



Regione Siciliana
Azienda Sanitaria Provinciale di
AGRIGENTO

DELIBERAZIONE DIRETTORE GENERALE N. 138 DEL 15 MAG. 2019

OGGETTO: Procedura di gara telematica a mezzo RDO/MEPA per l'acquisto di n. 02 sistemi di Neurostimolazione Spinale ad alta frequenza con relativi accessori. Deliberazione a contrarre.

STRUTTURA PROPONENTE: U.O.C. SERVIZIO PROVVEDITORATO
PROPOSTA N. 163 DEL 08-05-2019

IL COLLABORATORE AMMINISTRATIVO

(Dott. Giuseppe Palumbo)

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

(Dott. Giuseppe Santilippo)

IL RESPONSABILE DELLA STRUTTURA

(Dott.ssa Lorenza Di Salvo)

VISTO CONTABILE

Si attesta la copertura finanziaria: PSN/PON 2015-2016 Fondi Vincolati 3.2.
() come da prospetto allegato (ALL. N. _____) che è parte integrante della presente delibera.

() Autorizzazione con ordinari informatici

C.E.

C.P.

A 101020501

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

IL DIRETTORE S.C.F. E PATRIMONIO
IL DIRETTORE D.O.C. SEF e P.

(Dott. Antonio Fiorentino)

(Dott. Giorgio Fiorentino)

(Dott. Giorgio Fiorentino)

Sett. AMM.V. Anna Calogera Bato

Da notificare a

RICEVUTA DALL'UFFICIO ATTI DELIBERATIVI IN DATA

09-05-2019

L'anno duemiladiciannove il giorno QUINDICI del mese di MAGGIO
nella sede dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Giorgio Giulio Santonocito, nominato con Decreto del Presidente della Regione Siciliana n. 186/Serv.I/S.G. del 04/04/2019, con l'assistenza del Segretario verbalizzante ANNA GRADIA CRESCENTE adotta la presente delibera sulla base della proposta di seguito riportata.

PROPOSTA

Il Responsabile della U.O.C. SERVIZIO PROVVEDITORATO, dott.ssa Loredana Di Salvo

VISTO l'Atto Aziendale di questa ASP, adottato con delibera n. 667 del 03/05/2017 ed approvato con D.A. n. 1082 del 30/05/2017, di cui si è preso atto con Delibera n. 816 del 09/06/2017;

PREMESSO CHE con nota prot. 126469 del 01/08/2018, il Responsabile U.O. Anestesia e Rianimazione, il Responsabile f.f. UOC di Chirurgia Vascolare e il Responsabile della UO Hospice e Clinica del Dolore del P.O. di Agrigento, hanno congiuntamente richiesto l'acquisto in somministrazione di n. 02 sistemi di Neurostimolazione Spinale Nevro Senza HF10 e relativi accessori, per come esattamente descritti e per le motivazioni esplicitate nell'allegata richiesta (All. A), definendo tale sistema *"rivoluzionario ed unico nel suo genere"*;

CHE con nota prot. n. 179322 del 31/10/2018, trasmessa via mail, è stato richiesto alla Theras Lifetech s.r.l. di Salsomaggiore Terme (PR), quale importatore e distributore esclusivo sul territorio italiano del sistema di neurostimolazione Nevro Senza, prodotto dalla Nevro Corporation di Redwood City (California), come da dichiarazione prodotta dal Legale Rappresentante della ditta Theras Lifetech s.r.l., la formulazione di un preventivo di spesa per l'acquisto del sistema de quo, completo degli accessori richiesti dai predetti responsabili UU.OO.;

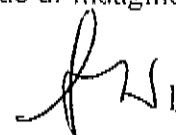
CHE la Theras Lifetech s.r.l. di Salsomaggiore Terme (PR) ha trasmesso, con nota del 08/11/2018, reinoltrata a mezzo pec in data 16/11/2018, il preventivo di spesa in relazione ai dispositivi richiesti; **CHE** il Servizio proponente ha acquisito dalle UU.OO. richiedenti il necessario e positivo parere tecnico di conformità a quanto richiesto, relativamente alla strumentazione proposta dalla Theras Lifetech s.r.l.;

