

Deliberazione 1486 del 17 APR. 2001

Oggetto: Indizione pubblico incanto-procedura aperta per la fornitura triennale di reattivi per diagnostica Laboratori di analisi - Settore Ormonologia..

IL DIRETTORE GENERALE

- acquisita** la nota contenente il parere favorevole del direttore sanitario, che approva il capitolato speciale per la fornitura triennale di quanto in oggetto;
- atteso** che il servizio acquisti ha proceduto alla fase istruttoria, come da nota prot. n° 645 /ABS del 28/03/01, che costituisce parte integrante del presente atto;
- considerato** che devesi affidare la fornitura triennale, mediante l'espletamento di una gara pubblica, con procedura aperta, ai sensi del D.Lgs 358/1992, così come modificato dal D.Lgs 402/1998;
- sentito** il Direttore Amministrativo nonché il Direttore Sanitario

DELIBERA

- autorizzare formalmente l'indizione di un pubblico incanto ai sensi del D.Lgs 358/1992, così come modificato dal D.Lgs 402/1998, per la fornitura triennale di reattivi per diagnostica Laboratori di analisi - Settore Ormonologia, così come indicato nel capitolato speciale allegato.
- confermare, ai sensi della delibera 2103/2000, la formale delega al direttore amministrativo per provvedere alla regolare designazione dei componenti della commissione di gara.
- demandare al **capo servizio acquisti** di provvedere per quanto di competenza, ai sensi delle normative vigenti, ivi compresa la pubblicazione dei bandi e dell'avviso per estratto della gara.
- disporre il pagamento di circa tre milioni, salvo conguaglio (£. 3.000.000 - €. 1.549,38) IVA vigente inclusa, in favore dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato per la pubblicazione del bando sulla G.U.R.I. a mezzo Cassa Economale.
- determinare che il costo di dieci milioni (£. 10.000.000 - €. 5.164,57), correlato alle pubblicazioni dovute, da movimentarsi sulla classe di costo 540100008 del piano dei conti vigente, venga liquidato/pagato dal **capo servizio bilancio/contabilità** con ordinativo bancario tratto sul **tesoriere** aziendale.

DIRAMM/

DIRSAN/

ACQ/AGULLI

ADD/Barbieri



Il Direttore Generale
Simeone

**Azienda unità sanitaria locale
Carbonia**

Si attesta che la deliberazione **1486 / 2001** risulta per dieci giorni affissa all'albo
legale aziendale, a decorrere dal **17 APR. 2001** al **26 APR. 2001**



Il responsabile del procedimento
Carta

[Handwritten signature]

**Il responsabile del servizio
affari generali**

[Handwritten signature]

Al sig. Direttore Amministrativo

OGGETTO: Proposta indizione gara mediante procedura aperta, pubblico incanto, per la fornitura triennale di reattivi per diagnostica Laboratori di analisi - Settore Ormonologia.

Con lettera prot. 9-1/Lab del 23 gennaio 2001 il Responsabile di laboratorio analisi dell'ospedale Sirai di Carbonia ha trasmesso le note tecniche per la predisposizione di un capitolato di gara per la fornitura triennale di reattivi per diagnostica Laboratori di analisi - Settore Ormonologia.

L'Ufficio, sulla base delle indicazioni qualitative e quantitative fornite, ha predisposto la bozza del capitolato, che è stato rivisitato e corretto dal responsabile del Laboratorio dell'ospedale Sirai di Carbonia.

Il capitolato definitivo, debitamente sottoscritto dal citato responsabile, con nota 538/ABS del 16 marzo 2001, è stato trasmesso al Direttore Sanitario per l'approvazione.

La medesima nota è stata restituita in data 20 marzo 2001 con parere favorevole da parte della Direzione Sanitaria.

Per la fornitura di reattivi per diagnostica Laboratori di analisi - Settore Ormonologia, di cui al nuovo capitolato, si presume una spesa annuale di centocinquanta milioni (£. 150.000.000).

Qualora si ritenga che possa essere avviato il procedimento amministrativo, si propone:

- l'indizione del pubblico incanto, ai sensi del D.Lgs 358/1992, così come modificato dal D.Lgs 402/1998, per la fornitura triennale di reattivi per diagnostica Laboratori di analisi - Settore Ormonologia, occorrenti all'Azienda sanitaria.

Distinti saluti.



IL CAPO SERVIZIO ACQUISTI
G. Agulli

ADD/Barbieri

A handwritten signature in blue ink, appearing to be "Barbieri".

