

Deliberazione 1489

del 17 APR. 2001

Oggetto: Indizione pubblico incanto-procedura aperta per la fornitura triennale in service di reagenti e strumentazione per ricerche allergologiche e studio dell'autoimmunità.

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° 642 /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 in service di reagenti e strumentazione per ricerche allergologiche e studio dell'autoimmunità, 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

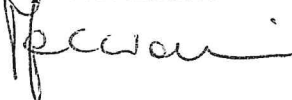
**Azienda unità sanitaria locale
Carbonia**

Si attesta che la deliberazione **1489 / 2001** risulta per dieci giorni affissa all'albo

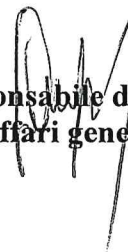
legale aziendale, a decorrere dal **17 APR. 2001** al **26 APR. 2001**

Il responsabile del procedimento

Carta



**Il responsabile del servizio
affari generali**



Al sig. Direttore Amministrativo

OGGETTO: Proposta indizione gara mediante procedura aperta, pubblico incanto, per la fornitura triennale in service di reagenti e strumentazione per ricerche allergologiche e studio dell'autoimmunità.

Con la nota 949/ABS del 26 settembre 2000, è stato trasmesso al Responsabile di laboratorio analisi dell'ospedale Sirai di Carbonia, copia del vecchio Capitolato speciale, con preghiera di proposte alternative e/o aggiornamenti entro il 30 novembre 2000.

Il Direttore del Dipartimento di patologia clinica con nota 424/2000 chiedeva, per motivi di carattere organizzativo, di dilazionare il termine suddetto.

Con nota 1377/2000, l'Ufficio scrivente notificava al citato Direttore che il termine ultimo per l'aggiornamento dei capitolati non poteva essere protratto oltre il 31 dicembre 2000, onde espletare la gara entro i termini previsti dalla normativa vigente.

L'Ufficio, ottenuta la risposta da parte dell'interlocutore nel mese di febbraio, ha predisposto la bozza del nuovo capitolato, integrato con la parte concernente l'approvvigionamento di reagenti per lo studio delle malattie autoimmunitarie.

Il capitolato definitivo, debitamente sottoscritto dal responsabile del Laboratorio dell'ospedale Sirai di Carbonia, 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 in service di reagenti e strumentazione per ricerche allergologiche e studio dell'autoimmunità, di cui al nuovo capitolato, si presume una spesa annuale di centoquaranta milioni (£. 140.000.000).

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 in service di reagenti e strumentazione per ricerche allergologiche e studio dell'autoimmunità, occorrenti all'Azienda sanitaria.

Distinti saluti.

IL CAPO SERVIZIO ACQUISTI
G. Agulli



ADD/Barbieri

SI ESPRIME PARERE FAVOREVOLE
Dott. Giorgio Carlo Steri

[Handwritten signature]
20/03/2001

SERVIZIO Acquisti

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

Carbonia

Al Direttore Sanitario

S E D E

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) Radioimmunodiagnostici - 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.



IL CAPO SERVIZIO ACQUISTI

[Handwritten signature]
G. Aguilera

[Handwritten signature]

ACQ/B...
[Handwritten signature]

**CAPITOLATO SPECIALE DI APPALTO PER LA FORNITURA IN SERVICE
DI REAGENTI E STRUMENTAZIONE PER
RICERCHE ALLERGOLOGICHE E STUDIO DELL'AUTOIMMUNITA'**

ART. 1 - OGGETTO DELLA FORNITURA E DURATA

Oggetto del presente Capitolato è la fornitura in "Service" di strumentazione e reagenti per lo studio delle malattie allergiche e delle malattie autoimmunitarie, occorrenti al Laboratorio per un periodo di 3 (tre) anni, decorrenti dalla data indicata nella lettera d'aggiudicazione.

Il contratto, però, 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 1

La Ditta deve fornire, mediante "Service", idonea strumentazione completamente automatica, di recente tecnologia e introduzione sul mercato, con Pc completo di programma idoneo all'esecuzione dei test e alla loro refertazione, con stampante e relativi nastri o cartucce e carta a modulo continuo, i reagenti, i controlli, i calibratori, l'assistenza tecnica "full-risk" e quant'altro necessario all'esecuzione dei test di seguito elencati, da eseguirsi con metodologia in fase solida o in chemiluminescenza.