CHE con nota del 01/04/2019 prot. n. 58531 il Responsabile della UO Hospice e Clinica del Dolore del P.O. di Agrigento ha sollecitato l'avvio della procedura per l'acquisto in somministrazione dei dispositivi medici e dei relativi accessori di che trattasi specificando, con nota a margine che *"le somme per l'acquisto richiesto sono inserite nel PSN/P.O.N. 2015-2016 fondi vincolati 3.2 - Attività Assistenziale in Hospice"* (All. B);

ATTESO CHE, in conformità a quanto previsto dall'art. 1, commi da 548 a 550, della Legge n. 208/2015 (Legge di stabilità 2016), il bene richiesto non rientra tra le categorie merceologiche previste dal DPCM del 11.07.2018 (entrato in vigore il 16.08.2018) emanato ai sensi del Decreto Legge 66/2014, convertito con Legge 89/2014, in relazione all'individuazione delle categorie di beni e servizi, nonché delle soglie al superamento delle quali, gli enti del Servizio sanitario nazionale sono tenuti, in via esclusiva, ad approvvigionarsi per il tramite della centrale regionale di committenza (soggetto aggregatore di riferimento), ovvero della Consip;

CHE, in conformità a quanto previsto dall'art. 7, comma 2, del Decreto Legge 52/2012, convertito con Legge 94/2012, e dall'art. 15, comma 13, lett. d), del D.L. 95/2012, convertito in legge n. 135/2012, è stato consultato il portale www.acquistiinretepa.it per gli acquisti tramite Consip, e non risultano al momento convenzioni attive per la fornitura di che trattasi, e che il bene richiesto rientra tra i codici CPV che possono essere oggetto di procedure di acquisto sul mercato elettronico del suddetto portale;

CHE per procedere all'acquisto del dispositivo medico richiesto dalle suddette UU.OO., al fine di accertare l'esclusività della fornitura emersa a seguito di dichiarazione acquisita in sede di indagine



di mercato, per una spesa presunta di € 63.540,00= + IVA, risulta possibile attivare una procedura di gara telematica a mezzo RDO/MEPA aperta (Gara aperta a qualsiasi Fornitore del Mercato Elettronico, previa Abilitazione al Bando/Categoria della Richiesta di Offerta - Bando Beni Forniture specifiche per la sanità);

VISTI

- l'art. 36 del D.Lgs. 50/2016 che disciplina l'acquisizione delle forniture di beni e servizi di importo inferiore alla soglia comunitaria, ed in particolare il comma 2 lett. b), come modificato dal D.L. n. 32 del 18.04.2019, per affidamenti di importo da 40.000 euro sino alla soglia comunitaria, ed il comma 6 per gli acquisti tramite mercato elettronico della pubblica amministrazione avvalendosi della piattaforma Consip/ME.PA.;
- le Linee Guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016: n. 4 "Procedure per l'affidamento dei contratti pubblici di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria, indagini di mercato e formazione e gestione degli elenchi di operatori economici", adottata con delibera della medesima Autorità n. 1097 del 26.10.2016, aggiornate al D.Lgs. 19 aprile 2017, n. 56 con delibera n. 206 del 01.03.2018;

RITENUTO:

- di autorizzare, ai sensi della normativa sopra citata, l'esperimento di apposita procedura negoziata per l'affidamento della fornitura in somministrazione di n. 02 sistemi di Neurostimolazione Spinale Nevro Senza HF10 e relativi accessori, per come esattamente descritti e per le motivazioni esplicitate nell'allegata richiesta (All. A), che qui sinteticamente vengono riportati:
 - N. 02 Generatore Impiantabile d'Impulsi a batteria Ricaricabile;
 - N. 08 Kit estensione elettrocatteter a batteria Ricaricabile;
 - N. 04 Kit elettrocatteter (confezione da n. 1 kit);
 - N. 02 Kit telecomando paziente a batteria Ricaricabile;
 - N. 02 Kit di ricarica a batteria Ricaricabile;
 - N. 04 Tunnelizzatore;
 - N. 02 Kit ancoraggio attivo (confez. contenente n. 2 ancore e una chiave dinamometrica);
 - N. 02 Kit per il paziente per la fase di trial a batteria Ricaricabile (confezione da n. 1 kit);per un importo complessivo base di € 63.540,00= + IVA, a mezzo RDO/MEPA aperta (Gara aperta a qualsiasi Fornitore del Mercato Elettronico, previa Abilitazione al Bando/Categoria della Richiesta di Offerta - Bando Beni Forniture specifiche per la sanità), dandosi atto di quanto segue:
- che, al fine di soddisfare gli oneri motivazionali in relazione alla scelta del contraente affidatario della fornitura, l'affidamento è preceduto da una Richiesta di Offerta (RDO) aperta sulla piattaforma ME.PA./Consip, per accertare l'esclusività della fornitura, emersa a seguito di dichiarazione acquisita in sede di indagine di mercato, verificando se vengono presentate offerte di sistemi di Neurostimolazione Spinale, oggetto della presente procedura, simili e conformi all'istanza pervenuta dalle suddette UU.OO., in base alle condizioni previste nell'allegato documento Condizioni particolari di contratto;
- che il criterio di aggiudicazione è quello del minor prezzo, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, ai sensi dell'art. 36 c. 9-bis D. Lgs. 50/2016, come introdotto dal D.L. n. 32 del 18.04.2019;



