

DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

N. 409

DEL 18 APR 2024

**OGGETTO: FORNITURA ANNUALE TEST ANTIGENICI DI TERZA GENERAZIONE E
TAMPONI CON MEZZO DI TRASPORTO IN PROVETTA - INDIZIONE PROCEDURA
NEGOZIATA TRAMITE RDO PREVIO UTILIZZO DEL MERCATO ELETTRONICO
PUBBLICA AMMINISTRAZIONE (MEPA) CONSIP ED APPROVAZIONE ATTI DI GARA**

<p><u>U.O.C. PROPONENTE: PROVVEDITORATO</u></p> <p>PROPOSTA N. <u>63/PR</u> DEL <u>16/04/2024</u></p> <p>L'ESTENSORE DEL PROVVEDIMENTO Dr. Massimo Sanfilippo <u>Massimo Sanfilippo</u></p> <p>IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO Dr.ssa Florinda Paladino <u>Florinda Paladino</u></p> <p>IL DIRIGENTE DELLA STRUTTURA PROPONENTE Dr.ssa Florinda Paladino <u>Florinda Paladino</u></p> <p>IL DIRETTORE DELLA STRUTTURA PROPONENTE Dr. Aldo Albano <u>Aldo Albano</u></p>	<p><u>U.O.C. ECONOMICO FINANZIARIO E PATRIMONIALE</u></p> <p><u>VERIFICA CONTABILE - BILANCIO</u></p> <p>N° Conto Economico <u>501007001 - 501007002</u></p> <p>N° Conto Patrimoniale _____ <u>+ ART 113 € 4.184,00</u></p> <p>Importo autorizzato per anno <u>146.440,00 (2024)</u> <u>73.220,00 (2025)</u></p> <p>Si riscontra la corretta correlazione tra gli effetti contabili conseguenti alla parte dispositiva del presente atto e i valori economici e/o patrimoniali da registrare nell'apposito applicativo amministrativo contabile.</p> <p>IL FUNZIONARIO ADDETTO _____</p> <p>IL DIRETTORE DELL'U.O.C. Il Direttore <u>MA</u> dell'U.O.C. Economico-Finanziario Patrimoniale _____ <u>(Dott.ssa Giuliana Alga)</u></p>
---	--

In data 18 APR 2024 nella sede legale dell'Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia
Cervello di Palermo Viale Strasburgo, 233 - P.I. 05841780827,

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Dott. Roberto Colletti

nominato con Decreto Assessoriale n. 1/2024/Gab del 31/01.2024, assistito dal segretario
verbalizzante Giuseppe Bartolotta, adotta la seguente deliberazione:

DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

IL DIRETTORE DELL'U.O.C. PROVVEDITORATO
Dott. Aldo ALBANO

- PREMESSO** che con nota acclarata al protocollo dell'U.O.C. Provveditorato al n. 584 del 11 gennaio 2024 (**allegato n° 1 composto da n° 5 pagine**) il Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia ha trasmesso il capitolato tecnico per la predisposizione della nuova procedura di gara di test antigenici di terza generazione e kit prelievo tampone, richiedendo all'U.O.C. di Farmacia ed alla Direzione Medica di Presidio di indicare i quantitativi concordandoli con la Direzione Sanitaria Aziendale;
- DATO ATTO** che con nota prot. n. 2415/PR del 06 febbraio 2024 (**allegato n° 2 composto da n° 3 pagine**) l'U.O.C. Provveditorato ha sollecitato la Direzione Sanitaria all'invio dei suddetti fabbisogni;
- PRESO ATTO** che con nota prot. 1096/DSA del 12 febbraio 2024 (**allegato n° 3 composto da n° 1 pagina**) il Direttore Sanitario ha comunicato il fabbisogno presunto annuale dei test antigenici di III generazione;
- PRESO ATTO** che al fine di avviare le operazioni endoprocedimentali della nuova gara si è pervenuti alla determinazione di indicare quale fabbisogno di test per il prelievo del campione respiratorio il fabbisogno indicato dalla Farmacia, giusta nota 1/F del 02 gennaio 2024, acclarata al protocollo dell'U.O.C. Provveditorato al nr. 78/PR del 03 gennaio 2024 (**allegato n° 4 composto da n° 2 pagine**);
- DATO ATTO** che con nota prot. n. 4231/5 del 15 febbraio 2024 l'U.O.C. Provveditorato ha avviato indagine di mercato per la fornitura di Test antigenici di terza generazione e tamponi con mezzo di trasporto in provetta con scadenza per la presentazione delle manifestazioni d'interesse giorno 01 marzo 2024 pubblicata sul Portale aziendale dal 15 febbraio 2024 al 01 marzo 2024 con avviso sulla Gazzetta Aste e Appalti Pubblici in data 19 febbraio 2024;
- RILEVATO** che in esito all'indagine di mercato prot. n. 4231/5 del 15 febbraio 2024 per la fornitura di Test antigenici di terza generazione e tamponi con mezzo di trasporto, entro il termine di scadenza fissato 01 marzo 2024 sono pervenute n. 7 manifestazioni d'interesse;
- CONSIDERATO** che taluni operatori economici che hanno presentato manifestazione di interesse hanno, altresì, prodotto rilievi in merito alle caratteristiche dei tamponi di terza generazione di cui al capitolato tecnico dell'indagine di mercato, e tali osservazioni sono state trasmesse dall'U.O.C. Provveditorato al Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia, per le determinazioni di competenza;



DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO



PRESO ATTO

che a seguito valutazione delle suindicate osservazioni, con e-mail acclarata al protocollo dell'U.O.C. Provveditorato al n. 5613/PR del 26 marzo 2024 (**allegato n° 5 composto da n° 3 pagine**) il Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia ha trasmesso il capitolato tecnico definitivo per la pubblicazione della nuova gara;

ATTESO

che i contratti attivi per provvedere all'approvvigionamento dei beni in argomento, sono di prossima scadenza (30 maggio 2024);

ATTESA

la necessità di assicurare la fornitura dei dispositivi in questione occorrenti alle unità operative dell'Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Villa Sofia – Cervello" per garantire il regolare funzionamento e per lo svolgimento delle proprie attività istituzionali;

DATO ATTO

che con la legge n. 488 del 23 dicembre 1999 (Legge Finanziaria 2000) recante "Disposizioni per la formazione del bilancio annuale e pluriennale dello Stato" è stato delineato un nuovo sistema per l'acquisto di beni e servizi da parte delle pubbliche amministrazioni ed in particolare l'art. 26 ha introdotto rilevanti novità sulle modalità di acquisto di beni e servizi al fine di far ottenere alle stesse benefici in termini di economicità degli acquisti, livelli di servizio dai fornitori e semplificazione dei processi interni;

ATTESO

che l'art. 26, comma 3, della citata legge dispone che le amministrazioni pubbliche che non abbiano aderito alle convenzioni CONSIP di cui al comma 1 dell'articolo citato ed intendono espletare autonome procedure di gara per l'acquisto di beni e servizi comparabili con quelli oggetto delle predette convenzioni, sono tenute ad utilizzarne i relativi parametri di prezzo e qualità;

ACCERTATO

che alla data di adozione del presente provvedimento, ex art.1 - comma 449 – L.n. 488/1999 e s.m.i. ed ex art.7 – comma 2 – L. n. 94/2012 non risultano convenzioni attive stipulate da Consip SpA, di cui all'art. 26-co. 1- L. n. 488/1999 e s.m.i., dall'Ufficio Speciale Centrale Unica di Committenza per l'acquisizione di beni e servizi, di bacino o consorziata aventi ad oggetto forniture di tipo comparabile e nelle quantità richieste;



DATO ATTO

che l'art. 11, comma 5, del DPR n.101/2002, dispone che Il Ministero dell'economia e delle finanze e il Dipartimento per l'innovazione e le tecnologie della Presidenza del Consiglio dei Ministri, anche avvalendosi di proprie strutture e concessionarie, predispongono gli strumenti elettronici e telematici necessari alla realizzazione di un mercato elettronico della pubblica amministrazione, e curano l'esecuzione, anche attraverso l'affidamento a terzi, di tutti i servizi informatici, telematici, logistici e di



DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

consulenza necessari alla compiuta realizzazione del mercato stesso;

ATTESO

che è stato affidato alla medesima Soc. Consip e dalla stessa attivato, per alcune tipologie di prodotti e servizi, il Mercato Elettronico (detto anche marketplace) della pubblica amministrazione, per come risulta dal sito internet www.acquistinretepa.it;

RICHIAMATA

la Legge n. 296/2006 art. 1 comma 450 come successivamente modificato (L. 94/2012, L. 228/2012, L. 90/2014 L. 208/2015 e, da ultimo dall'art. 1, comma 130 della Legge di Bilancio 2019, Legge 30 dicembre 2018, n. 145,) che stabilisce che le amministrazioni pubbliche di cui all'articolo 1 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, "per gli acquisti di beni e servizi di importo pari o superiore a 5.000,00 euro e inferiore alla soglia di rilievo comunitario sono tenute a fare ricorso al mercato elettronico della pubblica amministrazione ovvero ad altri mercati elettronici istituiti ai sensi del medesimo articolo 328 ovvero al sistema telematico messo a disposizione dalla centrale regionale di riferimento per lo svolgimento delle relative procedure";

CONSTATATO

che i prodotti in argomento sono presenti sul mercato elettronico CONSIP, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 15, comma 13, lettera d della Legge 135 del 7 agosto 2012;

CONSIDERATO

che la legge n. 135/2012 ha reso obbligatorio per gli Enti del SSN l'utilizzo per l'acquisto di beni e servizi relativi alle categorie merceologiche presenti nella piattaforma Consip degli strumenti di negoziazione telematica;

ATTESO

che questa Azienda Ospedaliera è registrata al mercato elettronico della Pubblica Amministrazione con la possibilità di effettuare on-line il confronto di beni e servizi, l'ordine di acquisto diretto e/o la richiesta di offerta per la negoziazione di condizioni migliorative;

RITENUTO

coerente con gli obiettivi sanitari di questa Azienda Ospedaliera procedere all'acquisto dei prodotti in argomento;

RAVVISATO

che il ricorso alla procedura negoziata è ammesso per la natura e l'entità economica dell'appalto, secondo il richiamato ai sensi dell'art.50, co.1 lett. e) del D.lgs. 36/2023;

RITENUTO

di utilizzare il mercato elettronico della pubblica amministrazione in conformità a quanto disposto dall'art. 7 del D.L. 52/2012 convertito con la legge 94/2012;