SI ESPRIME PARERE FAVOREVOLE
Dott. Giorgio Carlo Steri

20/03/2001

SERVIZIO Acquisti

Prot. N. 538/ABS del 16 MAR. 2001

Carbonia

Al Direttore Sanitario

SEDE

OGGETTO: Trasmissione capitolati speciali per la fornitura di reattivi per diagnostica laboratori di analisi.

Il Servizio Acquisti ha curato e portato a termine la stesura dei capitolati speciali, riguardante la fornitura di:

- 1) Reattivi per diagnostica laboratori di analisi Settore Coagulazione - durata triennale -
- 2) Reattivi per identificazione microbiologica e test di sensibilità agli antibiotici, con strumentazione in service - durata triennale -
- 3) Radioimmunoassay - durata triennale -
- 4) Reattivi per il dosaggio delle droghe d'abuso - durata biennale -
- 5) Reattivi per diagnostica Laboratori di analisi Settore Ormonologia - durata triennale -
- 6) Reattivi e strumentazione per ricerche allergologiche e studio dell'autoimmunità - durata triennale -

Si comunica che gli stessi sono stati redatti sulla base delle indicazioni qualitative e quantitative dei Responsabili dei servizi richiedenti, che li hanno sottoscritti, in ogni pagina, per approvazione.

Se ne trasmette copia, con preghiera di voler esprimere il proprio parere in proposito, indispensabile per dare attuazione alle procedure d'acquisto.

Si rimane in attesa di sollecito riscontro e si porgono distinti saluti.



CAPO SERVIZIO ACQUISTI

G. Agulla

per

ACQ/B. Ricci

**CAPITOLATO SPECIALE DI APPALTO
PER LA FORNITURA DI REATTIVI
PER DIAGNOSTICA LABORATORI DI ANALISI
SETTORE ORMONOLOGIA**

ART. 1 - OGGETTO DELLA FORNITURA E DURATA

Oggetto del presente Capitolato è la fornitura in "Service" di strumentazione e reagenti per i dosaggi ormonali, occorrenti al Laboratorio per un periodo di 3-(tre) anni, decorrenti dalla data indicata nella lettera d'aggiudicazione.

Il contratto potrà essere rescisso su esplicita volontà dell'Azienda, anche senza alcun motivo imputabile alla ditta, in qualsiasi momento prima della naturale scadenza del medesimo, qualora si decidesse l'interruzione dell'attività espletata direttamente dall'Azienda o la soppressione del Servizio, senza che la ditta possa avanzare riserva alcuna o richiesta di indennizzo.

La ditta aggiudicataria ha l'obbligo di continuare la fornitura alle condizioni convenute fino all'aggiudicazione del successivo appalto e ciò non oltre il limite di giorni 90 (novanta) dalla scadenza naturale.

ART. 2 - QUANTITÀ' DI FORNITURA

I quantitativi annui presunti di fornitura sono soggetti a variazione in aumento o diminuzione, nel limite del 20% (art. 11 R.D. 2440/1923), senza che ciò possa comportare alcuna variazione del prezzo.

I quantitativi potranno essere ulteriormente ridotti nel caso di insufficiente disponibilità finanziaria a seguito di manovre di contenimento della spesa operata dallo Stato o dalla Regione Sardegna.

I tipi e i quantitativi elencati nel presente articolo saranno assunti quale base di calcolo per la valutazione delle offerte economiche per l'appalto che si va ad espletare.

LOTTO UNICO

La Ditta deve fornire, mediante "Service", idonea strumentazione completamente automatica, di recente tecnologia e introduzione sul mercato, con stampante e relativi nastri o cartucce, e con gruppo di continuità, i reagenti, i controlli, i calibratori, l'assistenza tecnica "full-risk" e quant'altro necessario all'esecuzione dei seguenti test, dei quali sono indicati i quantitativi annui presunti:

| | | |
|--------------------------|------|------|
| 1. TSH (III generazione) | test | 3000 |
| 2. FT3 | test | 3000 |
| 3. FT4 | test | 3000 |
| 4. TBG | test | 600 |
| 5. HTG | test | 600 |
| 6. TAB - Quantitativo | test | 1200 |
| 7. TPO - Quantitativo | test | 1200 |
| 8. PROGESTERONE | test | 600 |
| 9. ESTRADIOLO | test | 600 |
| 10. LH | test | 600 |
| 11. FSH | test | 600 |
| 12. PROLATTINA | test | 600 |
| 13. TESTOTERONE | test | 600 |
| 14. DHEA-S | test | 400 |
| 15. CORTISOLO | test | 400 |
| 16. ACIDO FOLICO | test | 600 |

