



**DELIBERAZIONE DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO F.F. N. 486 DEL 01.10.2020**

<b>OGGETTO</b>	Procedura aperta da espletarsi mediante utilizzo della Piattaforma Telematica SardegnaCAT, ai sensi degli articoli 58 e 60 del D. Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura triennale, in regime di service, suddivisa in due lotti, e correlati lavori, rinnovabile per ulteriori 2 anni, di un sistema diagnostico per l'esecuzione di test per la determinazione dei test HBsAg, anticorpi anti HCV, test sierologico per la ricerca combinata di anticorpo anti HIV 1 e 2 e antigene HIV, anticorpi anti Treponema Pallidum con metodo immunometrico e dei patogeni emergenti e riemergenti ai fini trasfusionali per il Servizio Trasfusionale dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. Rettifica e integrazione capitolato speciale prestazionale e disciplinare di gara e riapprovazione atti di gara.	
<b>STRUTTURA PROPONENTE</b>	<b>Struttura Complessa Acquisizione Beni e servizi</b>	
<b>ESTENSORE</b>	<b>Geom. Alessandro Rotelli</b>	
<b>PROPOSTA N.</b>	<b>828 del 29/09/2020</b>	
Il Responsabile della Struttura propone l'adozione del presente provvedimento, attestandone conformità alla norma, nonché l'utilità e l'opportunità per gli obiettivi aziendali e per l'interesse pubblico. Il Responsabile della Struttura e il Responsabile del procedimento, con la sottoscrizione del presente atto, attestano che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza.		
<b>RUOLO</b>	<b>SOGGETTO</b>	<b>FIRMA DIGITALE</b>
<b>Direttore della SC Acquisizione Beni e Servizi</b>	Dott.ssa Teresa Ivana Falco	
La presente Deliberazione prevede un impegno di spesa a carico della Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari SI [ ] NO [ X ]		
<b>Parere del Direttore Amministrativo f.f.</b>		
FAVOREVOLE [X]	Dott.ssa Rosa Maria Bellu	
NON FAVOREVOLE [ ]		
<b>Parere del Direttore Sanitario f.f.</b>		
FAVOREVOLE [X]	Dott. Bruno Contu	
NON FAVOREVOLE [ ]		
La presente Deliberazione è in pubblicazione all'Albo Pretorio elettronico del sito dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari dal <u>01.10.2020</u> per la durata di quindici giorni		
<b>RUOLO</b>	<b>SOGGETTO</b>	<b>FIRMA</b>
Il Direttore f.f. della Struttura Complessa Affari Generali, Convenzioni e Rapporti con l'Università	Dott. Giuseppe Carassino	

**IL DIRETTORE DELLA STRUTTURA COMPLESSA**  
**ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI**  
**(Dott.ssa Teresa Ivana Falco)**