Il fabbisogno annuo presunto di **IgE** specifiche è di **6000** test.

Al fine di consentire di evadere le richieste, deve essere possibile scegliere, tra le diverse IgE specifiche indicate di seguito:

ACARI

- 1) Dermatophagoides Pteronyssinus
- 2) Dermatophagoides Farinae

ALBERI

- 1) Ginepro Sabina
- 2) Olivo
- 3) Eucalipto
- 4) Cipresso Mediterraneo



ALIMENTI

- 1) *Albume*
- 2) *Latte*
- 3) *Granoturco*
- 4) *Grano*
- 5) *Pesce*
- 6) *Avena*
- 7) *Segale*
- 8) *Riso*
- 9) *Piselli*
- 10) *Arachidi*
- 11) *Nocciole*
- 12) *Mandorle*
- 13) *Semi di Soia*
- 14) *Gamberi*
- 15) *Pomodori*
- 16) *Formaggio Dolce*
- 17) *Formaggio Fermentato*
- 18) *Carote*
- 19) *Arance*
- 20) *Mitili*
- 21) *Fragole*
- 22) *Mela*
- 23) *Tuorlo*
- 24) *Alfa Lattoglobulina*
- 25) *Beta Lattoglobulina*
- 26) *Caseina*
- 27) *Glutine*
- 28) *Aragosta*
- 29) *Noci*
- 30) *Pesca*

EPITELI

- 1) *Gatto*
- 2) *Cavallo*
- 3) *Mucca*
- 4) *Forfora di cane*
- 5) *Piume d'oca*
- 6) *Capra*
- 7) *Pecora*
- 8) *Forfora di gatto*
- 9) *Coniglio*
- 10) *Lana di pecora*

ERBE VARIE

- 1) *Ambrosia Elatior*
- 2) *Assenzio Selvatico*
- 3) *Margherita dei Prati*
- 4) *Parietaria Officinalis*
- 5) *Parietaria Giudaica*
- 6) *Ortica*
- 7) *Lanciuola*



GRAMINACEE

- 1) Erba Mazzolina
- 2) Coda di topo
- 3) Gramigna (*Poa pretensis*)
- 4) Bambagiona
- 5) Grano
- 6) *Paspalum Notatum*
- 7) Paleo dei prati
- 8) Segale

INSETTI

- 1) *Apis mellifera*
- 2) *Vespula Species*
- 3) Zanzara

MUFFE - LIEVITI

- 1) *Penicillium notatum*
- 2) *Cladosporium herbarium*
- 3) *Aspergillus fumigatus*
- 4) *Mucor racemosus*
- 5) *Candida albicans*
- 6) *Alternaria alternata*

POLVERI DI CASA

- 1) Polvere di Casa

FARMACI

- 1) Amoxicillina
- 2) Cefalosporina
- 3) Ampicillina

A) Allergeni:

sarà facoltà del Laboratorio Analisi specificare in sede d'ordine le diverse quantità per tipo di allergene.

La Ditta, inoltre, deve presentare catalogo aperto per eventuali allergeni non menzionati nell'elenco, precisando in offerta la percentuale di sconto praticata sui prezzi di listino, valida per tutti gli allergeni commercializzati.

B) Strumentazione:

deve avere le seguenti caratteristiche minime, fatta eccezione la possibilità di diluizione del campione:

1. strumento automatico, completo di software gestionale
2. deve essere in grado di campionare da tubo primario
3. deve essere di dimensioni ridotte
4. il sistema di campionamento deve essere costituito da siringhe di precisione
5. deve essere costruito in modo da evitare il carry-over campione-campione
6. deve tenere in memoria le curve di calibrazione (ottenute per gruppi omogenei di allergeni) per un congruo periodo di tempo, in modo da eliminare la necessità di esecuzione di una calibrazione per ogni seduta analitica
7. devono essere possibili curve di calibrazione specifiche per le diverse famiglie di allergeni
8. possibilità di esecuzione anche di un singolo test alla volta senza dover eseguire necessariamente una routine
9. possibilità di esecuzione di differenti **IgE specifiche** simultaneamente
10. possibilità di alloggiare a bordo almeno 30 campioni contemporaneamente
11. possibilità di avere in linea almeno 70 differenti allergeni contemporaneamente
12. possibilità di interfacciamento con eventuale computer gestionale del laboratorio
13. eventuale possibilità di diluizione automatica dei campioni
14. stampa automatica dei risultati e contemporanea visualizzazione su monitor