2

- di approvare l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto" (All. C) che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA;
- di dover nominare, ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016, in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, il Responsabile Unico del Procedimento (RUP), individuato dal Direttore UOC Servizio Provveditorato tra il personale in servizio, nel dipendente di ruolo Dr. Giuseppe Sanfilippo – titolare posizione organizzativa della struttura competente UOC Provveditorato e punto istruttore MEPA – in possesso dei requisiti richiesti dal citato art. 31 D.Lgs. 50/2016 e dalle Linee guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 n. 3 adottata con delibera della medesima Autorità n. 1096 del 26.10.2016, aggiornate al D.Lgs. 56/2017 con delibera n. 1007 dell'11.10.2017, e di nominare, ai sensi art. 101, c. 1 D.Lgs. 50/2016, quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto (DEC) il Dott. Antonio Marotta, Responsabile U.O. Anestesia e Rianimazione del P.O. di Agrigento, dando atto che, con disposizione immediatamente successiva all'adozione del presente atto, si procederà alla costituzione del gruppo di lavoro e che con successivo provvedimento alla liquidazione degli incentivi ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e Regolamento Aziendale approvato con Deliberazione n. 1545/2018, in fase di revisione;

DATO ATTO che, in attesa della predisposizione del Bilancio di Previsione 2019, l'onere derivante dal provvedimento in oggetto, pari presuntivamente ad € 63.540,00= + IVA, oltre a competenze interne ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e Regolamento Aziendale approvato con Deliberazione n. 1545/2018, in fase di revisione, sia da iscrivere sul conto n. A101020501 del corrente bilancio, come da seguente quadro economico:

| | |
|---|--------------------|
| Fornitura di n. 02 sistemi di Neurostimolazione Spinale oltre accessori | € 63.540,00 |
| IVA aliquota 22% | € 13.978,80 |
| Competenze interne 2% ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e regolamento aziendale delibera 1545/2018 | € 1.270,80 |
| Contributo ANAC | € 30,00 |
| TOTALE | € 78.819,60 |

è finanziato con risorse PSN/PON 2015-2016 fondi vincolati 3.2 -- Attività Assistenziale in Hospice, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di affidamento della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza della negoziazione;

CHÉ si provvederà con successivo atto a disporre il pagamento del contributo da corrispondere all'Autorità Nazionale Anticorruzione (ex AVCP), ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23.12.2005, n. 266, nella misura di € 30,00, così come determinata con delibera ANAC n. 1174 del 19.12.2018:

PROPONE

Per le motivazioni espresse in premessa e che si intendono qui integralmente trascritte:

1. **AUTORIZZARE**, ai sensi della normativa citata in premessa, l'esperimento di apposita procedura negoziata per l'affidamento della fornitura di n. 02 sistemi di Neurostimolazione



Spinale Nevro Senza HI'10 e relativi accessori, per come esattamente descritti e per le motivazioni esplicitate nell'allegata richiesta (All. A), qui sommariamente riportate:

- N. 02 Generatore Implantabile d'Impulsi a batteria Ricaricabile;
- N. 08 Kit estensione elettrocatteter a batteria Ricaricabile;
- N. 04 Kit elettrocatteter (confezione da n. 1 kit);
- N. 02 Kit telecomando paziente a batteria Ricaricabile;
- N. 02 Kit di ricarica a batteria Ricaricabile;
- N. 04 Tunnelizzatore;
- N. 02 Kit ancoraggio attivo (confez. contenente n. 2 ancore e una chiave dinamometrica);
- N. 02 Kit per il paziente per la fase di trial a batteria Ricaricabile (confezione da n. 1 kit);

per un importo complessivo base di € 63.540,00= + IVA, a mezzo RDO aperta (Gara aperta a qualsiasi Fornitore del Mercato Elettronico, previa Abilitazione al Bando/Categoria della Richiesta di Offerta - Bando Beni Forniture specifiche per la sanità), dando atto che il criterio di aggiudicazione previsto è quello del minor prezzo, previo giudizio di conformità tecnica, per le motivazioni indicate in premessa;