- VISTO** il Decreto Legislativo n. 502 del 30.12.1992, recante “Riordino della disciplina in materia sanitaria” e ss. mm.ii.
- VISTO** il Decreto Legislativo n. 517 del 21.12.1999, recante “Disciplina dei rapporti fra Servizio Sanitario Nazionale ed Università, a norma dell’art. 6 della legge 30 novembre 1998, n. 419”.
- VISTA** la legge regionale del 27 luglio 2016, n. 17, recante “Istituzione dell’Azienda per la tutela della salute (ATS) e disposizioni di adeguamento dell’assetto istituzionale e organizzativo del servizio sanitario regionale. Modifiche alla legge regionale 28 luglio 2006, n. 10 (Tutela della salute e riordino del servizio sanitario della Sardegna). Abrogazione della legge regionale 26 gennaio 1995, n. 5) e alla legge regionale 17 novembre 2014, n. 23 (Norme urgenti per la riforma del sistema sanitario regionale)”.
- VISTO** il Protocollo d’Intesa sottoscritto in data 11.08.2017 dalla Regione Sardegna e dalle Università degli Studi di Cagliari e di Sassari.
- VISTA** la Deliberazione della Giunta della Regione Autonoma della Sardegna n. 16/4 del 26.03.2020 con la quale viene nominato Commissario Straordinario dell’AOU di Sassari il Dott. Giovanni Maria Soro e la Deliberazione della Giunta della Regione Autonoma della Sardegna n. 27/31 del 28.05.2020 con la quale si dispone la proroga del Contratto del Commissario Straordinario fino alla data del 06.08.2020.
- PRESO ATTO** che il Dott. Giovanni Maria Soro, Commissario Straordinario dell’AOU di Sassari, in data 20.06.2020 ha rassegnato formali dimissioni via pec alla Regione Autonoma della Sardegna a far data dal 01.07.2020.
- VISTA** la Deliberazione del Commissario Straordinario n. 225 del 26 giugno 2020 “Nomina sostituti in caso di assenza o impedimento del Direttore Sanitario f.f. e del Direttore Amministrativo dell’Azienda Ospedaliero-Universitaria di Sassari”.
- VISTA** la Deliberazione del Commissario Straordinario f.f. n. 285 del 02 Luglio 2020 “Presenza d’atto delle dimissioni del Commissario Straordinario della AOU di Sassari”.
- PRESO ATTO** della nota regionale dell’Assessore dell’Igiene e Sanità e dell’Assistenza Sociale – prot. n. 7382 del 15/09/2020, ratificata con Deliberazione del Commissario Straordinario f.f. n. 433 del 15 Settembre 2020, con la quale si comunica che il Dott. Antonio Lorenzo Spano deve continuare ad esercitare le sue funzioni di Commissario Straordinario, svolte in seguito alla vacanza del medesimo ufficio ai sensi dell’art. 3 comma 6 del D. Lgs 502/1992 e dell’Atto Aziendale, fino all’adozione di specifici atti da parte della Giunta Regionale.
- VISTA** la nota PG n. 16980 del 16 Settembre 2020 avente ad oggetto “Sostituzioni Dirigenti Strutture Complesse”;
- RICHIAMATA** la Deliberazione del Direttore Generale dell’AOU di Sassari n. 491 del 29.08.2017, con la quale veniva conferito alla Dott.ssa Teresa Ivana Falco, l’incarico, ex art. 15 septies, comma 2 del D. Lgs. n. 502/1992, prorogato, alla scadenza, con Deliberazione del Direttore Generale dell’AOU di Sassari n. 780 del 27/09/2019, per la Direzione della Struttura Complessa Acquisizione Beni e Servizi (già U.O.C. Provveditorato, Economato e Patrimonio);
- RICHIAMATA** la Deliberazione del Direttore Generale n. 556 del 10.10.2017 di adozione dell’Atto Aziendale dell’Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari, ai sensi dell’art. 3, comma 1bis, del D. Lgs. n. 502 del 1992 e s.m.i., e la Deliberazione del Direttore Generale n. 660 del 23.11.2017 di approvazione del relativo Regolamento attuativo.
- RICHIAMATA** la Deliberazione del Direttore Generale n. 182 del 06.03.2019, di revisione della DDG n. 426 del 05/06/2018, recante “Presenza d’atto individuazione delle attività dei Direttori delle Strutture afferenti allo Staff, all’Area Amministrativa/Tecnica ed alla Linea Intermedia”.