15. archivio pazienti adeguato
 16. controllo di qualità
 17. marchio CE
 18. lettore di codice a barre.
- C) **L'assistenza tecnica** deve prevedere oltre alle normali manutenzioni periodiche, gli interventi straordinari in numero illimitato, i pezzi di ricambio e gli aggiornamenti tecnologici.

LOTTO 2

La Ditta deve fornire i reagenti e le quantità annue presunte sottoelencate, occorrenti per lo studio delle malattie autoimmunitarie

GRUPPO A

Test con metodica "immunoenzimatica"

- 1) **ENA Profile**, che consenta idoneo studio del LES, della S. di Sjogren, della sclerosi sistemica progressiva, di dermatomiosite e polimiosite. Il test possibilmente deve essere leggibile direttamente, in caso contrario deve essere fornito con idoneo lettore, deve essere costruito in modo tale da potersi separare in singoli strip; inoltre, deve consentire di testare in un solo tempo e su pozzetto dedicato i seguenti parametri:
ribosomal P-proteins, nRNP/Sm, Sm, SS-A, SS-B, Scl-70, Jo-I, Centromero
il fabbisogno annuo presunto è di **300 test**
- 2) **ANA Profile**, utile studio del LES, della S. di Sjogren, della sclerosi sistemica progressiva, di dermatomiosite. Polimiosite, S. di Sharp, cirrosi biliare primitiva (PBC). Il test possibilmente deve essere leggibile direttamente, in caso contrario deve essere fornito con idoneo lettore, deve essere costruito in modo tale che la micropiastra si possa separare in singoli strip; inoltre, i vari pozzetti, ognuno specificamente per un parametro, devono essere testabili in contemporanea per: ss DNA, ds DNA, istoni, nRNP/Sm, Sm, SS-A, SS-B, Scl-70, Jo-I, Centromero, AMA-M2
il fabbisogno annuo presunto è di **100 test**
- 3) **Anti-Cardiolipina screening (IgG-IgA-IgM)**, idoneo a testare in un singolo pozzetto gli anticorpi IgG, IgA e IgM rivolti contro l'antigene cardiolipinico.
Il kit deve essere possibilmente adatto alla lettura diretta.
il fabbisogno annuo presunto è di **200 test**

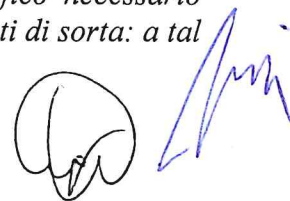
GRUPPO B

Test con metodica "immunofluorescenza indiretta" (IFA)

- 1) **Ds-DNA**: il kit su vetrino deve utilizzare come substrato **Crithidia luciliae**:
il fabbisogno annuo presunto è di **300 test**.
- 2) **ANA**: test di screening per lo studio delle malattie reumatiche, eseguibile mediante kit con **cellule HEP-2**:
il fabbisogno annuo presunto è di **600 test**.
- 3) **AMA-M2 (anticorpi antimitocondrio-M2)**: test di screening per lo studio della cirrosi biliare primitiva (PBC) mediante determinazione di anticorpi antimitocondrio degli epatociti, che includa il sottotipo M2:
il fabbisogno annuo presunto è di **100 test**.
- 4) **Anticorpi anti LKM-1**: test idoneo allo studio delle epatiti autoimmuni (tipo II):
il fabbisogno annuo presunto è di **100 test**.
- 5) **ASMA (anticorpi antimuscolo liscio)**: per la determinazione degli anticorpi antimuscolo liscio:
il fabbisogno annuo presunto è di **100 test**.
- 6) **C-ANCA e P-ANCA**: per la determinazione in un unico vetrino degli anticorpi contro il citoplasma dei granulociti:
il fabbisogno annuo presunto è di **100 test**.

tutti i reagenti offerti devono avere una pezzatura ridotta e una scadenza adeguata, talchè non si determinino sprechi o ne risulti condizionata l'organizzazione del lavoro del laboratorio.