2. **APPROVARE** l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto" (All. C), che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA.;
3. **PRENDERE ATTO** che il Direttore UOC Servizio Provveditorato ha nominato, ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016, Responsabile Unico del Procedimento (RUP) in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, il Dr. Giuseppe Sanfilippo – titolare posizione organizzativa della struttura competente UOC Provveditorato e punto istruttore ME-PA – in possesso dei requisiti richiesti dal citato art. 31 D.Lgs. 50/2016 e dalle Linee guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 n. 3 adottata con delibera della medesima Autorità n. 1096 del 26.10.2016, aggiornate al D.Lgs. 56/2017 con delibera n. 1007 dell'11.10.2017, e di nominare, ai sensi art. 101, c. 1 D.Lgs. 50/2016, quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto (DEC) il Dott. Antonio Marotta, Responsabile U.O. Anestesia e Rianimazione del P.O. di Agrigento ed altresì che, con disposizione immediatamente successiva all'adozione del presente atto, si procederà alla costituzione del gruppo di lavoro e che con successivo provvedimento si procederà alla liquidazione degli incentivi ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e Regolamento Aziendale approvato con Deliberazione n. 1545/2018, in fase di revisione;
4. **DARE ATTO** che, in attesa della predisposizione del Bilancio di Previsione 2019, l'onere derivante dal provvedimento in oggetto, pari presuntivamente ad € 63.540,00= + IVA oltre a competenze interne ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e Regolamento Aziendale approvato con Deliberazione n. 1545/2018, in fase di revisione, sia da iscriverne sul conto n. A101020501 del corrente bilancio, come da seguente quadro economico:

| | |
|---|--------------------|
| Fornitura di n. 02 sistemi di Neurostimolazione Spinale oltre accessori | € 63.540,00 |
| IVA aliquota 22% | € 13.978,80 |
| Competenze interne 2% ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e regolamento aziendale delibera 1545/2018 | € 1.270,80 |
| Contributo ANAC | € 30,00 |
| TOTALE | € 78.819,60 |

è finanziato con risorse PSN/PON 2015-2016 fondi vincolati 3.2 – Attività Assistenziale in Hospice, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di affidamento della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza della negoziazione;

5. **DARE ATTO** che si provvederà con successivo atto a disporre il pagamento del contributo da corrispondere all'Autorità Nazionale Anticorruzione (ex AVCP), ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23.12.2005, n. 266, nella misura di € 30,00, così come determinata con delibera ANAC n. 1174 del 19.12.2018;
6. **DISPORRE** la pubblicazione del presente atto sul sito web aziendale www.aspag.it amministrazione trasparente sezione bandi di gara e contratti, in conformità all'art. 37 del D.Lgs. 33/2013 e all'art. 29 del D.Lgs. 50/2016, nella stessa pagina in cui è pubblicato l'avviso di volontaria trasparenza;
7. **CHIE** l'esecuzione della deliberazione verrà curata dal Servizio Provveditorato;
8. **DARE ATTO** che i documenti citati nel presente provvedimento e non allegati allo stesso, sono custoditi agli atti del servizio proponente, visionabili e fruibili da chi vi abbia interesse;
9. **DI MUNIRE** la presente Deliberazione della clausola di immediata esecuzione, onde consentire alle UU.OO. richiedenti l'immediata fruizione del dispositivo medico di che trattasi.

Attesta, altresì, che la presente proposta, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, è legittima e pienamente conforme alla normativa che disciplina la fattispecie trattata.