- VISTA** la legge n. 241 del 7 agosto 1990 e ss.mm.ii., recante “Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi”.
- VISTO** il Decreto Legislativo n. 50 del 18.04.2016 e ss.mm.ii., recante “Codice dei contratti pubblici”.
- VISTO** il D.P.R. 5 ottobre 2010, n. 207, “Regolamento di esecuzione e attuazione del D. Lgs. 12 aprile 2006, n. 163”, richiamato per quanto compatibile con la disciplina sopravvenuta, ai sensi dell’art. 217 del citato decreto legislativo n. 50/2016 e ss.mm.ii..
- VISTA** la Legge Regionale n. 8 del 13.03.2018, e ss.mm.ii., recante “Nuove norme in materia di contratti pubblici di lavori, servizi e forniture”.
- RICHIAMATO** il Documento del Ministero della Salute, recante “Indicazioni generali per l’acquisizione dei dispositivi medici”, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, Serie Generale, n. 253 del 30.10.2018.
- RICHIAMATA** la DDG n. 1 del 15 gennaio 2020, di adozione del Piano Triennale della Prevenzione della Corruzione (PTPC), anni 2020-2022, e successivi aggiornamenti.
- RICHIAMATA** la Delibera n. 1228 del 22 novembre 2017, dell’Autorità Nazionale Anticorruzione, con la quale è stato approvato il Bando-tipo n. 1/2017, ai sensi dell’art. 213, comma 2 del d.lgs. 50/2016.
- RICHIAMATA** la Deliberazione del Commissario Straordinario n. 58 del 29/04/2020, con la quale è stato approvato il “Programma Biennale delle Acquisizioni di Forniture e Servizi - Biennio 2020-2021”, ai sensi degli articoli 21, del D.lgs. n. 50/2016 e 6 del Decreto Ministeriale n. 14 del 16.01.2018, successivamente aggiornato con DCS n. 287/2020.
- RICHIAMATO** il vigente Bilancio di Previsione.
- DATO ATTO** che il soggetto che propone il presente atto non incorre in alcuna delle cause di incompatibilità previste dalla normativa vigente, con particolare riferimento al Codice di Comportamento dei Pubblici Dipendenti e alla Normativa Anticorruzione e che non sussistono, in capo allo stesso, situazioni di conflitto di interesse in relazione all’oggetto dell’atto, ai sensi della Legge 190 del 06/11/2012 e norme collegate.
- RICHIAMATA** la Deliberazione del Commissario Straordinario n. 157 del 29/05/2020 con la quale veniva autorizzata la Procedura aperta da espletarsi mediante utilizzo della Piattaforma Telematica SardegnaCAT, ai sensi degli articoli 58 e 60 del D. Lgs. n. 50/2016, per l’affidamento della fornitura triennale, in regime di service, suddivisa in due lotti, e correlati lavori, rinnovabile per ulteriori 2 anni, di un sistema diagnostico per l’esecuzione di test per la determinazione dei test HBsAg, anticorpi anti HCV, test sierologico per la ricerca combinata di anticorpo anti HIV 1 e 2 e antigene HIV, anticorpi anti Treponema Pallidum con metodo immunometrico e dei patogeni emergenti e riemergenti ai fini trasfusionali per il Servizio Trasfusionale dell’Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. Criterio di aggiudicazione dell’OEPV, sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi dell’art. 95, comma 2, del D. Lgs. n. 50/2016. Importo a base d’asta nel triennio € 1.800.000,00, importo lavori e progettazione, € 72.786,00 (di cui € 14.004,31 per servizi di ingegneria, al netto della CNPAIA), per un importo complessivo di € 1.872.786,00, oltre oneri per la sicurezza e, IVA nella misura di legge. Gara sopra soglia comunitaria. CUI F02268260904202000155 - CUP H81B16000430001.
- RICHIAMATA** la nota della S.C. Farmacia Ospedaliera, Prot. NP/2020/3624 del 31/07/2020, e successiva nota di integrazione, prot. NP/2020/3716 del 10/08/2020 con la quale, a seguito dei rilievi e/o chiarimenti presentati da diversi operatori economici venivano trasmessi il Capitolato tecnico prestazionale rettificato e la griglia degli elementi di valutazione rettificata, predisposti dal gruppo di progettazione, con conseguente necessità di rettificare il disciplinare di gara, come di seguito specificato:

n.	Documento	Descrizione da rettificare	Rettifica/integrazione
1	Csp: Art. 5.1, Punto 2. Lotto 1 – Caratteristiche Minime Della Strumentazione	2. Composto da due analizzatori identici, che dovranno garantire il backup analitico di tutti i dosaggi richiesti.	2. Composto da due analizzatori identici, che dovranno garantire il backup analitico di tutti i dosaggi richiesti. Per i test per cui si stimano 54 sedute/anno il backup analitico si intende non in linea; è sufficiente la possibilità di eseguire i test o su una macchina o su un'altra macchina. Il backup analitico in linea, considerando i reagenti a bordo su entrambi gli strumenti, è richiesto per i test di validazione biologica, 320 sedute/anno.
2	Csp: Art. 5.1, Punto 28. Lotto 1 – Caratteristiche Minime Della Strumentazione	E' stato eliminato il punto 28 del precedente capitolato	il numero 28 attuale corrisponde al numero 29 del precedente capitolato, tale cambiamento ha comportato una nuova numerazione.
3	Csp: Art. 5.1, Punto 34. Lotto 1 – Caratteristiche Minime Della Strumentazione	punto 34. Gli strumenti devono garantire un carry over sui campioni < 0,1 ppm.	33. Gli strumenti devono garantire un carry over sui campioni ≤ 0,1 ppm.
4	Csp: Art. 5.1, Punto 37. Lotto 1 – Caratteristiche Minime Della Strumentazione	punto 37. I reflui liquidi e/o solidi devono essere eliminati in recipiente chiusi.	36. I reflui liquidi e/o solidi devono essere eliminati in recipiente chiusi che non necessariamente devono stare all'interno dello strumento.
5	Csp: Art. 5.3, Punto 2 Caratteristiche Minime Dei Reagenti	punto 2. essere preferibilmente pronti all'uso	2. essere pronti all'uso
6	Csp: Art. 5.3, Punto 6. Caratteristiche Minime Dei Reagenti	punto 6. Tutti i Test devono essere approvati per l'uso specifico (test per la qualificazione biologica delle donazioni di sangue ad uso trasfusionale) ed avere la marcatura CE;	6. Tutti i test di legge per la qualificazione biologica delle donazioni di sangue ed emocomponenti ad uso trasfusionale e ad uso non trasfusionale (HBsAg, Anti HCV, HIV Ag e Ab e Sifilide) devono essere approvati per l'uso specifico ed avere la marcatura CE;
7	Csp: Art. 5.3, Punto 7. Caratteristiche Minime Dei Reagenti	punto 7. I Controlli di Qualità interni multi/mono parametrici (eseguiti su almeno due livelli/die per ogni apparecchiatura) per il monitoraggio costante di ciascun analita, devono essere forniti in funzione delle 320 sedute analitiche previste, devono essere pronti all'uso, marcati CEE e deve essere garantita l'elaborazione statistica dei risultati con i grafici di Lew Jenings.	7. I Controlli di Qualità interni multi/mono parametrici per il monitoraggio costante di ciascun analita devono essere forniti su almeno 2 livelli (positivo e negativo) in funzione delle 320 sedute analitiche/anno previste (per ogni apparecchiatura) per i test di validazione biologica. Devono essere forniti in funzione delle 54 sedute analitiche /anno anche per gli altri test, Anti HBs, Anti HBc totale, Anti HBc IgM, HBsAg, Anti HBe (Markers B), devono essere pronti all'uso, marcati CEE e deve essere garantita l'elaborazione statistica dei risultati con i grafici di Lew Jenings.
8	Csp: Art. 5.3, Punto 8. Caratteristiche Minime Dei Reagenti	punto 8. Deve essere fornito il controllo qualità esterno, secondo quanto previsto dall'art. 10 comma 7 del D.M.S. n. 69 del 02.11.2015 che comprenda tutti gli analiti oggetto della gara. punto 9. Il controllo positivo esterno secondo quanto previsto dagli Standard di Medicina Trasfusionale 3° Edizione 2017, (Run control) deve essere indipendente dal kit e dalla azienda fabbricante e conforme a standard certificati da enti autorizzati/regolatori, o fornito dagli stessi, e, capace di verificare la capacità dei sistemi diagnostici di rilevare in modo riproducibile i segnali analitici deboli.	8. Deve essere fornito il controllo di qualità esterno o "Run Control", secondo quanto previsto dall'art. 10 comma 7 del D.M.S. n. 69 del 02.11.2015 che comprenda tutti gli analiti oggetto della gara. Tale controllo deve essere fornito su due livelli (controllo positivo basso e controllo positivo alto) ad ogni seduta dei test di validazione biologica (320sedute/anno) e per tutti gli analiti del lotto 2 (54 sedute/anno). Il controllo positivo esterno o Run Control secondo quanto previsto dagli Standard di Medicina Trasfusionale 3° Edizione 2017, (Run control) deve essere indipendente dal kit e dalla azienda fabbricante e conforme a standard certificati da enti autorizzati/regolatori, o fornito dagli stessi, e, capace di verificare la capacità dei sistemi diagnostici di rilevare in modo riproducibile i segnali analitici deboli.
9	Csp: Art. 5.3, Punto 10. Caratteristiche Minime Dei Reagenti	punto 10. Fornitura di un abbonamento annuale ad un programma di VEQ diverso da quello dell'ISS già in essere, di cui dovrà essere indicata l'offerta di abbonamenti annuali.	9. Relativamente ai test di validazione biologica del sangue e degli emocomponenti (HBsAg, Anti HCV, HIV Ag/Ab e Sifilide) deve essere garantita la fornitura di un abbonamento annuale ad un programma di VEQ (Valutazione Esterna di Qualità) diverso da quello dell'ISS già in essere, di cui dovrà essere indicata l'offerta di abbonamenti annuali.

