relativi alla pubblicazione e che l'importo per far fronte all'affidamento della presente fornitura sarà assunto con l'atto deliberativo di aggiudicazione e graverà sui fondi di bilancio di competenza;

Dato Atto della regolarità della istruttoria della relativa pratica e della conformità della presente proposta alla normativa vigente che disciplina la materia trattata;

Propone di

per quanto espresso in preambolo che qui si intende riportato di:

Autorizzare l'indizione di una procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016, mediante procedura telematica Asp/Consip, per l'appalto di, **N. 1 Sistema ad alta processività per Sequenziamento di Acidi Nucleici con tecnologia Next Generation Sequencing (NGS) di ultima generazione e nuovo di fabbrica, assistenza tecnica full risk e fornitura in service dei reattivi, dei consumabili e di tutto il necessario per la refertazione completa chiavi in mano di novecento campioni analizzati con tecnologia Next Generation Sequencing (NGS) e per la validazione di almeno cento sequenze annue con sequenziatore automatico del DNA per l'U.O.C. Patologia Clinica;**

che il criterio di aggiudicazione da porre in essere per l'espletamento della procedura di che trattasi, è quello del minor prezzo, ex art. 95, comma 4, del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per un valore stimato dell'appalto ai sensi dell'art. 35 comma 4 di **€ 3.087.200,00 oltre iva e/o altre imposte e contributi per legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuta ai rischi da interferenze**, incluse le opzioni, i rinnovi e le proroghe.

APPROVARE gli atti di gara che fanno parte integrante della presente deliberazione e il quadro economico:

- Allegato 1 - Domanda di partecipazione;
- Allegato 2 - DGUE;
- Allegato 3 - Modello dichiarazione di avvalimento;
- Allegato 4 - Avviso di gara
- Allegato 5 - Patto di integrità/Protocollo di legalità;
- Allegato 6 - Dichiarazione familiari conviventi;
- Allegato 7 - Facsimile dichiarazione di domicilio, accesso agli atti ed altre informazioni;
- Allegato 8 - CSA

Quadro economico

BASE D'ASTA annuale		€ 460.000,00
BASE D'ASTA triennale		€ 1 380.000,00
Oneri per la sicurezza aggiuntivi non soggetti a ribasso		€ 0
Eventuale rinnovo di 24 mesi		€ 920.000,00
Totale fornitura a base d'asta		€ 1.380.000,00
totale importo appalto		€ 2.300.000,00
rinnovo tecnico di 6 mesi		€ 230.000,00
Somme a disposizione della stazione appaltante		
accantonamento di cui all'art.113 D.Lgs. 50/16	0,50%	€ 11.500,00
contributo ANAC		€ 600,00
spese per pubblicità, gare, commissioni, ecc.		€ 15.000,00
IVA totale		€ 556.600,00
totale costo gara		€ 3.087.200,00

Procedere, all'aggiudicazione, anche in presenza di una sola offerta valida;

Disporre l'adempimento degli oneri pubblicitari previsti dal codice degli appalti per i contratti di valore superiore alla soglia comunitaria, ed in particolare:

la pubblicazione del bando di gara sulla GUCE e sulla GURI;

la pubblicazione dell'avviso di gara su 2 quotidiani a tiratura nazionale e 2 a tiratura regionale,

che saranno successivamente determinati;

la pubblicazione dell'avviso di gara all'albo aziendale e degli atti di gara sul sito internet aziendale;

Dare atto che gli oneri pubblicitari sopra specificati sono pari a circa € 15.000,00, oltre IVA, e graveranno sul conto 5.09.03.02.9902 del bilancio corrente (somme indicative che dovranno essere rimborsate dall'aggiudicatario ai sensi dall'art. 216 comma 11 D.lgs.

50/16 e s.m.i.);

che il contributo anac a carico dell'operatore

Dare mandato all'UOC Economico Finanziario di pagare le fatture elettroniche relative alle pubblicazioni sulla GURI e sui quotidiani, mentre sarà cura dell'Economo provvedere al pagamento delle spese postali e della marca da bollo;

Dare atto che troverà applicazione nella procedura di specie la normativa dettata in tema di incentivi di cui all'art.113 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., in base a quanto esposto nel superiore quadro economico del presente appalto, a cui si fa espresso rinvio;

Nominare

- il RUP della presente procedura il Rag. Giuseppe Salamone mentre il DEC è Il Direttore di farmacia, Dott.ssa Patrizia Marrone o un suo delegato;

Dichiarare :

- il presente provvedimento immediatamente esecutivo;
- gli allegati 1-2-3-4-5-6-7-8-9-10 e il quadro economico parte integrante del presente provvedimento.

Il Direttore Amministrativo

Dott. Francesco Paolo Tronca



04 Ago 2012

Sul presente atto viene espresso

parere favorevole dal

parere _____ dal

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dott. Francesco Paolo Tronca

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Salvatore Requirez

IL DIRETTORE GENERALE

- vista la proposta di deliberazione che precede e che qui si intende riportata e trascritta;
- preso atto dei i pareri favorevoli espressi dal Direttore Amministrativo e dal Direttore Sanitario;
- ritenuto di condividerne il contenuto;
- assistito dal segretario verbalizzante,

DELIBERA

di approvare la superiore proposta, che qui s'intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata dal Dirigente Responsabile della struttura proponente

IL DIRETTORE GENERALE

Dr. Roberto Colletti

Il Segretario verbalizzante

[Handwritten signature]

PUBBLICAZIONE

Si certifica che la presente deliberazione, per gli effetti dell'art. 53 comma 2 L.R. n°30 del 03/11/1993, in copia conforme all'originale è stata pubblicata in formato digitale all'Albo Informatico dell'A.R.N.A.S. a decorrere dal giorno 07 AGO. 2022 e che, nei 15 giorni consecutivi successivi:

- Non sono pervenute opposizioni
 Sono pervenute opposizioni da _____

Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi
Dott.ssa Paola Vitale

-
-
- Delibera non soggetta al controllo ai sensi dell'art. 28 comma, 5 della L.R. n. 2 del 26 marzo 2002 e divenuta

ESECUTIVA

- Per decorrenza del termine di cui alla L.R. n. 30/93 art. 53 comma 6.
 Delibera non soggetta al controllo e, ai sensi della L.R. 30/93 art. 53 comma 7,

IMMEDIATAMENTE ESECUTIVA

Estremi riscontro tutorio

Delibera soggetta a controllo

Inviata all'Assessorato Sanità il _____ Prot. n. _____

Si attesta che l'Assessorato Reg. Sanità, esaminata la presente deliberazione

ha pronunciato l'approvazione con atto n. _____ del _____ come da allegato

ha pronunciato l'annullamento con atto n. _____ del _____ come da allegato

Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi
Dott.ssa Paola Vitale

Notificata al Collegio Sindacale il _____ Prot. n. _____

Notificata in Archivio il _____ Prot. n. _____

Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi
Dott.ssa Paola Vitale

Altre annotazioni