| | | |
|--|------|------|
| 17. VITAMINA B 12 | test | 600 |
| 18. Beta 2 MICROGLOBULINA | test | 400 |
| 19. ACTH | test | 400 |
| 20. PTH INTATTO | test | 1400 |
| 21. INSULINA | test | 400 |
| 22. C-PEPTIDE | test | 400 |
| 23. SHBG | test | 200 |
| 24. AFP-HCG-Free E3 (esclusivamente per l'esecuzione del TRI-TEST) | test | 1800 |

(la voce 24 deve intendersi 600 test per ognuno dei tre analiti)

Il numero delle determinazioni richieste dovrà essere inteso, benchè puramente indicativo, come prestazioni, cioè come referti finiti. Perciò, l'offerta dovrà contenere elencati separatamente i quantitativi di reagente necessario all'esecuzione dei test di controllo e delle calibrazioni che dovranno effettuarsi per la corretta esecuzione degli esami elencati. Poiché le calibrazioni potrebbero fallire e i controlli essere ripetuti, l'offerta dovrà tenere conto di tali inconvenienti tecnici e prevedere un congruo quantitativo di reagente onde non dover sofferire a tali evenienze a spese dell'Azienda.

Per quanto riguarda la determinazione del TRI-TEST, l'offerta, oltre ai reagenti e quant'altro necessario per la determinazione materiale dei tre parametri indicati, dovrà comprendere, **senza alcun aggravio di spesa per l'Azienda**, apposito computer e software dedicato allo studio in epoca gestazionale del rischio S. di Down, Trisomia 18 (S. di Edwards) e spina bifida.

- A) **Tutti i reagenti** offerti devono essere preferibilmente pronti all'uso o, quantomeno, ricostituibili automaticamente. Gli stessi devono essere tassativamente compatibili con la strumentazione offerta; la pezzatura, la scadenza e la loro stabilità, anche dopo eventuale ricostituzione, devono essere adeguati alle reali esigenze del laboratorio, in funzione di quelli che sono i carichi di lavoro, e tali da garantire con la fornitura richiesta l'intero anno (12 mesi) e le relative frazioni.
- B) **Calibrazioni:** devono essere previsti un congruo quantitativo di calibratori, sufficienti ad effettuare le calibrazioni che saranno necessarie, secondo i ritmi e l'organizzazione del servizio, tenuto conto che in una certa percentuale di casi le calibrazioni possono fallire e quindi devono essere ripetute. I reattivi ed i controlli (che devono essere almeno due per seduta analitica) non devono essere conteggiati nel numero totale di test richiesti, ma devono essere considerati separatamente e separatamente offerti. Il servizio sarà a disposizione delle ditte partecipanti alla licitazione onde fornire le informazioni necessarie affinché queste siano messe nella condizione di formulare correttamente le offerte.
- C) **Controlli:** i sieri di controllo, a matrice proteica, devono prevedere possibilmente tre livelli (normale, patologico alto e patologico basso). Gli stessi devono risultare testati per **HbsAg, HCV, HIV** e risultare negativi a queste indagini.
- D) **Carta a modulo continuo e nastri (cartucce o altro) per stampante:** in quantità adeguate alle esigenze del laboratorio.
- E) **Informatizzazione:** la ditta in offerta deve dichiarare che, in caso di aggiudicazione, provvederà a proprie spese all'interfacciamento dell'analizzatore con l'eventuale computer gestionale che l'Azienda installerà presso il laboratorio.
- F) **Analizzatore:** deve essere offerto un analizzatore automatico con, obbligatoriamente, le seguenti caratteristiche minime:
- 1) deve essere in grado di eseguire in completa automazione (dall'accettazione del campione alla refertazione)
 - 2) deve essere gestito mediante computer dedicato, fornito di idoneo programma operativo, interfacciabile con eventuale sistema gestionale del laboratorio
 - 3) deve poter eseguire i dosaggi richiesti con almeno una delle seguenti metodologie applicative: **MEIA, Fluorescenza polarizzata, Fluorimetria a tempo ritardato, Chemiluminiscenza convenzionale, Elettrochemiluminiscenza, Chemiluminiscenza amplificata, Chemiluminiscenza potenziata**
 - 4) deve essere in grado di analizzare campioni di plasma, siero, urine
 - 5) deve essere ad accesso random, con caricamento continuo dei campioni, possibilità di inserire eventuali urgenze, e in grado di ospitare in contemporanea almeno 60 campioni