10	Disciplinare di gara - Art. 18.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica - Lotto 1 - elementi e sub elementi di valutazione - Punteggi	<p>critero 1.1:  <math>\leq 0,030</math> UI/mL: 5 punti,          compreso tra <math>0,030-0,05</math> UI/mL: punti 2,  <math>&gt; 0,05</math> punti 0.          Punteggio Q:5</p>	<p>critero 1.1:  <math>\leq 0,030</math> UI/mL: 5 punti,          compreso tra <math>0,031</math> e <math>0,05</math> UI/mL: punti 2,  <math>&gt; 0,05</math> punti 0.          Punteggio T: 5</p>
11	Disciplinare di gara - Art. 18.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica - Lotto 1 - elementi e sub elementi di valutazione - Punteggi	<p>Criterio 1.2:          punteggio Q: 2,5</p>	<p>Criterio 1.2:          punteggio T: 2,5</p>
12	Disciplinare di gara - Art. 18.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica - Lotto 1 - elementi e sub elementi di valutazione - Punteggi	<p>Criterio 1.3:          punteggio Q: 2,5</p>	<p>Criterio 1.3:          punteggio T: 2,5</p>
13	Disciplinare di gara - Art. 18.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica - Lotto 1 - elementi e sub elementi di valutazione - Punteggi	<p>critero 1.6:          integrazione</p>	<p>critero 1.6:          il requisito deve essere documentato nelle IFU.</p>
14	Disciplinare di gara - Art. 18.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica - Lotto 1 - elementi e sub elementi di valutazione - Punteggi	<p>critero 1.9:          Stabilità on board dei reagenti in chemiluminescenza. Sarà premiata, come segue, la stabilità maggiore. Sarà attribuito il massimo punteggio al concorrente i cui reagenti offerti avranno una maggiore stabilità on board attribuendo agli altri concorrenti un punteggio linearmente decrescente in funzione del parametro offerto secondo i seguenti criteri:          - <math>\geq 30</math> giorni 3 punti          - <math>&lt; 30</math> giorni 2 punti          - <math>&lt; 20</math> giorni 1 punto          Punteggio Q: 3</p>	<p>critero 1.9:          Stabilità on board dei reagenti in chemiluminescenza.          Sarà premiata, come segue, la stabilità maggiore.          Il punteggio sarà attribuito al concorrente in funzione della stabilità secondo i seguenti criteri:  <math>\geq 35</math> giorni 3 punti  <math>&lt; 35</math> giorni 2 punti          Punteggio T: 3</p>
15	Disciplinare di gara - Art. 18.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica - Lotto 2 - elementi e sub elementi di valutazione - Punteggi	<p>Criterio 2.1:          Verrà valutata la metodologia di rilevazione delle interferenze endogene nel siero di ogni campione (bolle, coaguli, siero insufficiente). Relazionare in merito.</p>	<p>Criterio 2.1:          Verrà valutata la capacità della metodologia di rilevazione delle interferenze nel siero di ogni campione (bolle, coaguli, siero insufficiente, ittero, emolisi, torbidità). Relazionare in merito.</p>
16	Disciplinare di gara - Art. 18.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica - Lotto 2 - elementi e sub elementi di valutazione - Punteggi	<p>Criterio 2.6:          Sistema che garantisce l'utilizzo del minor volume di campione (in microlitri). Verrà attribuito il punteggio massimo a chi garantirà il valore minore (valor minimo 10 microlitri) agli altri concorrenti verrà assegnato un punteggio inferiore linearmente proporzionale al valore del parametro offerto.</p>	<p>Criterio 2.6:          Sistema che garantisce l'utilizzo del minor volume di campione (in microlitri). Verrà attribuito il punteggio massimo a chi garantirà il valore minore (valor minimo 10 microlitri) agli altri concorrenti verrà assegnato un punteggio inferiore linearmente proporzionale al valore del parametro offerto. Come volume di campione utilizzato per l'esecuzione del test verrà presa ad esame la media di tutti i test offerti.</p>
17	Disciplinare di gara Art. 19	<p>I requisiti speciali di partecipazione di cui al punto 7 sono comprovati attraverso la documentazione ivi indicata, che dovrà essere inserita dai concorrenti nella libreria virtuale del sistema AVCPass, firmata digitalmente dall'Amministratore o Delegato dell'Operatore Economico, entro e non oltre il termine di scadenza indicato dalla stazione dall'avvenuta comunicazione di aggiudicazione.</p>	<p>Eliminato</p>