DATO ATTO

ai sensi del citato art. 17 del D.lgs. 31 marzo 2023, n°36, che il presente procedimento è finalizzato alla stipulazione di un contratto per l'affidamento di che trattasi le cui caratteristiche essenziali sono qui riassunte:





DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

- il fine che si intende perseguire, nonché l'oggetto del contratto è la fornitura annuale di Test antigenici di terza generazione e tamponi con mezzo di trasporto per il fabbisogno di quest'Azienda Ospedaliera;
- la scelta del contraente a cui affidare la fornitura sarà effettuata mediante procedura negoziata senza bando, ai sensi dell'art.50, co.1 lett.e) del D.Lgs. 36/2023, mediante il ricorso al Mercato Elettronico (MEPA) attraverso il sistema della Richiesta di Offerta invitando tutti gli operatori economici abilitati relativamente al Bando BSS – Beni Specifici per la Sanità – Beni e Servizi per la Sanità;
- il ricorso, per l'aggiudicazione, al criterio del prezzo più basso è previsto dall'art. 50 c. 4, del D.lgs. 36/2023, non ricorrendo le condizioni elencate all'art. 108, co. 2 del Codice;
- clausole ritenute essenziali: quelle contenute nel capitolato di gara della procedura di che trattasi;

RILEVATO

preliminarmente, come le prestazioni di cui in oggetto non possano rivestire un interesse transfrontaliero certo, secondo quanto previsto dall'articolo 48, comma 2, del Decreto Legislativo 36/2023, in primo luogo per il suo modesto valore, assai distante dalla soglia comunitaria;

DATO ATTO

altresì che:

- ↳ ai sensi dell'art. 25, cc. 2 e 3 del D.lgs. 36/2023 le stazioni appaltanti utilizzano le piattaforme di approvvigionamento digitale per svolgere le procedure di affidamento e di esecuzione dei contratti pubblici e le stazioni appaltanti non dotati di una propria piattaforma di approvvigionamento digitale si avvalgono delle piattaforme messe a disposizione da centrali di committenza;
- ↳ ai sensi dell'art. 62 co. 5 lett. e) del D.lgs. 36/2023 le stazioni appaltanti qualificate possono procedere mediante utilizzo autonomo degli strumenti telematici di negoziazione messi a disposizione secondo la normativa vigente dalle centrali di committenza qualificate;
- ↳ ai sensi dell'art. 63 co. 4 del D.lgs. 36/2023 Consip S.p.a. è iscritta di diritto nell'elenco delle stazioni appaltanti qualificate istituito presso l'ANAC.

STABILITO:

- ↳ di procedere attraverso il M.E.P.A. tramite richiesta di offerta (RDO) invitando tutti gli operatori economici iscritti al Bando BSS – Beni Specifici per la Sanità – Beni e Servizi per la Sanità e di utilizzare il criterio di aggiudicazione del minor prezzo, determinato mediante ribasso sull'importo posto a base di gara;

DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

REG
SICIL
PALERMI

DATO ATTO che l'aggiudicazione avverrà anche in presenza di una sola offerta, purché valida; che la spesa presunta complessiva per l'Azienda Ospedaliera è quantificata indicativamente in € 209.200,00 = I.V.A. ESCLUSA a carico del bilancio dell'Azienda calcolata sulla base delle risultanze dell'indagine di mercato troverà imputazione all'inizio di ogni esercizio finanziario sul relativo conto economico di spesa;

DATO ATTO che negli atti di gara verrà fatta richiesta alla Ditta partecipante di attestare che prezzo offerto non è superiore a quelli praticati negli anni 2020-2021-2022 e di indicare le forniture negoziate con altre Aziende Sanitarie regionali;

PRESO ATTO che l'U.O.C. Provveditorato di quest'Azienda Ospedaliera ha predisposto i seguenti atti necessari per l'affidamento della fornitura in questione:

- ◆ Il Capitolato speciale di gara;
- ◆ allegato " A " per la formulazione dell'offerta;
- ◆ allegato "B" Modello per le dichiarazioni rilasciate dai soggetti candidati in ordine al possesso dei requisiti di partecipazione alla gara;
- ◆ allegato " C " patto di integrità;
- ◆ allegato " D " scheda prodotti;

DATO ATTO che la deliberazione dell'Autorità nazionale anticorruzione del 9 dicembre 2014, dispone che le stazioni appaltanti sono tenute a versare a favore dell'Autorità in questione una contribuzione all'atto di attivazione delle procedure di selezione del contraente;

ACQUISITI presso l'Autorità nazionale anticorruzione (ANAC) i Codici CIG Lotto n. 1: B14538DCC2 - Lotto n. 2: B14538ED95 che complessivamente comportano un contributo di partecipazione alla gara pari ad € 250,00 calcolata sull'importo presunto di gara che rientra nella classe di importo uguale o maggiore ad € 150.000,00 ed inferiore a € 300.000,00 in ottemperanza a quanto previsto dall'arti.1, comma 65 e 67, della Legge 27 dicembre 2005, n°266, da versare mediante MAV trimestrale;

REG
SICILIA
PALERMI

PRESO ATTO che il quadro economico della procedura in argomento è dettagliato come da seguente prospetto:

QUADRO ECONOMICO DI SPESA

A. IMPORTO PER FORNITURE E LAVORI	A. Importo dei Lavori e delle forniture		
	A.1	Importo delle forniture a base d'asta	€ 209.200,00
	A.2	Importo aggiudicato	In attesa di aggiudicazione

DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

B. SOMME A DISPOSIZIONE DELL'AMMINISTRAZIONE	A.3	Oneri per la sicurezza non soggetti a ribasso	€ 0,00
	Totale importo dei lavori e delle forniture (A.1+A.3)		€ 209.200,00
	B. Somme a disposizione dell'Amministrazione		
	B.1	Incentivi art. 113 (B.1a+ B1b)	€ 4.184,00
	B.1a	Incentivo 113 "quota spettante al personale" 80%	€ 3.347,20
	B.1b	Incentivo 113 "quota per innovazione tecnologica" 20%	€ 836,80
	B.2	Spese per commissioni giudicatrici	€ 0,00
	B.3	Spese per pubblicità	€ 0,00
	B.4	Contributi Anac	€ 250,00
	Totale somme a disposizione		€ 4.434,00
C. I.V.A.	I.V.A.		
	C.1	I.V.A. su Lavori e Forniture	€ 10.460,00
	Totale I.V.A.		€ 10.460,00
SOMMA COMPLESSIVA			€ 224.094,00

DATO ATTO

che con deliberazione del Commissario pro tempore n°260 del 7 febbraio 2018, si è disposto di approvare il regolamento per la ripartizione dell'incentivo di cui all'articolo 113 del Decreto Legislativo n.50 del 18 aprile 2016 che è stato modificato parzialmente con la deliberazione del Commissario Straordinario pro tempore n°224 del 16 novembre 2018 stabilendo l'istituzione del fondo di incentivazione delle funzioni tecniche e l'innovazione di cui all'articolo 113 del codice degli appalti costituito in misura massima non superiore al 2% dell'importo della fornitura o servizio posto a base di gara;

TENUTO CONTO

che i beneficiari del fondo sono individuati nei dipendenti dell'Azienda Ospedaliera che partecipano o collaborano nelle attività previste all'articolo 45 comma del D.lgs. 36/2023 che vanno dalla fase della programmazione a quella di esecuzione nelle sue varie componenti tecniche, amministrative e/o sanitarie e precisamente:

- a) Nel personale degli uffici tecnici, amministrativi e/o sanitari che abbia partecipato attivamente alla programmazione della spesa, alla verifica preventiva dei progetti, alla predisposizione e controllo delle procedure di bando e di esecuzione dei contratti pubblici;
- b) Nel responsabile unico del procedimento;
- c) Nel personale degli uffici tecnici, amministrativi e/o sanitari incaricato della direzione di esecuzione, del collaudo tecnico amministrativo o di verifica di conformità;

TENUTO CONTO

di quanto stabilito dal regolamento sopracitato sono stati individuati i seguenti dipendenti in grado di adempiere alle attività di fianco riportate;



DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

- ↪ Responsabile del Procedimento Dott.ssa Florinda PALADINO Dirigente dell'U.O.C. Provveditorato - percentuale 25% non dovuta;
- ↪ Attività di programmazione della spesa: Dott. Aldo ALBANO Direttore dell'U.O.C. Provveditorato – percentuale 2% non dovuta;
- ↪ Attività di elaborazione della documentazione tecnica per la predisposizione del capitolato tecnico: Dott.ssa Orazia DIQUATTRO Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia - percentuale 10% non dovuta;
- ↪ Attività di redazione della documentazione di gara ed attività amministrativa di svolgimento della stessa: Dott. Massimo SANFILIPPO (Assistente amministrativo dell'U.O.C. Provveditorato) – percentuale 40%;
- ↪ Direttore di esecuzione del contratto: Dott.ssa Orazia DIQUATTRO Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia – percentuale 3% non dovuta;
- ↪ Conformità tecnica: Personale tecnico e sanitario di comparto dell'U.O.C. Farmacia individuato in sede di liquidazione dell'incentivo – percentuale 10%;
- ↪ Collaborazione durante le fasi procedurali svolte in ambito aziendale: personale dell'U.O.C. Provveditorato e personale amministrativo dell'U.O.C. di Farmacia individuato in sede di liquidazione dell'incentivo – percentuale 10%;



DATO ATTO CHE:

- ❖ L'Unità Operativa Provveditorato è responsabile dell'istruttoria, di tutti gli atti endoprocedimentali relativi all'affidamento del presente appalto (non specificatamente attribuiti ad altri servizi od Unità Operative) e della predisposizione del procedimento di aggiudicazione definitiva;
- ❖ in osservanza del principio di auto-organizzazione amministrativa di cui all' art. 7 del D.lgs. n° 36/2023 è stato individuato quale responsabile del progetto e del procedimento degli atti istruttori la Dott.ssa Florinda Paladino Dirigente Amministrativo dell'U.O.C. Provveditorato, i cui compiti si esauriranno con la predisposizione del provvedimento di aggiudicazione definitiva;
- ❖ tutte le attività attribuite col presente atto o in base a successive disposizioni specifiche a soggetti diversi dal RUP sono e restano nella esclusiva responsabilità dei predetti soggetti secondo quanto previsto dall'art.15 del D.lgs. n° 36/2023;
- ❖ prima dell'avvio della fornitura di provvederà all'individuazione alla nomina del Direttore di esecuzione del contratto (DEC), responsabile della fase di esecuzione del contratto ai sensi e per gli effetti dell'art 114 del D.lgs. 36/2023, per lo svolgimento dei compiti indicati all'Allegato II.14 del medesimo D.lgs. 36/2023;