- 6) deve poter alloggiare on-board almeno 15 metodiche attive contemporaneamente
 - 7) deve poter effettuare l'identificazione positiva del campione mediante barre-code
 - 8) il caricamento dei reagenti deve avvenire possibilmente mediante barre-code
 - 9) deve essere in grado, se previsto dalla metodica in uso, di procedere automaticamente a diluizioni del campione in esame
 - 10) la curva di calibrazione tramite curva standard deve essere con più di due punti, mentre in caso di master curva deve essere su due punti
 - 11) lo strumento deve essere in grado di eseguire gli esami sia campionando da tubo primario che da coppette
 - 12) deve essere in grado di effettuare automaticamente le calibrazioni e avere in memoria la curva stabile per almeno 7 giorni (o a lotto di reattivo)
 - 13) deve avere una cadenza analitica di almeno 150 test/ora
 - 14) deve essere disponibile adeguato controllo di qualità interno che consenta la visualizzazione e la conseguente stampa dei grafici
 - 15) il software offerto deve operare in ambiente windows, essere di facile utilizzo, interfacciabile a host computer
 - 16) start in un tempo di circa 5 minuti dall'accensione e procedura di spegnimento senza dover eseguire operazioni di manutenzione o lavaggi
 - 17) possibilità di eseguire le urgenze in tempo reale, senza dover fermare la macchina
 - 18) possibilità di esecuzione di reflex-test a cascata, automaticamente sullo stesso campione
 - 19) possibilità di avere l'inventario dei reagenti sullo strumento
 - 20) l'offerta deve comprendere idoneo gruppo di continuità.
- G) **L'assistenza tecnica** deve prevedere oltre alle normali manutenzioni periodiche, gli interventi straordinari in numero illimitato, i pezzi di ricambio e gli aggiornamenti tecnologici.
- Il lotto sarà aggiudicato come unico, cioè completo di tutti i reagenti, analizzatore, gruppo di continuità, calibratori, controlli, stampanti ed eventuali nastri, carta, consumabili (esclusi i sistemi di prelievo), interfacciamento (a richiesta dell'Azienda), assistenza tecnica e corsi di addestramento per tre operatori del laboratorio.

ART. 3 - CARATTERISTICHE QUALITATIVE

I prodotti offerti e forniti dovranno corrispondere alle caratteristiche tecniche fissate nel precedente art. 2, oltre ad essere conformi alle disposizioni di legge vigenti in materia.

L'Azienda si riserva di accertare la rispondenza ai requisiti previsti nell'arco di mesi 3 (tre) dall'inizio della fornitura mediante dettagliata specifica relazione tecnica da parte del responsabile del servizio di laboratorio per i quali i diversi reattivi sono occorrenti.

In caso di relazione negativa, senza alcuna formalità, l'Azienda revocherà l'affidamento provvisorio procedendo ad affidamento in favore del secondo migliore offerente.

In caso di contestazione il giudizio è rimesso al collegio arbitrale di 3 membri (uno a scelta dell'Azienda, uno a scelta della ditta ed uno concordato fra le parti).

Per quanto sopra in sede di aggiudicazione si procederà ad affidamento provvisorio.

La ditta fornitrice risponde dei danni comunque arrecati alle persone e cose provocati da difetti della fornitura.

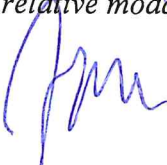

Le Ditte concorrenti dovranno, a loro spese, consentire al personale del laboratorio preposto alla valutazione tecnica dei prodotti e delle apparecchiature offerte, la visione e la prova del materiale in esame, qualora ciò venga ritenuto necessario.