18	Disciplinare di gara Art. 19	Così come precisato nelle norme transitorie, art. 9 della Deliberazione AVCP n. 111/2012, (così come aggiornata con Delibera. n.157 del 17/2/2016.) in via transitoria i certificati indicati all'articolo 6, comma 3, lett. c) della Deliberazione dell'Autorità n.111/2012 sono inseriti nel sistema dagli operatori economici. In mancanza di detti certificati, gli operatori economici possono inserire nel sistema le fatture relative alla suddetta avvenuta esecuzione indicando, ove disponibile, il CIG del contratto cui si riferiscono, l'oggetto del contratto stesso e il relativo importo, il nominativo del contraente pubblico e la data di stipula del contratto stesso. Si rinvia al punto 7.	Eliminato
----	------------------------------	--	-----------

**ATTESO** che nelle more delle rettifiche di cui sopra, la gara veniva sospesa, dandone apposito avviso mediante pubblicazione dello stesso sul profilo internet aziendale, nonché sulla piattaforma telematica SardegnaCAT, recante la previsione che i termini di scadenza per la presentazione delle offerte sarebbero stati prorogati a data da destinarsi e che gli stessi sarebbero stati resi noti, nelle forme di legge, in seguito all'adozione del provvedimento di rettifica degli atti di gara.

**ATTESO** che si ritiene necessario, in considerazione delle rettifiche e/o rimodulazioni di cui sopra, procedere alla riapprovazione degli atti di gara e, in particolare, del Capitolato Tecnico Prestazionale, Disciplinare di gara, facenti parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, ancorché non materialmente allegati.

**ATTESO** che occorre procedere alla pubblicazione, sul profilo internet aziendale, nonché sulla piattaforma telematica SardegnaCAT oltre alle ulteriori forme di pubblicità ai sensi di legge, dell'avviso di avvenuta rettifica e della fissazione dei nuovi termini di scadenza per la presentazione delle offerte.

**DATO ATTO** che dal presente provvedimento non deriva alcun impegno di spesa.

### **PROPONE**

Per i motivi espressi in premessa, che qui si richiamano integralmente.

- 1) Di approvare le rettifiche e integrazioni richiamate nelle premesse e, conseguentemente, di riapprovare il Capitolato Tecnico Prestazionale, il bando di gara e il Disciplinare di gara, facenti parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, ancorché non materialmente allegati, relativi alla Procedura aperta da espletarsi mediante utilizzo della Piattaforma Telematica SardegnaCAT, ai sensi degli articoli 58 e 60 del D. Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura triennale, in regime di service, suddivisa in due lotti, e correlati lavori, rinnovabile per ulteriori 2 anni, di un sistema diagnostico per l'esecuzione di test per la determinazione dei test HBsAg, anticorpi anti HCV, test sierologico per la ricerca combinata di anticorpo anti HIV 1 e 2 e antigene HIV, anticorpi anti Treponema Pallidum con metodo immunometrico e dei patogeni emergenti e riemergenti ai fini trasfusionali per il Servizio Trasfusionale dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. Criterio di aggiudicazione dell'OEPV, sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2, del D. Lgs. n. 50/2016. Importo a base d'asta nel triennio € 1.800.000,00, importo lavori e progettazione, € 72.786,00 (di cui € 14.004,31 per servizi di ingegneria, al netto della CNPAIA), per un importo complessivo di € 1.872.786,00, oltre oneri per la sicurezza e IVA nella misura di legge. Gara sopra soglia comunitaria. CUI F02268260904202000155 - CUP H81B16000430001.
- 2) Di dare atto che si procederà alla pubblicazione dell'avviso dell'avvenuta rettifica e integrazione della suddetta documentazione, con fissazione dei nuovi termini per la presentazione delle offerte, nelle forme previste dalla legge (GUEE, GURI, quotidiani, MIT), nonché sul profilo internet aziendale e sulla piattaforma telematica SardegnaCAT.
- 3) Di dare atto che dal presente provvedimento non deriva alcun impegno di spesa.
- 4) Di incaricare i Servizi competenti dell'esecuzione del presente provvedimento.