RITENUTO

inoltre che: ai sensi della determinazione AVCP ora ANAC n. 3 del 05-03-2008, la quale – con riferimento all'articolo 26 comma 3 del D. Lgs. 81/2008 – ha escluso la

DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

necessità di predisporre il DUVRI e la conseguente stima dei costi della sicurezza relativi a rischi da interferenze, per le forniture/servizi per i quali non è prevista l'esecuzione all'interno della stazione appaltante, intendendo per "interno" tutti i locali/luoghi messi a disposizione dalla stazione appaltante per l'espletamento della fornitura/ servizio, anche non sede dei propri uffici, di non predisporre il DUVRI (Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interesse) in quanto non si riscontrano rischi specifici del luogo di lavoro e perciò saranno adottate dall'operatore economico aggiudicatario le misure per ridurre al minimo i rischi da interferenze;

PRECISATO

che la presente acquisizione non rientra tra le transazioni da registrarsi al sistema CUP in quanto non avente natura di progetto di investimento;

CONSIDERATO

che l'Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello di Palermo, nell'esercizio delle proprie funzioni istituzionali, deve garantire che le stesse non subiscano interruzioni in quanto si configurano come servizio pubblico essenziale secondo le vigenti disposizioni e che è necessario assicurare la continuità della fornitura per garantire l'attività istituzionale dell'Azienda Ospedaliera;

RILEVATO

che, in considerazione di tutto quanto sopra esposto, occorre adottare i seguenti provvedimenti:

- 1) di indire una procedura negoziata per l'affidamento della fornitura annuale di Test antigenici di terza generazione e tamponi con mezzo di trasporto in provetta, ai sensi dell'art.50, co.1 lett.e) del D.lgs. 36/2023, mediante la procedura richiesta d'offerta (RDO) sulla piattaforma Consip del Mercato elettronico della Pubblica Amministrazione, per un importo complessivo presunto triennale di € 209.200,00= I.V.A. ESCLUSA;
- 2) di determinare che il criterio di aggiudicazione da applicare per la scelta del privato contraente è nella forma prevista dall'articolo 50 c. 4, del D.lgs. 36/2023 in quanto consente di aggiudicare la fornitura di che trattasi con il criterio del prezzo più basso tenendo conto di quanto previsto nello stesso decreto in presenza di offerte anormalmente basse;
- 3) di stabilire che saranno invitate tutte le ditte iscritte al Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione del portale informatico di Consip relativamente al Bando BSS – Beni Specifici per la Sanità – Beni e Servizi per la Sanità;
- 4) di disporre che la spesa complessiva presunta per l'espletamento della fornitura, da determinare in via definitiva in sede di aggiudicazione, ammonta ad € 209.200,00 = I.V.A. ESCLUSA, da movimentarsi, sul conto economico di spesa n. 5.01.01.07.0101 avente oggetto "Reagenti Diagnostici (W1)" e sul conto



DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

economico di spesa n. 5.01.01.07.0201 avente oggetto “Dispositivi Medico Diagnostici in Vitro (W2)” del bilancio dell’esercizio finanziario di competenza;

5) di approvare gli elaborati di gara in questione per procedere alle fasi successive per l’affidamento della fornitura in questione;



- ATTESO** che con la sottoscrizione del presente provvedimento si dichiara che l’istruttoria è corretta, completa e conforme alle risultanze degli atti d’ufficio;
- ATTESO** che il Responsabile del procedimento e il Responsabile della struttura proponente attestano inoltre, l’assenza di conflitto di interessi, ai sensi della normativa vigente e del Codice di Comportamento;
- ATTESO** che il Responsabile della Struttura proponente attesta la liceità e la regolarità delle procedure poste in essere con il presente provvedimento, in quanto legittime ai sensi della normativa vigente con riferimento alla materia trattata, nonché attesta l’utilità e l’opportunità per gli obiettivi aziendali e per l’interesse pubblico;
- ATTESO** che con la sottoscrizione del presente provvedimento si dichiara che l’istruttoria è corretta, completa e conforme alle risultanze degli atti d’ufficio;
- RITENUTO** di dovere procedere all’adozione urgente del presente atto attribuendo al medesimo il carattere di **immediata esecuzione**, considerata la necessità e l’urgenza di assicurare la fornitura in questione, al fine di consentire a questa Azienda di porre in essere tutte le azioni necessarie per assicurare adeguata assistenza sanitaria, in ottemperanza alle direttive emanate dall’Assessorato Regionale della Salute;
- ATTESO** che il Responsabile del procedimento e il Responsabile della struttura proponente attestano inoltre, l’assenza di conflitto di interessi, ai sensi della normativa vigente e del Codice di Comportamento;
- ATTESO** che il Responsabile della Struttura proponente attesta la liceità e la regolarità delle procedure poste in essere con il presente provvedimento, in quanto legittime ai sensi della normativa vigente con riferimento alla materia trattata, nonché attesta l’utilità e l’opportunità per gli obiettivi aziendali e per l’interesse pubblico;
- DATO ATTO** della regolarità della istruttoria della relativa pratica e della conformità della presente proposta alla normativa vigente che disciplina la materia trattata;
- DATO ATTO** che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito della istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, è totalmente legittimo ed utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti in quanto



DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

disposto dall'art. 3 del D.L. 23 ottobre 1996 n. 543, come modificato dalla L. 20 dicembre 1996 n. 639, e che lo stesso è stato predisposto nel rispetto della L. 6 novembre 2012 n. 190 – “Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell’illegalità nella pubblica amministrazione” – nonché nell’osservanza dei contenuti del piano aziendale della prevenzione della corruzione attualmente vigente;

PROPONE

Per le motivazioni indicate in premessa che qui si intendono integralmente riportate, di:

1) **contrattare**

ai sensi dell’art. 17 comma 1 del D.lgs. 31 marzo 2023, n°36 stabilendo che:

- il fine che si intende perseguire nonché l’oggetto del contratto è la fornitura annuale di Test antigenici di terza generazione e tamponi con mezzo di trasporto in provetta, per la durata di anni uno;
- che la scelta del contraente sarà effettuata mediante Procedura negoziata senza bando, ai sensi dell’art.50, co.1 lett.e) del D.lgs. 36/2023, mediante il ricorso al Mercato Elettronico (MEPA) attraverso il sistema della Richiesta di Offerta, invitando tutti gli operatori economici iscritti al Bando BSS – Beni Specifici per la Sanità – Beni e Servizi per la Sanità;
- in merito al criterio di gara si intende avvalersi del minor prezzo, valevole anche per lo strumento della “RICHIESTA DI OFFERTA (RDO)” nell’ambito del MEPA nel caso di specie ammissibile ex art. 108 comma 3 del D.lgs. 36/23, trattandosi di forniture con caratteristiche standardizzate o le cui condizioni sono definite dal mercato;

2) **prendere atto**

che alla data di adozione del presente provvedimento, ex art.1 - comma 449 – L.n. 488/1999 e s.m.i. ed ex art.7 – comma 2 – L. n. 94/2012 non risultano convenzioni attive stipulate da Consip SpA, di cui all’art. 26-co. 1- L. n. 488/1999 e s.m.i., dall’Ufficio Speciale Centrale Unica di Committenza per l’acquisizione di beni e servizi, di bacino o consorziata aventi ad oggetto forniture di tipo comparabile e nelle quantità richieste;

indire

una procedura negoziata per l’affidamento della fornitura annuale di Test antigenici di terza generazione e tamponi con mezzo di trasporto in provetta per l’Azienda Ospedaliera dell’Azienda Ospedaliera, ai sensi dell’art.50, co.1 lett.e) del D.lgs. 36/2023, mediante la procedura di “RICHIESTA DI OFFERTA (RDO)” sulla piattaforma Consip del Mercato elettronico della Pubblica Amministrazione, per un importo complessivo presunto triennale di € 209.200,00 = I.V.A. ESCLUSA;



DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO



- 4) **determinare** che il criterio di aggiudicazione da applicare per la scelta del privato contraente è nella forma prevista dall'articolo 108 c. 3, del D.lgs. 36/2023 in quanto consente di aggiudicare la fornitura di che trattasi con il criterio del prezzo più basso tenendo conto di quanto previsto nello stesso decreto in presenza di offerte anormalmente basse;
- 5) **di autorizzare** ad invitare tutte le ditte iscritte al mercato elettronico relativamente al Bando BSS – Beni Specifici per la Sanità – Beni e Servizi per la Sanità;
- 6) **approvare** i seguenti elaborati di gara necessari per l'affidamento della fornitura, che costituiscono parte integrante e sostanziale della presente deliberazione:
- ◆ Il Capitolato speciale di gara;
 - ◆ allegato “ A ” per la formulazione dell’offerta;
 - ◆ allegato “B” Modello per le dichiarazioni rilasciate dai soggetti candidati in ordine al possesso dei requisiti di partecipazione alla gara;
 - ◆ allegato “ C ” patto di integrità;
 - ◆ allegato “ D ” scheda prodotti;
- 7) **di prendere atto** che il quadro economico della procedura in argomento è dettagliato come da seguente prospetto:

QUADRO ECONOMICO DI SPESA

A. IMPORTO PER FORNITURE E LAVORI	A. Importo dei Lavori e delle forniture		
	A.1	Importo delle forniture a base d'asta	€ 209.200,00
	A.2	Importo aggiudicato	In attesa di aggiudicazione
	A.3	Oneri per la sicurezza non soggetti a ribasso	€ 0,00
	Totale importo dei lavori e delle forniture (A.1+A.3)		€ 209.200,00
B. SOMME A DISPOSIZIONE DELL'AMMINISTRAZIONE	B. Somme a disposizione dell'Amministrazione		
	B.1	Incentivi art. 113 (B.1a+ B1b)	€ 4.184,00
	B.1a	Incentivo 113 “quota spettante al personale” 80%	€ 3.347,20
	B.1b	Incentivo 113 “quota per innovazione tecnologica” 20%	€ 836,80
	B.2	Spese per commissioni giudicatrici	€ 0,00
	B.3	Spese per pubblicità	€ 0,00
	B.4	Contributi Anac	€ 250,00
	Totale somme a disposizione		€ 4.434,00
C. I.V.A.	I.V.A.		
	C.1	I.V.A. su Lavori e Forniture	€ 10.460,00
		Totale I.V.A.	€ 10.460,00
SOMMA COMPLESSIVA			€ 224.094,00





DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO



8) dare atto

che la spesa presunta annuale per l'Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello" è quantificata indicativamente in € 219.660,00= I.V.A. COMPRESA troverà copertura finanziaria come segue:

- ✉ € 119.000,00 sul conto economico n. 5.01.01.07.0101 avente oggetto "Reagenti Diagnostici (W1)" del bilancio dell'esercizio finanziario anno 2024;
- ✉ € 59.500,00 sul conto economico n. 5.01.01.07.0101 avente oggetto "Reagenti Diagnostici (W1)" del bilancio dell'esercizio finanziario anno 2025;
- ✉ € 27.440,00 sul conto economico n. 5.01.01.07.0201 avente oggetto "Dispositivi Medico Diagnostici in Vitro (W2)" del bilancio dell'esercizio finanziario anno 2024;
- ✉ € 13.720,00 sul conto economico n. 5.01.01.07.0201 avente oggetto "Dispositivi Medico Diagnostici in Vitro (W2)" del bilancio dell'esercizio finanziario anno 2025;

9) dare atto

che la somma € 4.184,00 verrà accantonata nell'apposito conto istituito così come di seguito:

- € 3.347,20 sul conto economico di spesa n. 5.16.04.11.0101 denominato "Altri accantonamenti incentivi art. 113 D.lgs. 50/2016 del bilancio dell'esercizio finanziario 2023;
- € 836,80 sul conto economico di spesa n. 5.16.04.11.0102 denominato "Altri accantonamenti per innovazione tecnologica art. 113 D.lgs. 50/2016 del bilancio dell'esercizio finanziario 2023;

10) dare atto

che per la presente procedura di gara, ai sensi di quanto stabilito dal regolamento per la ripartizione dell'incentivo di cui all'articolo 113 del Decreto Legislativo n. 50 del 18 aprile 2016 approvato con deliberazione del Commissario pro tempore n° 260 del 7 febbraio 2018 e modificato parzialmente con la deliberazione del Commissario Straordinario pro tempore n°224 del 16 novembre 2018, sono stati individuati i seguenti dipendenti in grado di adempiere alle attività di fianco riportate:

- ✉ Responsabile del Procedimento Dott.ssa Florinda PALADINO Dirigente dell'U.O.C. Provveditorato - percentuale 25% non dovuta;
- ✉ Attività di programmazione della spesa: Dott. Aldo ALBANO Direttore dell'U.O.C. Provveditorato – percentuale 2% non dovuta;
- ✉ Attività di elaborazione della documentazione tecnica per la predisposizione del capitolato tecnico: Dott.ssa Orazia DIQUATTRO Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia - percentuale 10% non dovuta;



DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

- ↪ Attività di redazione della documentazione di gara ed attività amministrativa di svolgimento della stessa: Dott. Massimo SANFILIPPO (Assistente amministrativo dell'U.O.C. Provveditorato) – percentuale 40%;
- ↪ Direttore di esecuzione del contratto: Dott.ssa Orazia DIQUATTRO Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia – percentuale 3% non dovuta;
- ↪ Conformità tecnica: Personale tecnico e sanitario di comparto dell'U.O.C. Farmacia individuato in sede di liquidazione dell'incentivo – percentuale 10%;
- ↪ Collaborazione durante le fasi procedurali svolte in ambito aziendale: personale dell'U.O.C. Provveditorato e personale amministrativo dell'U.O.C. di Farmacia individuato in sede di liquidazione dell'incentivo – percentuale 10%;



- 11) dare atto** che, ai sensi di quanto disposto dall'articolo 3 della Legge 136 del 13 agosto 2010 e successive modificazioni, relativa alla tracciabilità dei flussi finanziari relativamente alla presente procedura si è provveduto a richiedere ottenendo i codici CIG: Lotto n. 1: B14538DCC2 - Lotto n. 2: B14538ED95;
- 12) dare atto** che il pagamento della somma di € 250,00 avverrà a seguito di emissione trimestrale MAV da parte dell'Autorità Nazionale Anti Corruzione, Via di Ripetta n. 246, 00186 Roma, entro e non oltre i termini previsti dalla Autorità stessa;
- 13) demandare** al Responsabile dell'Unità Operativa Provveditorato l'adozione di tutti gli atti ed adempimenti di sua competenza necessari a dare attuazione ed esecuzione a quanto disposto con il presente atto;
- 14) dare atto** che il presente provvedimento consta di n° 5 allegati, per un totale di n° 14 pagine, specificato in premessa.
- 15) designare** in osservanza del principio di auto-organizzazione amministrativa di cui all' art. 7 del D.lgs. n° 36/2023 la Dott.ssa Florinda Paladino Dirigente Amministrativo dell'U.O.C. Provveditorato, quale responsabile Unico del Progetto per la presente procedura di gara ai sensi e per gli effetti dell'art. 15 del D.lgs. n° 36/2023, per lo svolgimento dei compiti indicati all'Allegato I.2 del medesimo D.lgs. 36/2023 fermo restando quanto previsto dalla Legge 7 agosto 1990 n° 241;
- 16) riservarsi** la facoltà prevista dall'articolo 108, comma 10, del D.lgs. 31 marzo 2023, n.36 di non procedere all'aggiudicazione se nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto dell'appalto nonché di procedere ad aggiudicare la fornitura in questione anche in presenza di una sola offerta purchè valida, conveniente o idonea;





DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

- 17) **trasmettere** copia della presente deliberazione, per l'esecuzione e quant'altro di competenza, alle seguenti articolazioni organizzative aziendali: Unità Operativa Economico Finanziario e Patrimoniale, U.O.C di Farmacia, U.O.C. di Microbiologia e Virologia;
- 18) **disporre** che la presente deliberazione, in ossequio al principio di trasparenza e fatto salvo quanto previsto dall'art. 1, comma 32, della Legge 190/2012 e dal D.lgs. 33/2013, sia pubblicata, ai sensi dell'art. 28 del D.lgs. 36/2023 sul sito web istituzionale;
- 19) **dare atto** ex art. 6 bis L. n. 241/1990 e s.m.i. che per il presente provvedimento non sussistono motivi di conflitto di interesse, neppure potenziale, per il RUP e per chi lo adotta;
- 20) **dichiarare** il presente provvedimento immediatamente esecutivo, ai sensi del punto 7 dell'art.53 della L.R. n. 30/93, considerata la necessità e l'urgenza di assicurare la fornitura in questione, al fine di consentire a questa Azienda di porre in essere tutte le azioni necessarie per assicurare adeguata assistenza sanitaria, in ottemperanza alle direttive emanate dall'Assessorato Regionale della Salute;
- 21) **incaricare** le strutture competenti dell'esecuzione del presente provvedimento.

L'ESTENSORE
DEL PROVVEDIMENTO
Dr. Massimo Sanfilippo

IL RESPONSABILE
DEL PROGETTO
Dr.ssa Florinda Paladino

IL DIRIGENTE
DELLA STRUTTURA PROPONENTE
Dr.ssa Florinda Paladino

IL DIRETTORE
DELLA STRUTTURA PROPONENTE
Dr. Aldo Albano

SUL PRESENTE ATTO VIENE ESPRESSO

PARERE

17/04/2024

DEL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dr.ssa Loredana Di Salvo

PARERE

17/4/24

DEL DIRETTORE SANITARIO
Dr. Aroldo Gabriele Rizzo



DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

VISTA la proposta di deliberazione che precede e che qui si intende riportata e trascritta;
PRESO ATTO del parere del Direttore Amministrativo e del 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 COMMISSARIO STRAORDINARIO

Dott. Roberto Colletti

Il Segretario Verbalizzante

Giuseppe Bartolotta



MCC. N° 1

Sofie pp
11/24

Aldo Albano <aldo.albano@villasofia.it>



Fwd: TRASMISSIONE CAPITOLATO TEST ANTIGENICI DI TERZA GENERAZIONE E KIT PRELIVO TAMPONE

1 messaggio

Walter Messina <w.messina@villasofia.it> 8 gennaio 2024 alle ore 13:09
A: Aroldo Rizzo <a.rizzo@ospedaliriunitipalermo.it>, Loredana Di Salvo <l.disalvo@villasofia.it>, Piera Polidori <p.polidori@villasofia.it>, Maria Ilaria Dilena <m.dilena@ospedaliriunitipalermo.it>, Aldo Albano <aldo.albano@ospedaliriunitipalermo.it>, Florinda Paladino <f.paladino@villasofia.it>
Cc: Segreteria Direzione Generale <segreteriadirezionegenerale@ospedaliriunitipalermo.it>, Segreteria Direzione Sanitaria <segreteriadirezionesanitaria@villasofia.it>, Francesco Nicosia <franco.nicosia@alice.it>

Buongiorno,
vi inoltro quanto pervenuto al fine di esaminarne accuratamente i contenuti e provvedere URGENTEMENTE ad attivare le azioni ritenute più opportune e tempestive.
Resto in attesa di apposito feedback ...
Grazie

Dr. Walter Messina
COMMISSARIO STRAORDINARIO



PREVENUTA ALL UOC	
PROVVEDITORATO	
★	11 GEN. 2024 ★
Prof. ... 584/1a	

Forwarded message

Da: Di Quattro Orazia <orazia.diquattro@villasofia.it>
Date: lun 8 gen 2024 alle ore 11:58
Subject: TRASMISSIONE CAPITOLATO TEST ANTIGENICI DI TERZA GENERAZIONE E KIT PRELIVO TAMPONE
To: Segreteria Direzione Sanitaria <segreteriadirezionesanitaria@villasofia.it>, Dott. Ilaria Dilena <direzionepresidiocervello@villasofia.it>, Maria Ilaria Dilena <m.dilena@ospedaliriunitipalermo.it>, Loredana Di Salvo <l.disalvo@villasofia.it>, Piera Polidori <p.polidori@villasofia.it>, Segreteria Direzione Amministrativa <segreteriadirezioneamministrativa@ospedaliriunitipalermo.it>
Cc: Francesco Gioia <radiodiagnostica@villasofia.it>, Walter Messina <w.messina@villasofia.it>

Con la presente si trasmette il capitolato contenente le caratteristiche dei test di terza generazione per l'identificazione rapida di SarsCov2 da tampone nasofaringeo e dei kit di prelievo tampone richiesto alla sottoscritta nella qualità di consulente dal Direttore Amministrativo per l'utilizzo nei pronto soccorso Aziendali. Le caratteristiche dei test di terza generazione sono sovrapponibili a quelle del capitolato precedente ed in aggiunta sono descritti anche i test che permettono la diagnosi differenziale di SarsCov2, influenza A e B ed RSV come richiesto alla sottoscritta per le vie brevi dalla Dott.ssa Di Lena di cui non si hanno dati di consumo storico essendo test di nuova introduzione.
Il capitolato viene trasmesso sia in PDF firmato dalla sottoscritta che in formato word in modo che la Farmacia e la Direzione di Presidio possano aggiungere i numeri dei test da richiedere e delle strumentazioni necessarie concordandoli con la Direzione Sanitaria Aziendale e trasmetterlo completo al provveditorato. Si resta a Disposizione per eventuali chiarimenti in merito e per le attività successive.
Cordiali saluti
Il Direttore della U.O.C. di Microbiologia e Virologia

Dott.ssa Orazia Diquattro

RISERVATEZZA

Le informazioni trasmesse possono contenere documenti confidenziali e/o materiale riservato; sono quindi da intendersi esclusivamente ad uso della persona e/o società a cui sono indirizzate. Qualsiasi modifica, inoltro, diffusione o altro utilizzo, relativo alle informazioni trasmesse, da parte di persone e/o società diversi dai destinatari indicati, è proibito ai sensi del Regolamento Europeo n.2016/679 e della normativa nazionale di coordinamento. Qualora questa mail fosse stata ricevuta per errore, si prega di contattare il mittente e cancellarne il contenuto.

