

Direzione Generale

E.O. Ospedali Galliera Genova – Cod. IPA: eoog_ge – Cod. AOO: eoog

Oggetto: Esito della procedura, ai sensi dell'art. 36 del d.lgs. n. 50/2016, finalizzata all'affidamento annuale in esclusiva alla Ditta Lagitre S.r.l. di reagenti utilizzati nella filiera produttiva per la tipizzazione HLA attraverso SSO, da utilizzarsi presso la S.C. Laboratorio di Istocompatibilità, espletata tramite il portale Me.P.A. - **CIG 8316390621**

Dipartimento:	Giuridico-Economico
S.C. proponente:	S.C. Approvvigionamento e gestione risorse
Dirigente responsabile:	Dott.ssa Maria Laura Zizzo
Responsabile del procedimento:	Dott.ssa Maria Laura Zizzo
Estensore del documento:	Gianluca Olmo (154)
Telefono:	010 5632319
Email:	gianluca.olmo@galliera.it
Modalità di Pubblicazione:	Integrale
Uffici interessati:	S.C. Bilancio e Contabilità Direzione Sanitaria S.C. Farmacia S.C. Laboratorio di Istocompatibilità DEC – Dott.ssa Barbara Murgia
La riproduzione su supporto cartaceo del presente documento costituisce copia del documento firmato digitalmente, conservato nei sistemi informativi dell'E.O. Ospedali Galliera di Genova ai sensi della normativa vigente	

IL DIRETTORE GENERALE

Richiamati:

- il provvedimento n. 654 del 06.09.2017 e s.m.i. avente ad oggetto “Approvazione delle nuove disposizioni per l'acquisizione di beni e servizi di importo inferiore alla soglia comunitaria, ai sensi e per gli effetti degli artt.36 del D.lgs.18/4/2016, n.50. Codice dei contratti pubblici”;
- gli artt. 29 e 36 del D.Lgs. n. 50/2016, nonché delle Linee Guida ANAC n° 4, di attuazione del citato d.lgs. n. 50, recanti “*Procedure per l'affidamento dei contratti pubblici di importo inferiore alle somme di rilevanza comunitaria, indagini di mercato e formazione e gestione degli elenchi di operatori economici*” n. 1097 del 26 ottobre 2016 approvate dal Consiglio dell’Autorità con delibera n. 1097 del 26 ottobre 2016 (ed aggiornate al d.lgs. 19 aprile 2017, n. 56 con delibera del Consiglio n. 206 del 1 marzo 2018 e, da ultimo, al d.l. 18 aprile 2019, n. 32, con delibera del Consiglio n. 636 del 10 luglio 2019);
- l’art. 32 comma 2 D.lgs. 50/2016 che dispone, per la fase di avvio delle procedure di affidamento dei contratti pubblici, l’adozione da parte delle stazioni appaltanti di una determina a contrarre od atto equivalente in conformità ai propri ordinamenti;

dato atto che la fornitura in questione non rientra nell'elenco di cui al DPCM emanato in data 11.07.2018 e pubblicato sulla G.U. del 16.08.2018;

vista la nota prot. CI/1614/CU del 09.04.2020 con la quale la S.C. Laboratorio di Istocompatibilità ha chiesto l’acquisizione in esclusiva dalla Ditta Lagitre S.r.l. di reagenti utilizzati nella filiera produttiva per la tipizzazione HLA attraverso SSO, in quanto i prodotti offerti dalla Ditta Lagitre S.r.l. presentano le seguenti caratteristiche:

- le “specialty probes” possiedono la caratteristica unica nel panorama commerciale di riconoscere anche 7 diversi polimorfismi “in cis” che eliminano ulteriori ambiguità rendendo superflue ulteriori indagini;
- Elevatissimo numero di sonde per test (500, anche oltre con kit combinati), tali da arrivare all’eliminazione del massimo numero di ambiguità, tali da farne i prodotti di SSO reverse con la massima risoluzione possibile;
- Ampia copertura dei loci del sistema HLA inclusi: A, B, C, DRB, DQA1, DQB1, DPA1, e DPB1;
- Alta produttività, acquisizione automatica ed oggettiva dei dati;
- Kit che amplifica, in un’unica PCR, per la classe I (loci A, B, C) gli esoni 2-3-4-5 e per il locus C anche gli esoni 6 e 7 eliminando così la maggior parte degli alleli null in conformità ad accreditamento EFI;
- Più sonde coniugate con la stessa microsfera – fornendo alto numero di sonde per test – con la flessibilità dei kit a adattarsi ai nuovi alleli che man mano sono pubblicati sulle banche dati HLA (IGMT/HLA Sequence Database).