ART. 4 - ATTESTAZIONI ED ALLEGATI

Al fine di riscontrare la corrispondenza dei prodotti offerti alle caratteristiche indicate nel presente capitolato per l'ammissione alla gara le ditte concorrenti devono, inoltre, produrre quanto di seguito indicato, **tutto in lingua italiana, pena l'esclusione:**

- 1) **Un prospetto per ciascun reattivo offerto, contenente i seguenti dati:**
 - nome del reattivo
 - tipo del reattivo (liquido, liofilizzato, lastrine, ecc.) e se pronto all'uso
 - principio del metodo di dosaggio utilizzato

- *stabilità del reattivo a bordo dello strumento, eventualmente prima e dopo ricostituzione*
 - *durata della calibrazione*
 - *linearità*
 - *su quale materiale il reattivo è utilizzabile per l'analisi (specificare se siero, plasma, sangue intero, o altro materiale biologico)*
 - *confezionamento del Kit (indicare, se liquido, gli ml e la relativa pezzatura)*
 - *numero di determinazioni teoricamente eseguibili per ciascuna confezione*
 - *numero reale di test eseguibili per ciascuna confezione (tale calcolo deve tenere conto di: volume morto, delle calibrazioni e dei controlli necessari per ogni seduta)*
 - *numero di confezioni di prodotto offerte per coprire il fabbisogno del laboratorio per l'intera fornitura, escludendo i quantitativi necessari per le calibrazioni*
 - *numero delle confezioni necessarie per l'esecuzione delle calibrazioni.*
- 2) **La scheda tecnica, debitamente firmata e timbrata, di ciascun reagente, contenente le informazioni relative a:**
- *metodica applicativa sull'analizzatore offerto*
 - *principio su cui è basato l'esame*
 - *procedure di preparazione dei reagenti (se prevista)*
 - *linearità della reazione*
 - *condizioni interferenti sull'esame (ittero, emolisi, farmaci ecc.)*
 - *tipo di campione su cui il kit può essere utilizzato (siero, plasma, urine, CSF, altro);*
- 3) **La scheda di sicurezza di ciascun reagente, redatta a norma di legge, contenente tutte le informazioni necessarie a prevenire rischi per il personale e un corretto smaltimento dei residui di lavorazione, e cioè:**
- *denominazione della sostanza, nonché la sua formulazione*
 - *caratteristiche di pericolosità proprie della sostanza in questione (infiammabile, caustica, esplosiva ecc.)*
 - *principali caratteristiche tossicologiche*
 - *possibili vie di contatto e contaminazione*
 - *misure precauzionali da adottarsi tassativamente durante la manipolazione delle sostanze di cui sopra*
 - *concentrazione massima nei rifiuti in modo che questi non siano obbligatoriamente classificabili tra quelli tossici e nocivi*
 - *misure di primo soccorso da adottare in caso di contatto accidentale con queste sostanze.*
- 4) **Dichiarazione, in carta semplice, debitamente sottoscritta dalla quale risulti:**
- ◆ *se la Ditta è produttrice del prodotto offerto, ovvero indicare il produttore;*
 - ◆ *il nome e indirizzo del deposito a cui inviare gli ordini e la ragione sociale di chi emette la fattura.*
- 5) **Depliant, scheda tecnica e manuale operativo dell'apparecchio offerto ai sensi degli articoli 2 e 5, da cui si possano dedurre le caratteristiche tecnico-costruttive e funzionali, ivi comprese le dimensioni. Dal depliant o dalla scheda tecnica deve risultare la rispondenza della strumentazione offerta alle norme comunitarie e nazionali vigenti, il possesso del marchio CE e la conformità alle norme di sicurezza.**
- 6) **Dichiarazione, in carta semplice, attestante il tipo di computer da utilizzare per il TRI-TEST e che il software è dedicato allo studio in epoca gestionale del rischio S. di Down, Trisomia 18 (S.di Edwards) e spina bifida.**
- 7) **Elenco di eventuali laboratori ove sono installate e funzionanti le apparecchiature offerte.**
- 8) **Catalogo originale dei prodotti offerti.**
- 9) **Listino prezzi Ufficiale della ditta fabbricante o importatore nazionale. Il listino prodotto deve essere timbrato e firmato. Il listino può sostituire il catalogo nella eventualità che riporti la descrizione del prodotto.**
- 10) **Copia dell'offerta economica, in carta semplice, senza l'indicazione dei prezzi.**
- 11) **Dichiarazione, in carta semplice, con la quale la Ditta assicura, a proprie spese, i corsi di addestramento per almeno tre persone del laboratorio, indicando tutte le relative modalità.**

12) **Dichiarazione , in carta semplice, con la quale la Ditta assicura, a proprie spese, la visione e/o la prova di reagenti e macchine offerte.**

13) **Dichiarazione, in carta semplice, riguardante l'assistenza tecnica, in cui sia specificato:**

- sede operativa in cui è ubicata l'agenzia che fornisce l'assistenza tecnica
- numero di interventi ordinari programmati per 12 mesi
- tempo di intervento dalla chiamata
- possibilità di avere il supporto tecnico telefonicamente mediante numero verde
- possibilità di usufruire del servizio di assistenza tecnica nei giorni prefestivi.