La ditta aggiudicataria del presente lotto deve fornire il supporto tecnico scientifico necessario affinché gli utilizzatori del kit possano eseguire le sedute analitiche senza inconvenienti di sorta: a tal



fine sarà obbligatorio addestrare il personale del laboratorio (almeno due operatori) mediante corso specifico.

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) **Scheda tecnica, debitamente firmata e timbrata, per ciascun reattivo offerto per il Lotto 1, contenente i seguenti dati:**

1. nome del reattivo
2. ditta produttrice
3. numero di determinazioni per confezione
4. tempi di incubazione
5. temperature di incubazione e volumi
6. principio del metodo di determinazione
7. eventuali interferenti sulla metodica
8. necessità di pretrattamento del campione
9. numero di calibratori
10. campione su cui è applicabile la metodica (siero, plasma, ecc.)
11. sensibilità del test
12. specificità del test
13. se pronto all'uso
14. stabilità dei reagenti on-board

2) **Scheda tecnica e metodologica, debitamente firmata e timbrata, di ciascun reagente offerto per il Lotto 2 (Gruppo A e Gruppo B), contenente le informazioni necessarie per valutare la rispondenza a quanto richiesto, nonché le qualità proprie del prodotto offerto.**

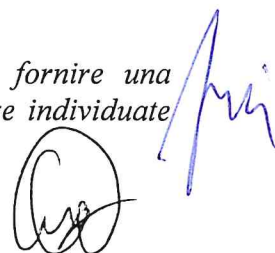
3) **La scheda di sicurezza di ciascun reagente offerto per il Lotto 1, redatta a norma di legge, contenente tutte le informazioni necessarie a prevenire rischi per il personale e un corretto smaltimento dei residui di lavorazione, e cioè:**

- 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
- misure di primo soccorso da adottare in caso di incidentale contaminazione.

- 4) **La scheda di sicurezza di ciascun reagente offerto per il Lotto 2 (Gruppo A e Gruppo B), redatta a norma di legge, contenente le seguenti informazioni:**
- nome della sostanza
 - natura della sostanza (infiammabile, caustica, esplosiva ecc.)
 - possibili vie di contaminazione accidentale
 - misure di primo soccorso da adottare in caso di contaminazione
 - modalità di smaltimento dei reflui di lavorazione.
- 5) **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.
- 6) **Depliant, scheda tecnica e manuale operativo dell'apparecchio offerto, per il Lotto 1, ed eventualmente per il lettore offerto per il lotto 2 (Gruppo A), ai sensi degli articoli 2 e 5, da cui si possano dedurre le caratteristiche tecnico-costruttive e funzionali, ivi comprese le dimensioni, riportate nel precedente art. 2. 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.**
- 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 il personale 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 per il Lotto 1 ed eventualmente per il lettore offerto per il lotto 2 (Gruppo A), 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, sabato compreso,
 - possibilità di avere l'aggiornamento tecnologico continuo.
- 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.

Inoltre, nell'offerta relativa al lotto 1 la Ditta deve dichiarare che, in caso di aggiudicazione, garantirà il pannello indicato all'art. 2, precisando che la percentuale di sconto praticata sui prezzi di listino, è valida anche per gli allergeni commercializzati non elencati nel presente capitolato.

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:

I) per il Lotto 1

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).

II) per il Lotto 2

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:

- ◆ qualità e valore tecnico dei reagenti fino a punti 50
(qualora la Ditta non raggiunga il punteggio minimo corrispondente ai 36/50 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 delle Ditte che più si avvicinano 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.

Si può prescindere dalla registrazione del contratto qualora la ditta si aggiudichi forniture per importi inferiori a venti milioni di lire (€ 20.000.000), I.V.A. vigente inclusa.

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.

Allergologia 2001.doc 09/03/01