PRIVACY

The information transmitted may contain confidential documents and/or concern private matters; it is therefore intended exclusively for the use of the person and/or company to which it is addressed. Any change, forwarding, diffusion or any other utilisation related to the transmitted information, by persons and/or companies different from the indicated recipients, is forbidden according to the European Regulation no. 2016/679 and by the local law of privacy regulation. If you received this e-mail in error, please contact the sender and delete the content.

RISERVATEZZA

Le informazioni trasmesse possono contenere documenti confidenziali e/o materiale riservato; sono quindi da intendersi esclusivamente ad uso della persona e/o società a cui sono indirizzate. Qualsiasi modifica, inoltro, diffusione o altro utilizzo, relativo alle informazioni trasmesse, da parte di persone e/o società diversi dai destinatari indicati, è proibito ai sensi del Regolamento Europeo n.2016/679 e della normativa nazionale di coordinamento. Qualora questa mail fosse stata ricevuta per errore, si prega di contattare il mittente e cancellarne il contenuto.

PRIVACY

The information transmitted may contain confidential documents and/or concern private matters; it is therefore intended exclusively for the use of the person and/or company to which it is addressed. Any change, forwarding, diffusion or any other utilisation related to the transmitted information, by persons and/or companies different from the indicated recipients, is forbidden according to the European Regulation no. 2016/679 and by the local law of privacy regulation. If you received this e-mail in error, please contact the sender and delete the content.

4 allegati

-  **caratteristiche test antigenici di terza generazione-signed.pdf**
161K
-  **caratteristiche test antigenici di terza generazione.docx**
21K
-  **caratteristiche tamponi di prelievo-signed.pdf**
145K
-  **caratteristiche tamponi di prelievo.docx**
15K



RICHIESTA DI ACQUISTO DI:

TEST RAPIDI ANTIGENICI DI TERZA GENERAZIONE IN MICROFLUIDICA CON SISTEMA DI LETTURA IN IMMUNOFLUORESCENZA PER LA RILEVAZIONE QUALITATIVA DELL'ANTIGENE DI SARS-COV-2, RSV E INFLUENZA A/B. INCLUSA FORNITURA N. 5 STRUMENTAZIONI PER LA LETTURA DEI TEST DESTINATE AI 4 PRONTO SOCCORSO ED AL POLIAMBULATORIO DEL P.O. CERVELLO.

SI RICHIEDONO DUE TIPOLOGIE DI TEST ANTIGENICI:

1. Test antigenici rapidi monouso di tipo point-of-care basati su microfluidica (no nitrocellulosa) a lettura strumentale fluorimetrica per identificazione a scopo diagnostico del solo antigene N (proteina nucleocapsidica) di SARS-COV2 da tamponi nasali e nasofaringei
2. Test antigenici rapidi monouso di tipo point-of-care basati su microfluidica (no nitrocellulosa) a lettura strumentale fluorimetrica per identificazione differenziale a scopo diagnostico degli antigeni di SARS-COV2, RSV e Influenza A/B da tamponi nasali e nasofaringei.

Per il rilevamento di tutti gli antigeni richiesti deve essere utilizzata la stessa strumentazione e lo stesso campione estratto.

CARATTERISTICHE DEI TEST ANTIGENICI RICHIESTI:

- Rapidità di risposta con risultati disponibili entro 15 minuti per l'utilizzo in emergenza/urgenza.
- Reagenti pronti all'uso
- Semplicità di esecuzione, senza impiego di pipette e puntali per il trasferimento del campione ai fini dell'esecuzione del test in modo da consentirne l'utilizzo senza obbligo di una cappa "bioHazard" anche a personale privo di esperienza di laboratorio.
- La sensibilità del test che evidenzia solo l'antigene di SARS-COV2 non deve essere inferiore al 96% e la specificità non inferiore al 98 %.
- La fornitura dei test antigenici rapidi monouso richiesti per identificazione differenziale a scopo diagnostico degli antigeni di SARS-COV2, RSV e Influenza A/B da tamponi nasali e nasofaringei può comprendere anche due card diverse ma deve essere possibile mettere in evidenza Sars-Cov2- influenza A e B utilizzando un'unica card di reazione.
- Possibilità di conservare a temperatura ambiente il campione estratto almeno per 2 ore per eventuali ripetizioni o esecuzione di altri test
- Il kit diagnostico offerto dovrà contenere tutto il materiale necessario: reagenti e consumabili, per la completa esecuzione del test, ivi compresi i dispositivi necessari per la raccolta del campione che, ove non già inseriti nella medesima confezione del kit diagnostico offerto, dovranno essere forniti in sconto merce ed in numero commisurato ai test diagnostici.
- Reagenti e sistemi con marcatura CE-IVD ed in accordo con 98/79/CE.

CARATTERISTICHE DEI DISPOSITIVI NECESSARI PER LA RACCOLTA DEI CAMPIONI



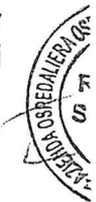
- Tamponi per il prelievo nasofaringeo/nasale sottili e floccati o FOAM.
- Confezionati singolarmente in buste in carta-film con apertura facilitata.
- Materiale floccatura: Nylon o FOAM.
- Materiale dell'asta: polistirene.

CARATTERISTICHE DELLA STRUMENTAZIONE PER LA LETTURA DEI TEST:

- Dimensioni contenute da point of care che ne permettano un uso portatile con lettore dicodice a barre e relativa stampante.
- La strumentazione deve funzionare con alimentazione a batteria anche se non collegata direttamente alla rete elettrica e deve avere un sistema di autodiagnosi che preveda il blocco dell'utilizzo in caso di errore.
- Possibilità di collegamento a LIS e di trasferimento dei dati dallo strumento.
- Deve essere sempre pronta all'uso e senza manutenzione da parte degli operatori.
- La strumentazione non deve necessitare di alcuna interpretazione delle curve di reazione da parte dell'operatore, fornendo un chiaro risultato di positività/negatività.
- Presenza di manuali d'uso in lingua italiana e risultati dei test sotto forma di documentazione cartacea o file esportabile.
- Possibilità di effettuare sulla stessa strumentazione anche altri test: elencare.
- Deve essere previsto un corso di addestramento all'uso dello strumento in loco al personale che utilizzerà la strumentazione sia in fase iniziale che durante l'intero periodo contrattuale.
- L'intervento tecnico sulla strumentazione deve avvenire entro 24 h ed in caso di guasto non riparabile in loco, deve essere sostituito
- Supporto tecnico anche telefonico in lingua italiana compreso il sabato e la domenica
- Possibilità di trasferire i dati dallo strumento tramite bluetooth senza ausilio di cavi

FABBISOGNO TEST RICHIESTI:

1. N°.....test antigenici rapidi di ultima generazione (terza generazione) in microfluidica con lettura in fluorescenza per il rilevamento del solo antigene virale N (proteina nucleocapsidica) di Sars Cov 2 da tamponi nasali e nasofaringei
 3. N°..... test antigenici rapidi di ultima generazione (terza generazione) in microfluidica con lettura in fluorescenza per il rilevamento degli antigeni di Sars Cov 2, RSV e Influenza A/B per consentirne la diagnosi differenziale da tamponi nasali e nasofaringei.
- N°.....apparecchiature per la lettura dei test



Carlo Di Quattro

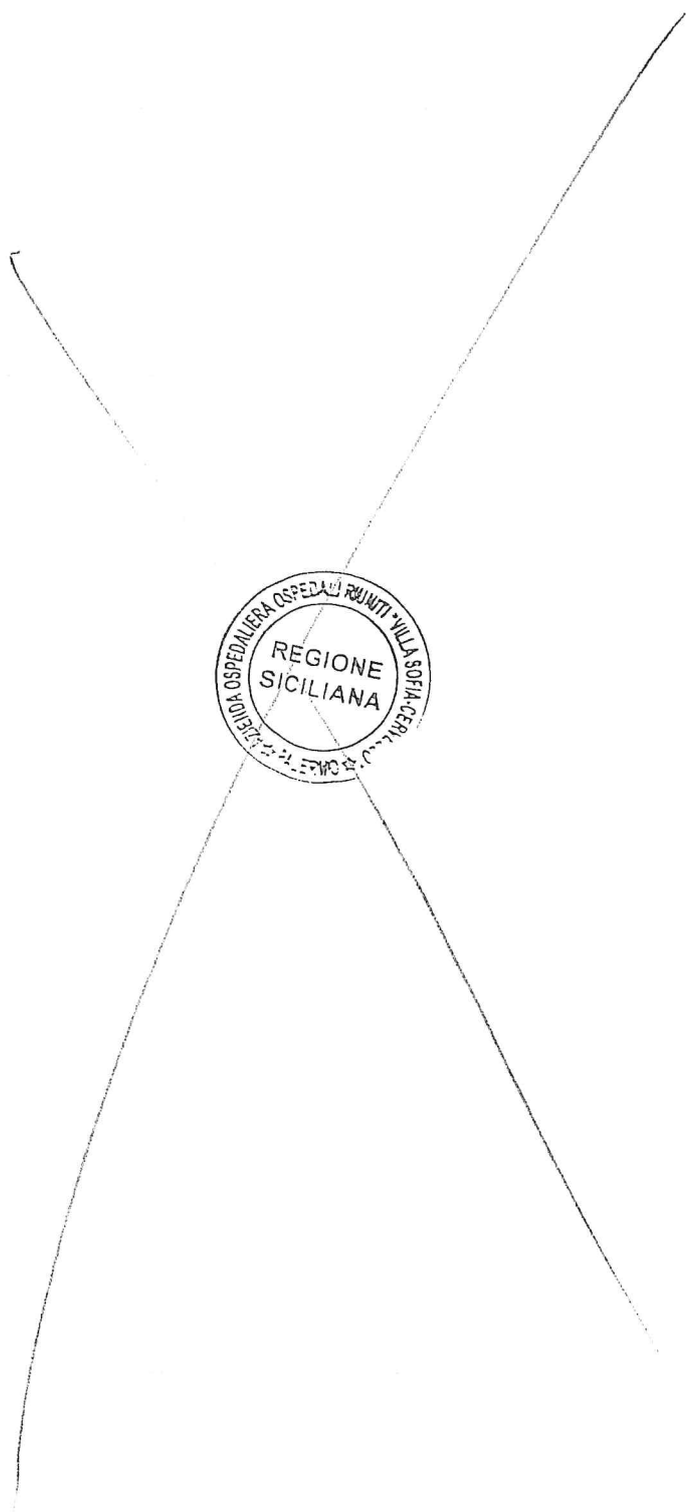
OGGETTO: RICHIESTA DI ACQUISTO DI:

N. TAMPONI CON MEZZO DI TRASPORTO IN PROVETTA PER LA RACCOLTA DEL CAMPIONE NASALE/NASOFARINGEO DA ANALIZZARE CON METODICA MOLECOLARE PER RICERCA RNA DI SARS-COV-2

CARATTERISTICHE DEI TAMPONI E MEZZI DI TRASPORTO RICHIESTI:

- tamponi sottili con aste in plastica con punta di poliestere floccato sterili con provette sterili, contenenti mezzo di trasporto sterile UTM o equivalente nella composizione chimico fisica dei singoli componenti per virus H1N1 e Sars-Cov-2, in confezionamento singolo, certificati CE IVD indicando numero di registrazione.
- Le provette dovranno essere a fondo conico, lunghezza tubo non superiore a 104 mm.
- I tamponi con mezzo di trasporto in provetta devono essere certificati e validati per kit diagnosticimolecolari Sars-Cov2.
- Scadenza di almeno 12 mesi dalla consegna del prodotto.

Anna Squitieri



REGIONE
SICILIANA

OSPEDALIERA OSPEDALI RIUNITI VILLA SORIA CERLENO

OSPEDALIERA

OSPEDALIERA OSPEDALI RIUNITI VILLA SORIA CERLENO

RE
SIC

ALL. N° 2

U.O.C. PROVVEDITORATO
DIRETTORE DOTT. ALDO ALBANO

PROT. N. 2425/PR

PALERMO, 06/02/2024

Al Direttore Sanitario
Dott. A. G. Rizzo
segreteriadirezionesanitaria@villasofia.it

e, p.c.

Al Commissario Straordinario
Dott. R. Colletti
segreteriadirezionegenerale@villasofia.it

Al Direttore Amministrativo
Dr.ssa L. Di Salvo
segreteriadirezionesanitaria@villasofia.it

Al Direttore dell'U.O.C.
di Microbiologia e Virologia
Dr.ssa Orazia Di quattro
orazia.diquattro@villasofia.it

Al Direttore Medico dei Presidi
Dr.ssa Ilaria Dilena
direzionemedicadipresidio@villasofia.it

Al Direttore dell'U.O.C. di Farmacia
Dr.ssa Piera Polidori
farmacia@villasofia.it

Al Direttore dell'U.O.C. 90.10.00 C.Q.R.C.
Prof.ssa Francesca Di Gaudio
cqrclab@villasofia.it
cqrc@villasofia.it
francesca.digaudio@villasofia.it

Pagina 1

Oggetto: Prossima scadenza fornitura di Test antigenici di III generazione per ricerca SARS COV 2. Sollecito trasmissione fabbisogni

Con Deliberazione n. 73 del 17/01/2024 si è disposto di prorogare il contratto C2023/145 di cui alla Deliberazione del Commissario Straordinario n. 389 del 16 febbraio 2023 all'impresa BIOMEDICAL SERVICE S.R.L., per la fornitura del Lotto 1 TEST ANTIGENICI III GENERAZIONE per mesi tre, dal 01/12/2023 al 28/02/2024 per un importo complessivo presunto di € 45.000,00 = I.V.A. compresa.

Il superiore provvedimento, come indicato, andrà a scadenza in data 28/02/2024 e da quella data non sarà più possibile emettere ordinativi per la fornitura di Test antigenici di III generazione per ricerca SARS COV 2.

A tal proposito si rappresenta quanto segue:

- con nota prot. n. 9752/PR del 17 luglio 2023 l'U.O.C. Provveditorato ha richiesto al Direttore Sanitario Aziendale ed al Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia, di trasmettere il nuovo capitolato completo di fabbisogni per la predisposizione della nuova procedura di gara, qualora perdurasse la necessità dei prodotti oggetto di aggiudicazione nella predetta Deliberazione del Commissario Straordinario n. 389 del 16 febbraio 2023;
- l'U.O.C. Provveditorato stante l'urgenza di avviare gli atti prodromici della nuova gara ha richiesto al Direttore dell'U.O.C. di Farmacia di predisporre capitolato per nuova gara, e lo stesso Direttore con nota prot. n. 10407/F del 13/12/2023 ha comunicato di non essere competente alla formulazione di quanto richiesto, ritenendo tale compito di pertinenza del Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia;
- l'U.O.C. Provveditorato preso atto del superiore diniego con nota prot. n. 17707/PR del 19 dicembre 2023 ha sollecitato al Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia la trasmissione del capitolato completo di caratteristiche tecniche e quantitativi rapportati all'attuale situazione pandemica di Sars Cov 2, per permettere in tempi brevi l'indizione della nuova procedura di gara, come da richiesta già formulata con la precitata nota prot. n. 9752/PR del 17/07/2023;
- A seguito voluminoso carteggio, è pervenuta alla scrivente U.O.C. la e-mail del Commissario Straordinario pro tempore, acclarata al protocollo dell'U.O.C. Provveditorato al n. 584/PR del 11/01/2024, con la quale il Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia D.ssa Orazia Diquattro trasmette le caratteristiche tecniche dei test rapidi antigenici di terza generazione in due tipologie, chiedendo alla Farmacia ed alla Direzione Medica di Presidio di inserire il fabbisogno dei test e delle strumentazioni concordandoli con la Direzione Sanitaria, e trasmetterlo successivamente all'U.O.C. Provveditorato.

Alla data odierna alla scrivente U.O.C. non sono pervenuti tali fabbisogni.

Nel ribadire che la precitata Deliberazione n. 73 del 17/01/2024 scadrà il **28/02/2024**, si sollecita, con ogni possibile urgenza, l'invio dei fabbisogni di cui alla nota del Direttore dell'U.O.C. di Microbiologia e Virologia D.ssa Orazia Di quattro, specificando che in mancanza degli stessi questo ufficio non potrà istruire la relativa procedura di gara con conseguenza di mancato approvvigionamento dei test per ricerca SARS COV 2, per cause non imputabili alla stessa U.O.C.

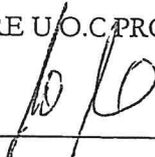
Si chiede, inoltre, di includere nei suindicati fabbisogni quelli necessari per l'U.O.C. CQRC, che più volte ha richiesto specifici tamponi aggiudicati nel lotto n. 1 della delibera n. Deliberazione del Commissario Straordinario n. 389 del 16 febbraio 2023, che si sono dovuti garantire con separato affidamento.

Per eventuali ulteriori informazioni codesta Ditta potrà rivolgersi all'U.O.C. Provveditorato dell'Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Villa Sofia-Cervello", nella persona della Dott.ssa Florinda Paladino telefono 091/7808332 o del Dott. Massimo Sanfilippo 091/7808321 indirizzo Pec: appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it

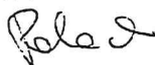
Distinti Saluti.

ASSISTENTE AMM.VO
Dott. Massimo Sanfilippo

IL DIRETTORE U.O.C. PROVVEDITORATO


Dr. Aldo Albano

A.O.O.R. Villa Sofia-Cervello
Il Dirigente U.O.C. Provveditorato
Dott.ssa Florinda Paladino



ALL. N°3

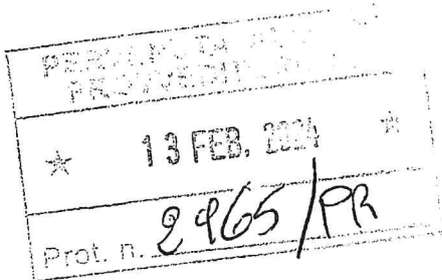


S. A. S. P.
13/2/24
P

DIRETTORE SANITARIO

PROT. N. 1096/DSA

PALERMO, 12/02/2024



epc

Al Direttore U.O.C. Provveditorato
Dr. Aldo Albano

Al Direttore U.O.C. Farmacia
D.ssa Piera Polidori

OGGETTO: Scadenza fornitura test antigenici di III generazione.

Con riferimento alla nota prot. n. 2415/Pr del 06/02/2024 con la quale si sollecita la trasmissione dei fabbisogni di test antigenici di III generazione per la ricerca SARS COV2 con la presente si comunica che, preso atto della nota prot. n. 01 del 02/02/2024 pervenuta dal Direttore dell' U.O.C Farmacia e da una verifica effettuata, per le vie brevi con i Direttori UU.OO.CC. M.C.A.U. Villa Sofia e V.Cervello si ritiene che il fabbisogno presunto annuale sia di 20.000 kit di test antigenici di III generazione.

Distinti Saluti.