**IL COMMISSARIO STRAORDINARIO F.F.**

**Dott. Antonio Lorenzo Spano**

**PRESO ATTO**

della proposta di Deliberazione avente per oggetto: *“Procedura aperta da espletarsi mediante utilizzo della Piattaforma Telematica SardegnaCAT, ai sensi degli articoli 58 e 60 del D. Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura triennale, in regime di service, suddivisa in due lotti, e correlati lavori, rinnovabile per ulteriori 2 anni, di un sistema diagnostico per l'esecuzione di test per la determinazione dei test HBsAg, anticorpi anti HCV, test sierologico per la ricerca combinata di anticorpo anti HIV 1 e 2 e antigene HIV, anticorpi anti Treponema Pallidum con metodo immunometrico e dei patogeni emergenti e riemergenti ai fini trasfusionali per il Servizio Trasfusionale dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. Rettifica e integrazione capitolato speciale prestazionale e disciplinare di gara e riapprovazione atti di gara”.*

**DELIBERA**

*Per i motivi espressi in premessa, che qui si richiamano integralmente*

Di adottare la proposta di deliberazione di cui sopra e conseguentemente:

- 1) Di approvare le rettifiche e integrazioni richiamate nelle premesse e, conseguentemente, di riapprovare il Capitolato Tecnico Prestazionale, il bando di gara e il Disciplinare di gara, facenti parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, ancorché non materialmente allegati, relativi alla Procedura aperta da espletarsi mediante utilizzo della Piattaforma Telematica SardegnaCAT, ai sensi degli articoli 58 e 60 del D. Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura triennale, in regime di service, suddivisa in due lotti, e correlati lavori, rinnovabile per ulteriori 2 anni, di un sistema diagnostico per l'esecuzione di test per la determinazione dei test HBsAg, anticorpi anti HCV, test sierologico per la ricerca combinata di anticorpo anti HIV 1 e 2 e antigene HIV, anticorpi anti Treponema Pallidum con metodo immunometrico e dei patogeni emergenti e riemergenti ai fini trasfusionali per il Servizio Trasfusionale dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari. Criterio di aggiudicazione dell'OEPV, sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2, del D. Lgs. n. 50/2016. Importo a base d'asta nel triennio € 1.800.000,00, importo lavori e progettazione, € 72.786,00 (di cui € 14.004,31 per servizi di ingegneria, al netto della CNPAIA), per un importo complessivo di € 1.872.786,00, oltre oneri per la sicurezza e IVA nella misura di legge. Gara sopra soglia comunitaria. CUI F02268260904202000155 - CUP H81B16000430001.
- 2) Di dare atto che si procederà alla pubblicazione dell'avviso dell'avvenuta rettifica e integrazione della suddetta documentazione, con fissazione dei nuovi termini per la presentazione delle offerte, nelle forme previste dalla legge (GUEE, GURI, quotidiani, MIT), nonché sul profilo internet aziendale e sulla piattaforma telematica SardegnaCAT.
- 3) Di dare atto che dal presente provvedimento non deriva alcun impegno di spesa.
- 4) Di incaricare i Servizi competenti dell'esecuzione del presente provvedimento.

**IL COMMISSARIO STRAORDINARIO F.F.**

**Dott. Antonio Lorenzo Spano**

ALLEGATI SOGGETTI A PUBBLICAZIONE:

*nessuno*

ALLEGATI NON SOGGETTI A PUBBLICAZIONE:

*nessuno*