Il Direttore della UOC Servizio Provveditorato
Dott.ssa Loredana Di Salvo

IL DIRETTORE GENERALE

Vista la superiore proposta di deliberazione, formulata dalla Dott.ssa Loredana Di Salvo, Direttore della UOC Servizio Provveditorato, che, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, ne ha attestato la legittimità e la piena conformità alla normativa che disciplina la fattispecie trattata;

Ritenuto di condividere il contenuto della medesima proposta;

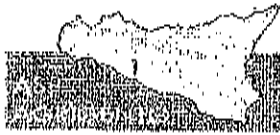
DELIBERA

di approvare la superiore proposta, che qui si intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata e sottoscritta dalla Dr.ssa Loredana Di Salvo, Direttore della UOC Servizio Provveditorato, *CON RISERVA DI RIDETERMINAZIONE, CON SUCCESSIVA DELIBERAZIONE, LA MISURA DELL'ACCANTO ANTENNO PER INCENTIVI, EX ART 23 D LGS 450/16*

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Giorgio Giulio Santonocito

Il Segretario verbalizzante

IL COLLABORATORE AMM.VO TPO
"UFF. Segreteria Dir. Generale e Collegio Sindacale"
Maria Grazia Crescente



SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
REGIONE SICILIANA
DISTRETTO AG 1
OSPEDALE S. GIOVANNI DI DIO
c.da Consolida - 92100 AGRIGENTO

ALL. A

Agrigento 01/08/2018

Prot. N. 126469

Al Commissario Straordinario
Ing. Gervasio Venuti

Al Direttore Sanitario Aziendale
Prof. Silvio Lo Bosco

Al Direttore Amministrativo Aziendale
Dott. Francesco Paolo Tronca

Al Direttore UOC Servizio Provveditorato
Dott.ssa Loredana Di Salvo

dell'ASP di Agrigento
SEDE

OGGETTO: Richiesta fornitura di Neurostimolatore/i Spinale Nevro Senza™ HF10

Il Dott. Antonino Marotta responsabile dell'U.O. Anestesia e Rianimazione, Dott. Leonildo Sichel responsabile dell'U.O.C. di Chirurgia Vascolare e Angiologia e il Dott. Geraldò Alongi responsabile della U.O. Hospice e Clinica del Dolore dell'ASP di Agrigento richiedono congiuntamente l'acquisto in somministrazione di n° 2 sistemi di neurostimolazione Spinale Nevro Senza™ HF10 (Alta Frequenza a 10 KHz).

Tale fornitura richiesta, potrà essere inserita in bilancio sulla linea P.O.N. 2015-2016 fondi vincolati 3.2 - Attività Assistenziale in Hospice o in subordine nel bilancio dell'ASP dell'anno in corso (2018).

Il Sistema Nevro Senza™ HF10 è un dispositivo di neurostimolazione midollare ricaricabile Inteso per la gestione dei dolori cronici intrattabili. Si tratta di un dispositivo rivoluzionario ed unico nel suo genere in quanto in grado di erogare la terapia brevettata HF10 caratterizzata da una particolare forma d'onda proprietaria e dalla capacità della batteria di lavorare per una durata di 10 anni con una frequenza di stimolazione di 10.000Hz.

Inoltre il sistema Nevro Senza HF10 è compatibile full body MRI.

Le evidenze cliniche dimostrano che tale terapia è in grado di alleviare notevolmente il dolore cronico (media dell' 80% di pain relief) come ampiamente dimostrato da evidenze e studi clinici internazionali con follow up non inferiore a 24 mesi :

- *Sustained Effectiveness of 10 kHz High-Frequency Spinal Cord Stimulation for Patients with Chronic, Low Back Pain: 24-Month Results of a Prospective Multicenter Study*
- *Comparison of 10- kHz High-Frequency and Traditional Low-Frequency Spinal Cord Stimulation for the Treatment of Chronic Back and Leg Pain: 24- Month Results From a Multicenter, Randomized, Controlled Pivotal Trial).*

Il Sistema Nevro Senza TM HF10 è dotato di una batteria ricaricabile in grado di garantire una stimolazione costante A 10.000 Hz di frequenza per un ciclo di vita di 10 anni per come è riportato nella scheda tecnica del sistema.