visto che, con annotazione del 10.04.2020 alla sopra citata nota CI/1614/CU, la Direzione Sanitaria ha espresso parere favorevole alla procedura in questione;

dato atto che:



- ai sensi del combinato disposto degli artt. 2, comma 4 e 8, comma 9 della l.r. 06.11.2012, n. 34, l'approvvigionamento di beni e servizi per gli Enti del Servizio Sanitario Regionale, di importo pari o superiore a euro 40.000, compete esclusivamente ad A.Li.Sa., in qualità di articolazione funzionale della SUAR, *“fatte salve eventuali deroghe con le quali la Regione può autorizzare le Aziende ed Enti del Servizio Sanitario Regionale ad avviare direttamente le procedure di gara”*;
- non rientrando il prodotto in oggetto nelle gare centralizzate svolte e/o in corso di svolgimento, con nota prot. gen. 14632 del 14.05.2020, è stato chiesto ad A.Li.Sa. di concedere deroga ai fini dell'avvio della procedura in questione, di importo superiore a euro 40.000;
- con nota del 22.05.2020, acquisita dall'Ente con prot. gen. n. 15444 in pari data, la stessa A.Li.Sa. ha rilevato che *“la fornitura in oggetto non rientra nel programma di attività della scrivente Centrale. Pertanto, per gli effetti dell'art. 8, comma 9, L. R. 06.11.2012, n. 34 si autorizza codesto Ente ad intraprendere le procedure meglio viste in modo tale da garantire la continuità del servizio”*;

rilevato che:

- con provvedimento n. 347 del 03.06.2020 (e il correlato avviso esplorativo prot. gen. n. 16696 del 05.06.2020), è stata, quindi, indetta procedura ex art. 36 del d.lgs. n. 50/2016 per l'affidamento annuale in esclusiva alla Ditta Lagitre S.r.l. di reagenti utilizzati nella filiera produttiva per la tipizzazione HLA attraverso SSO;
- il provvedimento di indizione e l'avviso esplorativo sono stati pubblicati presso il sito istituzionale dell'Ente nell'apposita sezione *“Bandi ed esiti di gara”* al fine di verificare l'effettiva infungibilità dei prodotti oggetto di affidamento;

precisato che, entro il termine fissato nell'avviso esplorativo di cui sopra, ha presentato manifestazione di interesse a partecipare alla procedura la Ditta Lagitre S.r.l. (prot. gen. n. 18254 del 25.06.2020);

considerato che, con lettere di invito prot. gen. n. 22352 del 31.07.2020 e 27947 del 02.10.2020, pubblicate sul portale Me.P.A. tramite R.d.o. n. 2620367 e 2658347, Lagitre S.r.l. è stata invitata a presentare offerta;

tenuto conto che si è proceduto, quindi, all'apertura e all'esame della documentazione amministrativa dalla stessa prodotta, all'esito del quale è stata accertata la piena conformità a quanto richiesto della documentazione presentata;

considerato che si è proceduto all'apertura dei *files* relativi all'offerta economica presentati dalla Lagitre S.r.l., la quale ha proposto per la fornitura in oggetto l'importo annuale di € 57.296,50.= IVA esclusa per i prodotti e le quantità indicati di seguito:

Prodotto	Quantità	Prezzo a confezione IVA esclusa	Importo totale IVA esclusa
LABType XR Class I A (20 tests)	2 confezioni	€ 1.125,00	€ 2.250,00
LABType XR Class I B (20 tests)	2 confezioni	€ 1.282,50	€ 2.565,00
LABType XR Class I C (20 tests)	2 confezioni	€ 1.125,00	€ 2.250,00
LABType XR Class II DRB1 (20 tests)	2 confezioni	€ 1.125,00	€ 2.250,00
LABTYPE HD (20) DQA-DQB	2 confezioni	€ 900,00	€ 1.800,00



LABTYPE HD (20) DPA-DPB	2 confezioni	€ 1.125,00	€ 2.250,00
PE-CONJUGATED STREPTAVIDIN (1ml – 2000 tests)	1 confezione	€ 225,00	€ 225,00
SHEATH FLUID	1 confezione	€ 114,00	€ 114,00
F3DIVD – CAL - K25	3 confezioni	€ 646,00	€ 1.938,00
F3DIVD - PVER - K25	3 confezioni	€ 684,00	€ 2.052,00
LABScreen Single Antigen Class I (25 tests)	5 confezioni	€ 3.262,50	€ 16.312,50
LABScreen Single Antigen Class II (25 tests)	5 confezioni	€ 2.925,00	€ 14.625,00
LABScreen Mixed Class I & II – 100 Tests	3 confezioni	€ 1.575,00	€ 4.725,00
LABScreen PRA Class I – 25 Tests	1 confezione	€ 1.350,00	€ 1.350,00
LABScreen PRA Class II – 25 Tests	1 confezione	€ 1.125,00	€ 1.125,00
PE Conjugated Gost Anti-Human liofilizzato 1 ml.1000 Tests	1 confezione	€ 427,50	€ 427,50
LABScreen Negative Control Serum – 20 Tests	3 confezioni	€ 112,50	€ 337,50
Biglie di assorbimento Adsorb Out – 25 Tests	1 confezione	€ 350,00	€ 350,00
PCR Tray & Seal Bundle – 25 Piastre	1 confezione	€ 350,00	€ 350,00
Importo complessivo IVA esclusa			€ 57.296,50