14) **Dichiarazione in carta semplice, non autenticata, comprovante l'avvenuto adempimento, all'interno della propria azienda, degli obblighi di sicurezza previsti dalla vigente normativa.**

15) **Cauzione provvisoria pari a £. 1.000.000 (un milione).**

Carenza della documentazione di cui sopra, se ritenuta motivatamente sostanziali dalla Commissione, può costituire motivo di esclusione insindacabile.

La ditta verrà ammessa alle successive fasi del procedimento di gara solo se presenta esaustiva documentazione.

La ditta potrà presentare eventuali certificazioni di qualità rilasciate da Organismi accreditati ai sensi UNI EN 45000 e successive modificazioni, che saranno oggetto di valutazione nell'attribuzione del punteggio di qualità.

Le schede e le dichiarazioni richieste nel presente articolo devono essere inserite nel plico contenente la restante documentazione elencata nell'art. 4 del Capitolato Generale e non nel plico più piccolo che deve contenere solamente l'offerta economica.

ART. 5 - CONDIZIONI DI OFFERTA

La ditta deve proporre, in offerta, la dotazione di apparecchiature in grado di fornire una refertazione completa, per l'utilizzo dei reattivi oggetto di appalto, secondo le esigenze individuate nel precedente art. 2.

L'apparecchiatura si intende fornita in uso gratuito in ottemperanza alle norme vigenti con garanzia totale (assicurativa) sino alla scadenza del contratto. L'apparecchio si intende fornito funzionante, chiavi in mano.

La ditta, per gli apparecchi proposti deve assicurare, senza ulteriori oneri per l'Azienda, la manutenzione ordinaria e straordinaria e comunque garantire la continuità delle analisi. Il ripristino della funzionalità dovrà essere effettuato entro 24 ore dalla chiamata, festivi esclusi.

Se la mancata osservanza della prescrizione del cpv. precedente comporta l'inutilizzo del reagente e la sospensione degli esami, ovvero l'acquisto su piazza, la ditta è soggetta alle penalità (oltre che la non liquidità del prodotto fornito) pari al 100% del valore della fornitura oltre che gli addebiti per eventuale fermo delle apparecchiature, come di ogni e qualunque onere per la ricerca e l'acquisto su piazza, fatti salvi i danni in capo all'Azienda.

La ditta deve inoltre assicurare, senza ulteriori oneri per l'Azienda, tutti i ricambi e materiali d'uso e consumo (nessuno escluso) occorrenti per l'utilizzo dei reagenti oggetto d'acquisto.

Resta inteso che l'Azienda corrisponderà il solo prezzo dei reagenti effettivamente forniti, così come elencati nel precedente art. 2.

Resta peraltro stabilito che il fermo derivante da guasti di uno degli apparecchi forniti per l'utilizzazione del materiale in appalto può determinare la contestuale riduzione della fornitura proporzionale al numero dei giorni di fermo, senza che per tale riduzione la Ditta possa avanzare alcuna pretesa di risarcimento o rimborso atteso che la riduzione discende da fermo delle macchine stesse.

La mancata presentazione dell'apparecchiatura, invalida l'offerta.

ART. 6 - DETERMINAZIONE DEL PREZZO E OFFERTA ECONOMICA

L'offerta deve contenere:

a) **i prezzi unitari espressi in cifre e in lettere, praticati per tutta la durata della fornitura, per merce franca di trasporto ed imballo, scaricata nei depositi delle Farmacie dell'Azienda.**

b) **la percentuale di sconto sui prezzi di listino.**

Tali prezzi devono essere riferiti per cadauna unità di misura (ed anche a determinazione e/o ml.

precisando le determinazioni e/o ml ottenibili o contenuti in ciascuna confezione) così come indicato nell'art. 2.

Ai sensi della Legge 7 novembre 2000, n° 327, art. 1, comma 3, la ditta deve specificamente indicare i costi relativi alla sicurezza rispetto all'entità della fornitura.

Ogni lotto è inscindibile.

Il prezzo unitario può essere indicato in lire o in euro, a scelta del concorrente.