IL DIRETTORE SANITARIO

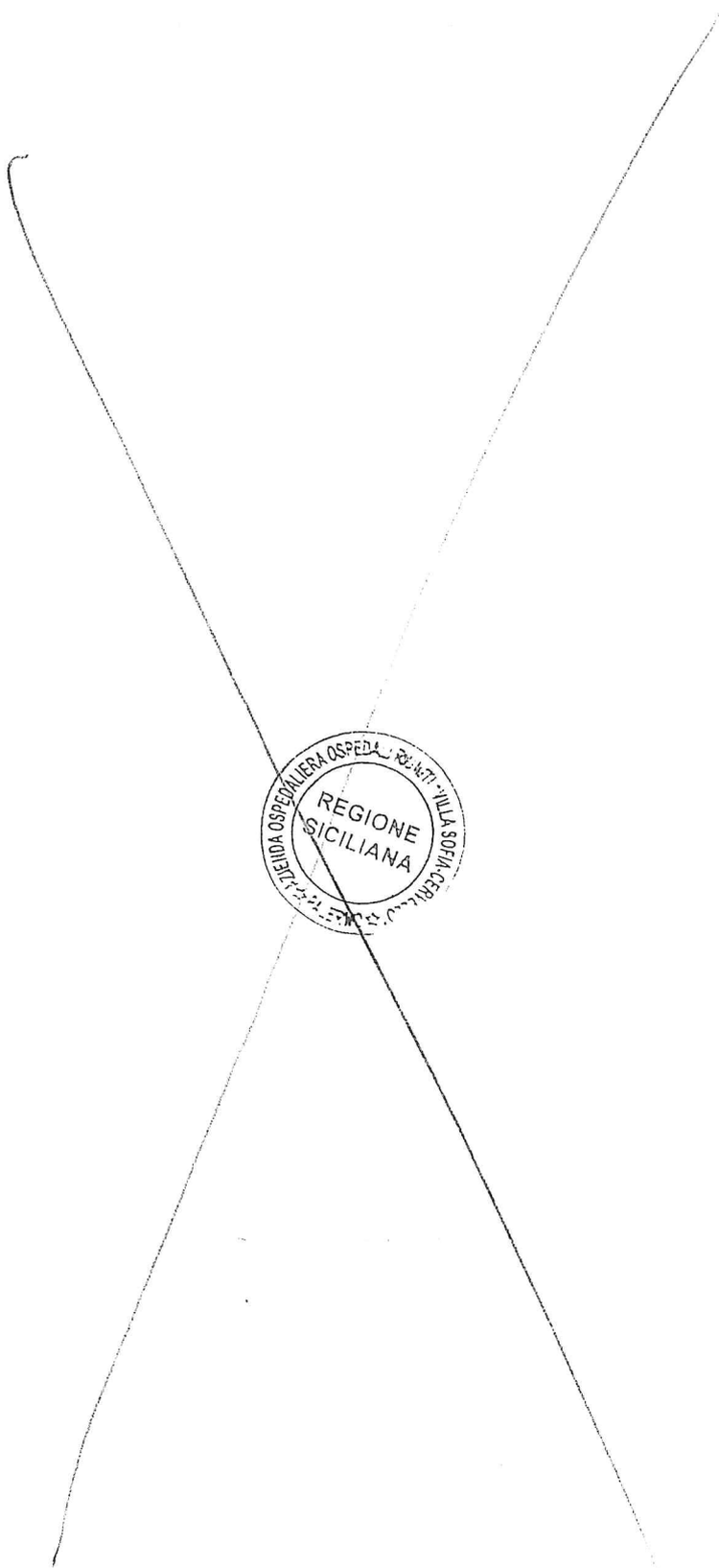
Pagina 1

SITO WEB:
www.ospedaliunitipalermo.it

SEDE LEGALE:
Viale Strasburgo, 233
90146 - Palermo

COMMISSARIO STRAORDINARIO:
Viale Strasburgo, 233
90146 - Palermo

Tel.: +39 091 / 780(8311) - (8752) - (8760)
E-mail: segreteria@ospedaliunitipalermo.it
PEC: protocollo@pec.ospedaliunitipalermo.it



REGIONE
SICILIANA

ASPIEZA OSPEDAL
C

ASPIEZA OSPEDAL

ALL. N°4



Viale Strasburgo n. 233 90146 Palermo
Tel 0917801111 - P.I. 05841780827

UNITA' OPERATIVA COMPLESSA DI FARMACIA
DIRETTORE Dott.ssa Piera Polidori
Tel. 0916802626 - fax: 0916802523
e-mail: farmacia@villasofia.it

PERVENUTA ALL'UOC PROVVEDITORATO
★ 03 GEN. 2024 ★
Prot. n. <u>481/Pa</u>

Sarelli
6/01/24
[Signature]

Prot. 01 /F

Palermo, li, 02/01/2024

Al Direttore Sanitario

al Direttore Medico dei Presidi

Al Direttore dell'UOC di Microbiologia

al Direttore dell'UOC Provveditorato

e p.c

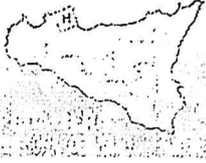
OGGETTO: RISCONTRO NOTA 982 UOC MICRIBIOLOGIA DEL 29/12/23, TRASMISSIONE FABBISOGNI TEST ANTIGENICI DI III GENERAZIONE.

Facendo seguito alla nota richiamata in oggetto con cui si richiede la formulazione dei fabbisogni relativi ai test antigenici di III generazione per la ricerca del SARS-COV 2 e dei relativi kit tampone per il prelievo del campione respiratorio, si riportano di seguito i consumi rilevati dalla scrivente UOC:

Mese	Quantità scaricata
mag	
23-mag	-480
31-mag	-240
giu	-864
lug	-1728
ago	-1920
set	-2544
ott	-2723
nov	-2557
dic	-2352
Totale complessivo	-15408

Ai consumi sopra rappresentati bisogna tuttavia accompagnare i seguenti rilevati:

1. sebbene il contratto C2023/145 per l'approvvigionamento dei suddetti test fosse attivo dal 16/02/2023, come è possibile evincere dalla superiore tabella il primo consumo degli stessi si registra al 23/05/2023, pertanto da tale data si deve far riferimento per la stima dei consumi;



Viale Strasburgo n. 233 90146 Palermo
Tel 0917801111 - P.I. 05841780827

UNITA' OPERATIVA COMPLESSA DI FARMACIA
DIRETTORE Dott.ssa Piera Polidori
Tel. 0916802626 - fax 0916802523
e-mail: farmacia@villasofia.it



2. il consumo rilevato ad oggi 29/12/2023 sulla base di 220 giorni di utilizzo si attesta a 15.408 test;
3. Tale dato è fortemente inficiato dal consumo registrato nei primi mesi di utilizzo, con particolare riferimento al mese di giugno, che è risultato significativamente sottodimensionato rispetto a quello consolidatosi nei mesi successivi, la cui motivazione non è da ricercarsi nel mero andamento stagionale dell'infezione da SARS-COV 2 visto che nei mesi di luglio ed agosto si sono consumati più del doppio dei test di giugno;
4. Il suddetto contratto C2023/145 è scaduto in data 16/11/2023 e nel mese di dicembre la scrivente UOC ha decurtato notevolmente le richieste pervenute dalle UU.OO. richiedenti
5. Il periodo di osservazione disponibile, che supera di poco i 6 mesi, si fonda su una stagionalità che per più di 4 mesi si è accompagnata a temperature perlopiù estive e che non ha catturato il picco dell'andamento pandemico.

Per i motivi di cui sopra si ritiene che il fabbisogno presunto annuo, considerando anche i limiti dei confezionamenti dei beni in questione, si attesti a circa 28.032 test (584 confezioni da 48 test) e 28.100 tamponi (281 confezioni da 100 tamponi) per il prelievo del campione respiratorio.

Preme sottolineare altresì che nel caso di stipula di contrattuali la cui validità temporale si estenda esclusivamente per i mesi invernali il consumo più rappresentativo da prendere come riferimento è quello di ottobre che, in considerazione dei limiti dei confezionamenti già descritti, risulterebbe corrispondente a 2.736 test (57 confezioni) e 2800 tamponi (28 confezioni) per il prelievo del campione respiratorio.

Si sottopongono tali stime al vaglio dei Direttori Sanitario e di Presidio per valutare se le stesse risultano coerenti con le attività di screening aziendali al COVID19 che si intendono perseguire nel prossimo futuro, anche in considerazione del rilevante impegno di spesa derivante dall'appalto in oggetto (ultimo prezzo di acquisto dei suddetti test pari a euro 10,00 + IVA)

Si porgono distinti saluti,

Il Dirigente Farmacista
Dott. Daniele Leonardi Vinci

Il Direttore

D.ssa. Piera Polidori

Piera Polidori

pag. 2/2





Sanfilippo Massimo
24/3/24

Roberto Sanfilippo

Aldo Albano <approvvigionamenti@villasofia.it>

RISCONTRO NOTA N.5272/P-INDAGINE CONOSCITIVA DI MERCATO PER LA FORNITURA, SUDDIVISA IN N.2 LOTTI, DI TEST ANTIGENICI DI TERZA GENERAZIONE E TAMPONI CON MEZZO DI TRASPORTO IN PROVETTA. TRASMISSIONE NUOVO CAPITOLATO DIO GARA.

ALL. N°5

1 messaggio

Di Quattro Orazia <orazia.diquattro@villasofia.it>

25 marzo 2024 alle ore 14:09

A: Aldo Albano <approvvigionamenti@villasofia.it>, Aldo Albano <aldo.albano@villasofia.it>, Florinda Paladino <f.paladino@villasofia.it>

Cc: Sanfilippo Massimo <massimo.sanfilippo@villasofia.it>

Con la presente, in relazione all'oggetto si trasmette in riscontro nuovo capitolato di gara che è stato corretto prendendo atto della documentazione integrativa prodotta dalla ditta A. Menarini Diagnostics su apposita richiesta dell'U.O.C. Provveditorato.

Distinti saluti

Il Direttore della UOC di Microbiologia e Virologia

Dott.ssa Orazia Diquattro

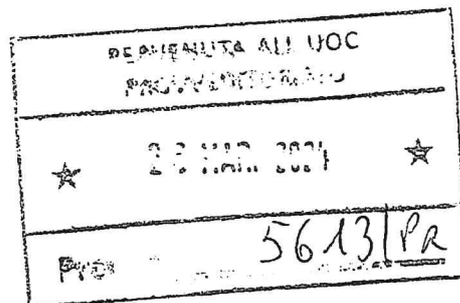
RISERVATEZZA

Le informazioni trasmesse possono contenere documenti confidenziali e/o materiale riservato; sono quindi da intendersi esclusivamente ad uso della persona e/o società a cui sono indirizzate. Qualsiasi modifica, inoltro, diffusione o altro utilizzo, relativo alle informazioni trasmesse, da parte di persone e/o società diversi dai destinatari indicati, è proibito ai sensi del Regolamento Europeo n.2016/679 e della normativa nazionale di coordinamento. Qualora questa mail fosse stata ricevuta per errore, si prega di contattare il mittente e cancellarne il contenuto.