precisato che viene posta riserva di risoluzione anticipata del contratto di fornitura stipulato in esito alla presente procedura, con preavviso scritto di 30 giorni, qualora la fornitura di che trattasi venisse aggiudicata in ambito regionale da A.Li.Sa., ovvero venisse meno l'esclusività dei prodotti in oggetto senza che la ditta contraente possa vantare risarcimenti e/o indennizzi di sorta;

tenuto conto che non sono attive, alla data odierna, Convenzioni Consip relative all'acquisizione dei beni in oggetto;

ritenuto di individuare quale RUP la Dott.ssa Maria Laura Zizzo, Dirigente responsabile della S.C. Approvvigionamento e Gestione Risorse;

dato atto che, con annotazione del 26.10.2020 alla nota CI/1614/CU del 09.04.2020, il Direttore Responsabile della S.C. Laboratorio di Istocompatibilità ha indicato la Dott.ssa Barbara Murgia, Dirigente Biologo presso la suddetta struttura, quale direttore dell'esecuzione del contratto;

rilevato che la Dott.ssa Barbara Murgia, individuata come dec con la sopra richiamata annotazione del 26.10.2020, con dichiarazione in data 17.12.2020, acquisita agli atti dell'Ente con prot. gen. n. 37558 in pari data, ha attestato l'insussistenza a proprio carico di cause di incompatibilità, di astensione e di conflitti di interesse in relazione al predetto incarico di direttore dell'esecuzione del contratto;

dato atto che il Dirigente responsabile della S.C. Approvvigionamento e Gestione Risorse con la sottoscrizione del presente provvedimento attesta:

- l'avvenuta regolare istruttoria della pratica e la conformità del procedimento alla vigente normativa statale, regionale e regolamentare;



- l'insussistenza a proprio carico, in particolare, delle situazioni di cui all'art. 6, comma 1 del D.P.R. 62/2013, all'art. 42 del D. Lgs. 50/2016 e all'art. 8 comma 11 del codice di comportamento dell'Ente, approvato con provvedimento n. 304 del 12.04.2018, nonché l'inesistenza di comunicazioni in tal senso da parte dei dipendenti che hanno partecipato all'adozione delle decisioni relative alla conclusione del procedimento;

preso atto dell'esito favorevole delle verifiche effettuate sulla Ditta aggiudicataria ai sensi dell'art. 80 D. Lgs. 50/2016;

vista l'attestazione del Responsabile della S.C. Approvvigionamento e Gestione Risorse che ha verificato la compatibilità della spesa derivante dal presente atto con la capienza dell'autorizzazione n. 3 vigente, tenuto conto degli atti già insistenti sulla medesima autorizzazione, e ne imputerà le spese sulla pertinente autorizzazione di spesa per l'anno 2021;

visto il parere favorevole del dirigente responsabile della S.C. Bilancio e Contabilità in ordine alla regolarità contabile del presente provvedimento;

acquisiti i pareri favorevoli, per quanto di competenza, espressi dal Direttore amministrativo e dal Direttore sanitario ai sensi dell'art. 3, comma 1 quinquies del D. Lgs. 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;

ritenuta la regolarità della procedura seguita,

DISPONE

per i motivi di cui in preambolo ed in narrativa, che qui si intendono integralmente richiamati:

1. di approvare, per le motivazioni esposte in premessa e ivi espressamente richiamate, gli atti relativi alla procedura espletata ai sensi dell'art. 36 del d.lgs. n. 50/2016, tramite il portale Me.P.A. e per l'effetto, di:
 - affidare la fornitura in oggetto a Lagitre S.r.l., con sede in Milano, Via Venezia Giulia 10, 20157 – P.IVA e C.F. 04804230151, per un importo complessivo di € 57.296,50.= IVA esclusa, giusta R.d.o. n. 2658347, per i prodotti e le quantità di seguito precisati:

Prodotto	Quantità	Prezzo a confezione IVA esclusa	Importo totale IVA esclusa
LABType XR Class I A (20 tests)	2 confezioni	€ 1.125,00	€ 2.250,00
LABType XR Class I B (20 tests)	2 confezioni	€ 1.282,50	€ 2.565,00
LABType XR Class I C (20 tests)	2 confezioni	€ 1.125,00	€ 2.250,00
LABType XR Class II DRB1 (20 tests)	2 confezioni	€ 1.125,00	€ 2.250,00
LABTYPE HD (20) DQA-DQB	2 confezioni	€ 900,00	€ 1.800,00
LABTYPE HD (20) DPA-DPB	2 confezioni	€ 1.125,00	€ 2.250,00
PE-CONJUGATED STREPTAVIDIN (1ml – 2000 tests)	1 confezione	€ 225,00	€ 225,00
SHEATH FLUID	1 confezione	€ 114,00	€ 114,00
F3DIVD – CAL - K25	3 confezioni	€ 646,00	€ 1.938,00



F3DIVD - PVER - K25	3 confezioni	€ 684,00	€ 2.052,00
LABScreen Single Antigen Class I (25 tests)	5 confezioni	€ 3.262,50	€ 16.312,50
LABScreen Single Antigen Class II (25 tests)	5 confezioni	€ 2.925,00	€ 14.625,00
LABScreen Mixed Class I & II – 100 Tests	3 confezioni	€ 1.575,00	€ 4.725,00
LABScreen PRA Class I – 25 Tests	1 confezione	€ 1.350,00	€ 1.350,00
LABScreen PRA Class II – 25 Tests	1 confezione	€ 1.125,00	€ 1.125,00
PE Conjugated Gost Anti-Human liofilizzato 1 ml.1000 Tests	1 confezione	€ 427,50	€ 427,50
LABScreen Negative Control Serum – 20 Tests	3 confezioni	€ 112,50	€ 337,50
Biglie di assorbimento Adsorb Out – 25 Tests	1 confezione	€ 350,00	€ 350,00
PCR Tray & Seal Bundle – 25 Piastre	1 confezione	€ 350,00	€ 350,00
Importo complessivo IVA esclusa			€ 57.296,50

- di dare atto che la fornitura sarà affidata e avrà decorrenza ai sensi della vigente normativa e che la stipula del contratto avverrà tramite portale Me.P.A.;
2. di riservarsi di imputare la spesa totale pari a € 69.901,73.= IVA inclusa, sul conto economico 120 06 050 “Diagnostici e reagenti di laboratorio in vitro” come di seguito:
 - € 5.825,14.= IVA inclusa per l’anno 2020;
 - € 64.076,59.= IVA inclusa per l’anno 2021;
 3. di riservarsi la risoluzione anticipata del contratto di fornitura che verrà stipulato in esito alla presente procedura, con preavviso scritto di 30 giorni, qualora la fornitura in questione venisse aggiudicata in ambito regionale da A.Li.Sa., o venisse meno la motivazione di esclusività senza che la ditta contraente possa vantare risarcimenti e/o indennizzi di sorta;
 4. di individuare quale RUP la Dott.ssa Maria Laura Zizzo, Dirigente responsabile della S.C. Approvvigionamento e Gestione Risorse;
 5. di dare atto che il Responsabile della S.C. Approvvigionamento e Gestione Risorse ha verificato la compatibilità della spesa derivante dal presente provvedimento con la capienza dell'autorizzazione n. 3 vigente, tenuto conto degli Atti già insistenti sulla medesima autorizzazione, e ne imputerà le spese sulla pertinente autorizzazione di spesa per l’anno 2021;
 6. di prendere atto delle dichiarazioni da parte del Dirigente Responsabile della S.C. Approvvigionamento e Gestione Risorse circa l’insussistenza delle situazioni di cui all’art. 6, comma 1 del D.P.R. n. 62/2013, all’art. 42 del d.lgs. n. 50/2016 e all’art. 8 comma 11 del codice di comportamento dell’Ente, approvato con provvedimento n. 304 del 12.04.2018, nonché l’inesistenza di comunicazioni in tal senso da parte dei dipendenti che hanno partecipato all’adozione delle decisioni relative alla conclusione del procedimento.
 7. di prendere atto della dichiarazione della Dott.ssa Barbara Murgia, Dirigente Biologo presso la S.C. Laboratorio di Istocompatibilità, in ordine all’insussistenza a proprio carico di cause di



incompatibilità, di astensione e di conflitti di interesse in relazione all'incarico di direttore dell'esecuzione del contratto.

Dott. Adriano Lagostena
Direttore generale
Documento firmato digitalmente

(Nel caso di firma da parte del sostituto del Direttore generale, il nominativo indicato deve intendersi sostituito da quello del soggetto che ha provveduto ad apporre la firma digitale)