Si fa presente che :

- a) l'opzione della denominazione in euro espressa dall'offerente è irrevocabile ed è utilizzata in tutte le comunicazioni successive tra l'Azienda e l'offerente;
- b) l'opzione espressa in lire dall'offerente può essere successivamente ed irrevocabilmente mutata in euro

Nella fase di comparazione dei prezzi saranno convertiti gli importi dall'euro alla lira ai fini dell'esame interno delle offerte e quindi dell'aggiudicazione secondo le norme dettate dal D.P.R. del 21 gennaio 1999, n. 22.

Nell'offerta devono essere indicati anche tutti i ricambi e materiali d'uso e consumo (nessuno escluso) occorrenti per l'utilizzo dei reagenti oggetto d'acquisto, non compresi nel kit, ma necessari per la corretta esecuzione delle analisi, specificando le relative quantità.

Il prezzo di aggiudicazione, per ciascun prodotto, resterà fisso ed invariabile per tutto il periodo della fornitura.

ART. 7 - AGGIUDICAZIONE DELLA FORNITURA

La fornitura è aggiudicata a favore della Ditta che presenta l'offerta economicamente più vantaggiosa (art. 16 punto 1b D.L. 358/92 e art. 19 punto 1b D.Lgs. 402/98), attribuendo i seguenti punteggi:

A) Prezzo: punti 50/100;

B) Qualità: punti 50/100.

A) **Prezzo:** al prezzo migliore (più basso) vengono assegnati punti 50
ai prezzi superiori sarà assegnato un punteggio contenuto tra 0 e 50
in modo proporzionale alla differenza di prezzo, come segue:

$$\text{Punti di Y (prezzo da assumere a paragone)} = \frac{X(\text{prezzo più basso}) \times 50}{Y(\text{prezzo superiore})}$$

B) **Qualità:** per la qualità, sulla base dello specifico utilizzo di ciascun reagente, l'attribuzione dei 50 punti sarà effettuata sulla valutazione dei seguenti parametri:

- ◆ 1) qualità, manualità e facilità d'uso dell'apparecchio fino a punti 16
(qualora la Ditta non raggiunga il punteggio minimo corrispondente ai 9/16 del massimo punteggio, non sarà ammessa alla gara);
- ◆ 2) compatibilità con l'organizzazione del Laboratorio fino a punti 18
(qualora la Ditta non raggiunga il punteggio minimo corrispondente ai 10/18 del massimo punteggio, non sarà ammessa alla gara);
- ◆ 3) qualità e valore tecnico dei reagenti fino a punti 16
(qualora la Ditta non raggiunga il punteggio minimo corrispondente ai 9/16 del massimo punteggio, non sarà ammessa alla gara).

Il giudizio di idoneità e l'attribuzione dei punteggi di qualità saranno espressi da un'apposita Commissione tecnica.

L'aggiudicazione sarà proposta in favore della Ditta che più si avvicina al punteggio massimo di 100/100.

Il giudizio di idoneità e l'attribuzione del punteggio di qualità precederà l'apertura e la lettura dell'offerta economica:

- la Commissione, infatti, procede in seduta pubblica all'esame della documentazione ed all'ammissione delle Ditte alla successiva fase della gara; saranno, pertanto, ammessi alle successive fasi del procedimento di gara solo i Lotti che, a giudizio della Commissione, presentino esaustiva documentazione;
- la Commissione procederà poi, in seduta privata, all'esame e alla valutazione tecnica delle schede tecniche e della documentazione presentata dai concorrenti;

- in seduta pubblica, avverrà l'apertura delle offerte economiche previa lettura del verbale della seduta privata.

L'offerta non dovrà essere in alcun modo condizionata.

In deroga a quanto previsto all'art. 12 del "Capitolato Generale per la fornitura di beni e servizi", si potrà procedere ad aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, previa valutazione della congruità del prezzo.

L'Azienda, inoltre, potrà non procedere all'aggiudicazione di quei lotti, per i quali si accerti che le offerte pervenute propongono prezzi ritenuti non congrui.

Nell'ipotesi di offerte uguali si procederà:

- richiedendo ai concorrenti, qualora siano presenti alla seduta di aggiudicazione muniti di procura, un miglioramento dell'offerta;
- richiedendo uno sconto per iscritto nel caso in cui uno solo o nessuno dei concorrenti interessati sia presente alla gara.

ART. 8 - STIPULA DEL CONTRATTO

L'Azienda procederà alla stipula del contratto con la/e ditta/e aggiudicataria/e, in regolare bollo, da registrarsi presso l'Ufficio del Registro di Iglesias.