PRIVACY

The information transmitted may contain confidential documents and/or concern private matters; it is therefore intended exclusively for the use of the person and/or company to which it is addressed. Any change, forwarding, diffusion or any other utilisation related to the transmitted information, by persons and/or companies different from the indicated recipients, is forbidden according to the European Regulation no. 2016/679 and by the local law of privacy regulation. If you received this e-mail in error, please contact the sender and delete the content.

CCF_000025.pdf
1196K



CARATTERISTICHE DEI DISPOSITIVI NECESSARI PER LA RACCOLTA DEI CAMPIONI:

- Tamponi per il prelievo nasofaringeo/nasale sottili e floccati o FOAM.
- Confezionati singolarmente in buste in carta-film con apertura facilitata.
- Materiale floccatura: Nylon o FOAM.
- Materiale dell'asta: polistirene.



CARATTERISTICHE DELLA STRUMENTAZIONE PER LA LETTURA DEI TEST:

- Dimensioni contenute da point of care che ne permettano un uso portatile con lettore dicodice a barre e relativa stampante.
- La strumentazione deve funzionare con alimentazione a batteria anche se non collegata direttamente alla rete elettrica e deve avere un sistema di autodiagnosi che preveda il blocco dell'utilizzo in caso di errore.
- Possibilità di collegamento a LIS e di trasferimento dei dati dallo strumento.
- Deve essere sempre pronta all'uso e senza manutenzione da parte degli operatori.
- La strumentazione non deve necessitare di alcuna interpretazione delle curve di reazione da parte dell'operatore, fornendo un chiaro risultato di positività/negatività.
- Presenza di manuali d'uso in lingua italiana e risultati dei test sotto forma di documentazione cartacea o file esportabile.
- Possibilità di effettuare sulla stessa strumentazione anche altri test: elencare.
- Deve essere previsto un corso di addestramento all'uso dello strumento in loco al personale che utilizzerà la strumentazione sia in fase iniziale che durante l'intero periodo contrattuale.
- L'intervento tecnico sulla strumentazione deve avvenire entro 24 h ed in caso di guasto non riparabile in loco, deve essere sostituito
- Supporto tecnico anche telefonico in lingua italiana compreso il sabato e la domenica
- Possibilità di trasferire i dati dallo strumento tramite bluetooth senza ausilio di cavi

FABBISOGNO TEST RICHIESTI:

1. N°.....test antigenici rapidi di ultima generazione (terza generazione) in microfluidica con lettura in fluorescenza per il rilevamento del solo antigene virale N (proteina nucleocapsidica) di Sars Cov 2 da tamponi nasali e nasofaringei
 3. N°..... test antigenici rapidi di ultima generazione (terza generazione) in microfluidica con lettura in fluorescenza per il rilevamento degli antigeni di Sars Cov 2, RSV e Influenza A/B per consentire la diagnosi differenziale da tamponi nasali e nasofaringei.
- N°.....apparecchiature per la lettura dei test

F. B. / 11/11/20

Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti
VILLA SOFIA - CERVELLO
Direttore
U.O.C. MICROBIOLOGIA E EMFIOLOGIA
Dott. *[Signature]*
Dirigente Biologo

RICHIESTA DI ACQUISTO DI:

TEST RAPIDI ANTIGENICI DI TERZA GENERAZIONE IN MICROFLUIDICA CON SISTEMA DI LETTURA IN IMMUNOFLUORESCENZA PER LA RILEVAZIONE QUALITATIVA DELL'ANTIGENE DI SARS-COV-2, RSV E INFLUENZA A/B. INCLUSA FORNITURA N. 5 STRUMENTAZIONI PER LA LETTURA DEI TEST DESTINATE AI 4 PRONTO SOCCORSO ED AL POLIAMBULATORIO DEL P.O. CERVELLO.

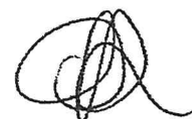
SI RICHIEDONO DUE TIPOLOGIE DI TEST ANTIGENICI:

1. Test antigenici rapidi monouso di tipo point-of-care basati su microfluidica a lettura strumentale fluorimetrica per identificazione a scopo diagnostico del solo antigene N (proteina nucleocapsidica) di SARS-COV2 da tamponi nasali e nasofaringei
2. Test antigenici rapidi monouso di tipo point-of-care basati su microfluidica a lettura strumentale fluorimetrica per identificazione differenziale a scopo diagnostico degli antigeni di SARS-COV2, RSV e Influenza A/B da tamponi nasali e nasofaringei.

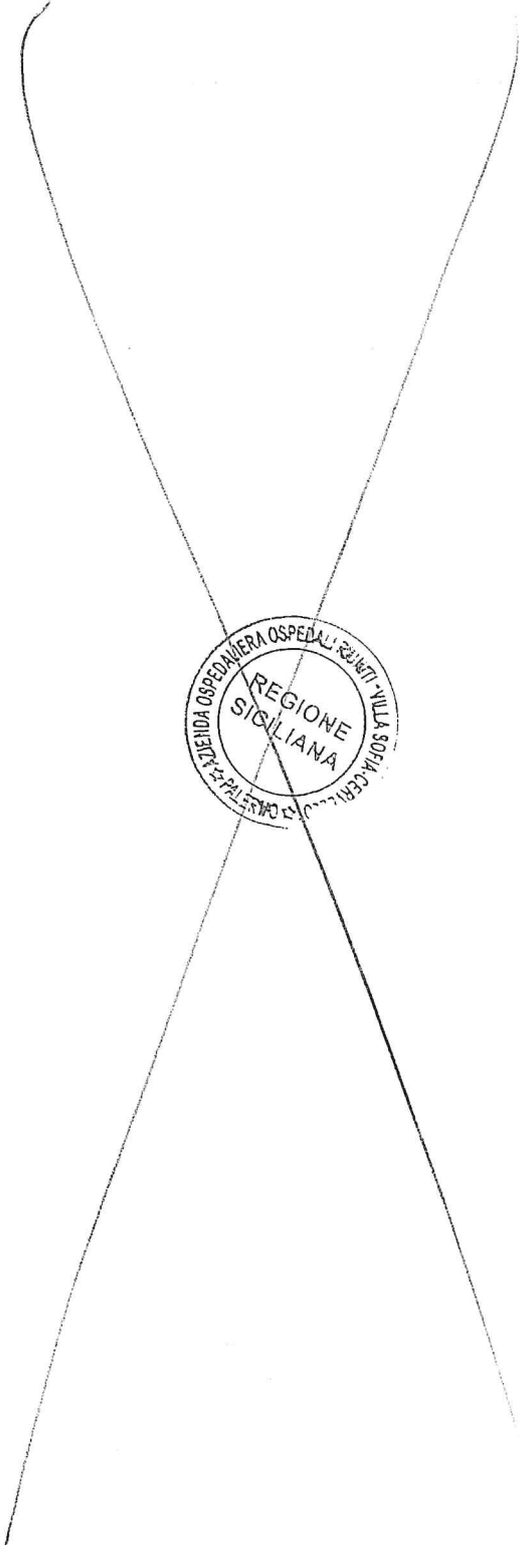
Per il rilevamento di tutti gli antigeni richiesti deve essere utilizzata la stessa strumentazione e lo stesso campione estratto.

CARATTERISTICHE DEI TEST ANTIGENICI RICHIESTI:

- Rapidità di risposta con risultati disponibili entro 15 minuti per l'utilizzo in emergenza/urgenza.
- Reagenti pronti all'uso
- Semplicità di esecuzione, senza impiego di pipette e puntali per il trasferimento del campione ai fini dell'esecuzione del test in modo da consentirne l'utilizzo senza obbligo di una cappa "bioHazard" anche a personale privo di esperienza di laboratorio.
- La sensibilità del test che evidenzia solo l'antigene di SARS-COV2 non deve essere inferiore al 96% e la specificità non inferiore al 98 %.
- La fornitura dei test antigenici rapidi monouso richiesti per identificazione differenziale a scopo diagnostico degli antigeni di SARS-COV2, RSV e Influenza A/B da tamponi nasali e nasofaringei può comprendere anche due card diverse ma deve essere possibile mettere in evidenza Sars-Cov2- influenza A e B utilizzando un'unica card di reazione.
- Possibilità di conservare a temperatura ambiente il campione estratto almeno per 2 ore per eventuali ripetizioni o esecuzione di altri test
- Il kit diagnostico offerto dovrà contenere tutto il materiale necessario: reagenti e consumabili, per la completa esecuzione del test, ivi compresi i dispositivi necessari per la raccolta del campione che, ove non già inseriti nella medesima confezione del kit diagnostico offerto, dovranno essere forniti in sconto merce ed in numero commisurato ai test diagnostici.
- Reagenti e sistemi con marcatura CE-IVD ed in accordo con 98/79/CE.



ASPIEIDA OSPEDALIERA
SPIC
PALERMO



ASPIEIDA OSPEDALIERA
REGIONE
SICILIANA
PALERMO

ASPIEIDA OSPEDALIERA



DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

PUBBLICAZIONE

Il sottoscritto dichiara che la presente deliberazione, ai sensi e per gli effetti dell'art. 53, comma 2, della L.R. n. 30/93 e dell'art. 32 della Legge n. 69/09 e s.m.i. in copia conforme all'originale, è stata pubblicata in formato digitale all'albo on-line dell'Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Villa Sofia-Cervello", istituito sul sito www.ospedaliriunitipalermo.it a decorrere dal 21 APR 2024 e che nei 15 giorni successivi:

- Non sono pervenute opposizioni
- Sono pervenute opposizioni da _____

L'INCARICATO

IL FUNZIONARIO DELEGATO

Notificata al Collegio Sindacale il _____ Prot. n. _____

DELIBERA NON SOGGETTA AL CONTROLLO	ESTREMI RISCONTRO TUTORIO
<p>Delibera non soggetta a controllo, ai sensi dell'art. 4 c.8 della L. 412/1991 e divenuta ESECUTIVA decorso il termine di 10 giorni dalla data di pubblicazione.</p> <p>Delibera non soggetta al controllo ai sensi dell'art.4 c.8 della L. 412/1991 e divenuta IMMEDIATAMENTE ESECUTIVA ai sensi della L. R. n° 30/93 art. 53 comma 7</p>	<p>Delibera trasmessa l'Assessorato Regionale Sanità in data _____ Prot. n. _____</p> <p>SI ATTESTA</p> <p>Che l'Assessorato Regionale Sanità, esaminata la presente deliberazione</p> <p>ha pronunciato l'approvazione con atto prot. n. _____ del _____ come da allegato</p> <p>ha pronunciato l'annullamento con atto prot. n. _____ del _____ come da allegato</p>

LA SEGRETERIA