Il sistema Nevro Senza TM HF10 è in grado di agire senza la totale evocazione delle parestesie :

- Nessun formicolio percepito dal paziente a copertura totale del dolore sia nella fase di prova (Trial) che nella fase di definitivo
- Nessuna sensazione fastidiosa o sgradevole collegata a movimenti e posture

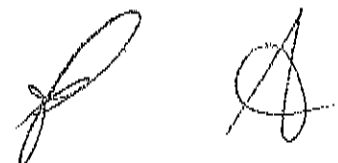
Il sistema Nevro Senza TM HF10 a livello procedurale, inoltre permette di accorciare le procedure chirurgiche

Con rilevante riduzione dei tempi di esposizione a raggi ionizzanti in sala operatoria

- Nessuna necessità di mappatura parestesica
- Posizionamento anatomico degli elettrocateri
-

Il sistema Nevro Senza TM HF10 è indicato per:

- ❖ Pazienti con diagnosi patologica failed back surgery syndrome (FBSS)
- ❖ Arteropatie vascolari periferiche (PVD)
- ❖ Angina pectoris cronica refrattaria
- ❖ Sindrome e Malattia di Raynaud
- ❖ Pazienti poco o totalmente non tolleranti alla convivenza con parestesie costanti
- ❖ Il sistema non genera alcun tipo di sensazione sgradevole
- ❖ Pazienti in cui hanno fallito altri sistemi di neurostimolazione Sia per il generatore esterno (Fase Trial) sia per quello interno (Ipg) esistono adattatori in grado di collegare elettrocateri di diverse Aziende già impiantati a pazienti ai generatori Nevro per testarne l'efficacia Della terapia ad alta frequenza a 10 KHz (HF10)



Componenti per 2 impianti completi Nervo Senza TM HF10:

| CODICE | DESCRIZIONE | CND | QTA per n°2 Pazienti |
|--------------|--|-------------|----------------------------|
| LEAD 2008 | ESTENSIONE 8 POLARE 60 cm | J02020 2 | 8 |
| LEAD 1658 | ELETTRODATE TERRE 8 POLARE 50 cm | J02020 2 | 4 |
| ACCK 3035 | TUNNELIZZAT ORE | J02020 2 | 4 |
| ACCK 5300 | KIT ANCORAGGIO ATTIVO | J02022 0 | 2 |
| CHGR 1600 | CARICABATTE RIE PER GENERATORE IMPIANTABILE | J02028 0 | 2 |
| PTRC 1006 | TELECOMAND O DI PROGRAMMAZ IONE | J02028 0 | 2 |
| NEPG 1500 | GENERATORE DI * IMPULSI IMPIANTABILE | J02020 2 | 2 |
| PTTK1000 | KIT TRIAL PAZIENTE | J02028 0 | 2 |



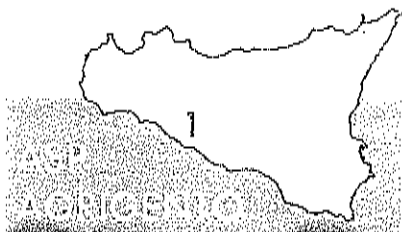
A00. B

RIE NAKOIN Marchica

U.O. di Fisiologia
CLINICA del DOLORE

SECRET
06 APR 2019
SECRET

Azienda Sanitaria Provinciale - C.da Consolida -- 92100 AGRIGENTO- C.F. 02570930848 P.I. 002570930848 PAG. 1



AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE

UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO

Viale della Vittoria, 321 - 92100 Agrigento

Istruttore Dr. Giuseppe Sanfilippo Collaboratore Amm.vo esperto

Telefono 0922 407268 -- 407145

FAX 0922 407119

Oggetto: Procedura negoziata – tramite RDO/ME.PA. -- per l'affidamento della fornitura di n. 02 sistemi di Neurostimolazione Spinale Nevro Senza HF10 e relativi accessori per l'U.O. Anestesia e Rianimazione, l'UOC di Chirurgia Vascolare e l'UO Hospice e Clinica del Dolore del P.O. di Agrigento (Codice gara _____, Codice CIG _____).

Il presente documento denominato "Condizioni particolari di contratto" disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA. e precisamente "Condizioni Generali di Contratto relative al Bando Beni e Capitolato tecnico relativo a "Forniture specifiche per la Sanità".

Questa Azienda, giusta Delibera a contrarre n. _____ del _____, esecutiva, ai sensi dell'art. 36, comma 2 lett. a) e comma 6, del D.Lgs. 50/2016, e linee guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 n. 4, indice procedura negoziata per l'affidamento, tramite Richiesta di Offerta (RDO) sulla piattaforma ME.PA., della fornitura di n. 02 sistemi di Neurostimolazione Spinale Nevro Senza HF10 e relativi accessori per l'U.O. Anestesia e Rianimazione, l'UOC di Chirurgia Vascolare e l'UO Hospice e Clinica del Dolore del P.O. di Agrigento, aventi le specifiche tecniche di seguito indicate, per un importo a base d'asta di 63.540,00€ + IVA, con le specifiche tecniche di cui all'allegata richiesta.