Fanno carico al fornitore tutte le spese di contratto e consequenziali, quali le spese di bollo, scritturazione, copia e registrazione presso il citato Ufficio del Registro di Iglesias, secondo le tariffe di legge, nonché, ove sia fatto ricorso al notaio, le spese notarili.

Fanno altresì carico all'aggiudicatario tutte le tasse ed imposte, oneri sociali, assicurativi ed assistenziali, presenti e future, nonché le spese comunque connesse alla fornitura, perizie, ovvero le spese connesse alle procedure in caso di soccombenza della ditta.

ART. 9 - CONSEGNA

La merce deve essere consegnata, in base alle disposizioni di volta in volta impartite dai Servizi di Farmacia dell'Azienda.

Ogni consegna deve, quindi, essere preventivamente concordata con i suddetti Servizi, con esclusione di consegna in blocco.

La merce di volta in volta ordinata deve essere consegnata entro il termine di gg. 5 (cinque) dalla data di ricevimento dell'ordine.

Qualora ciò non sia possibile, il fornitore deve provvedere alla consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata, in modo che, tale acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata sia sufficiente a coprire il fabbisogno di un mese fino alla consegna del saldo.

Sarà rifiutato, pertanto la ditta dovrà curarne il ritiro e l'immediata sostituzione, il prodotto, soggetto a scadenza, con validità inferiore ai 3/4 della validità massima ed il prodotto eventualmente rotto o deteriorato durante il trasporto.

Le consegne devono essere effettuate dal lunedì al venerdì dalle ore 08.00 sino alle ore 13,00.

ART. 10 - MODALITÀ' DI FATTURAZIONE

I quantitativi di merce ammessi al pagamento sono quelli accertati dai Servizi di Farmacia dell'Azienda, in seguito al controllo delle singole consegne.

La fatturazione della merce deve avvenire, a norma di legge, con esplicito riferimento alle bolle di consegna.

Il pagamento delle forniture avverrà nelle modalità stabilite all'art. 38 del Capitolato Generale per la fornitura di Beni e Servizi, e cioè:

"L'importo dei beni forniti, se non saranno intervenute contestazioni, viene pagato tramite la tesoreria dell'Azienda (attualmente: Banca di Sassari - Carbonia) entro 90 (novanta) giorni dalla data di effettiva ricezione della fattura o di altro titolo equipollente, al protocollo fatture dell'USL (tale termine si intende operante solo nel caso che la fattura segue o sia contemporanea alla fornitura).

Nell'eventualità che l'effettiva fornitura sia successiva alla notifica della fattura, i 90 (novanta) giorni decorreranno dalla data di consegna delle merci nel magazzino e non dalla ricezione della fattura".

ART. 11 - CONTROLLI QUALI-QUANTITATIVI

Il controllo quantitativo viene effettuato dai Servizi di Farmacia dell'Azienda. La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero di colli inviati.

La quantità è esclusivamente quella accertata presso il magazzino di Farmacia e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore.

Agli effetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera la ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzo del prodotto.

In caso di provvedimenti di sequestro o di altre disposizioni Regionali o Ministeriali tendenti alla sospensione dell'utilizzo di particolari lotti, la ditta deve sostituire il prodotto non utilizzabile entro cinque giorni. In caso contrario l'Azienda ha la facoltà di approvvigionarsi presso altra Ditta e la maggiore spesa sostenuta sarà a carico della ditta inadempiente. --

ART. 12 - CONTESTAZIONI E CONTROVERSIE

In caso di mancata rispondenza dei prodotti ai requisiti richiesti, l'Azienda li respinge al fornitore, che deve sostituirli entro cinque giorni.

Mancando o ritardando il fornitore ad uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda può procedere a norma del Capitolato Generale.

Non si fa luogo al pagamento delle fatture, finché la ditta fornitrice non provvede al versamento dell'importo relativo alle maggiori spese sostenute ed alle penali notificate, conseguenti alle inadempienze contrattuali.

ART. 13 - NORME DI RINVIO

L'appalto s'intende regolato dal Capitolato Generale, per quanto non modificato dal presente, e dalle norme specifiche in materia di prevenzione e sicurezza sugli ambienti di lavoro, anche se non espressamente richiamate, nonché da disposizioni specifiche che potranno essere emanate nel corso contrattuale.

Sono valide, in quanto applicabili, le norme del codice civile e tutte le specifiche disposizioni comunitarie, nazionali e regionali vigenti, anche se non espressamente qui richiamate.

Ormonologia e varie.doc 09/03/01 BARRIERI