La presente procedura di affidamento diretto, al fine di soddisfare gli oneri motivazionali in relazione alla scelta del contraente affidatario della fornitura, è preceduta da una RDO, per accertare l'esclusività della fornitura, emersa a seguito di dichiarazione acquisita in sede di indagine di mercato, verificando se vengono presentate offerte di dispositivi medici oggetto della presente procedura. A tal fine, ogni ditta partecipante dovrà produrre dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. 445/2000 dalla ditta produttrice, attestante che il materiale di consumo offerto è tecnicamente compatibile con gli apparecchi sopra indicati. Questa ASP si riserva, comunque, di invitare le ditte partecipanti a consegnare un modello del bene offerto a titolo di campionatura, per accertare la piena conformità del materiale offerto con le specifiche richieste, attraverso prova pratica da effettuarsi alla presenza dei dirigenti medici utilizzatori. La ditta partecipante, che intende proporre un bene con caratteristiche equivalenti, deve produrre una dettagliata relazione tecnica, redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità, da inserire nella busta B "Documentazione tecnica".

Oggetto della presente fornitura è l'acquisto dei beni sanitari, sopra descritti, comprendente l'esecuzione delle seguenti prestazioni:

- Consegna, installazione e collaudo presso l'UO Hospice e Clinica del Dolore del P.O. di Agrigento;
- durante il periodo di garanzia – non inferiore a 24 mesi da collaudo positivo – manutenzione ordinaria preventiva e manutenzione straordinaria full-risk su chiamata in numero illimitato; nelle attività di assistenza tecnica rientra ogni aggiornamento software previsto dal produttore, e la sostituzione di materiale di usura;
- corso di formazione in house per personale utilizzatore dell'apparecchiatura;

Nella considerazione che il presente appalto comprende l'esecuzione di più prestazioni, il pagamento avverrà secondo quanto previsto dal punto 7) delle modalità di esecuzione del presente documento.

In merito alla presenza dei rischi da interferenze ex art. 26, comma 3 bis, D.Lgs. 81/08 e s.m.i, si precisa che non è stato predisposto il D.U.V.R.I. in quanto trattasi di mere forniture ed in ogni caso non esistono rischi da interferenza da valutare per le prestazioni oggetto della presente procedura, poiché per dette prestazioni da eseguire all'interno della struttura non è prevista una durata maggiore di due giorni e comunque in orari di chiusura senza la presenza di terzi. Gli oneri per la sicurezza sono, pertanto, pari a zero.

I beni da fornire dovranno essere nuovi di fabbrica e di ultima generazione (specificare la data di immissione sul mercato), conformi alle normative di sicurezza CEE e dotati di marchio CE (Direttiva 93/42/CEE – D.Lgs. 46/97 ove necessario in relazione all'immissione in commercio, o conformità ad altra normativa vigente). I beni devono essere forniti completi di ogni accessorio tali da renderlo pienamente funzionante ed idoneo all'uso a cui è destinato.

In relazione alle specifiche tecniche dei beni oggetto della presente procedura, trova applicazione quanto previsto dall'art. 68 del D.Lgs. 50/2016, avente portata generale, e, pertanto, si precisa che:

- l'offerente può discostarsi dalle specifiche tecniche, a condizione che la caratteristica proposta sia di livello equivalente o superiore a quella richiesta;

- qualora la descrizione dei prodotti richiesti dovesse casualmente individuare, anche con riferimento alle misure indicate, una fabbricazione o provenienza determinata, o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica, detta indicazione deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente";

- l'offerente può presentare un bene con caratteristiche tecniche non conformi alle specifiche richieste purché funzionalmente equivalente dal punto di vista clinico, con obbligo di segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica; nella propria offerta l'offerente è tenuto a dimostrare con qualunque mezzo appropriato, che le soluzioni proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche;

La ditta partecipante, che intende proporre un bene con caratteristiche equivalenti, deve produrre una dettagliata relazione tecnica, redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità, da inserire nella busta B "Documentazione tecnica". La presunta equivalenza dovrà essere accertata dall'incaricato ad esprimere il giudizio di conformità tecnica, con riguardo alle finalità degli standards funzionali e prestazionali da garantire con l'utilizzo del dispositivo medico da acquisire, basandosi anche sull'eventuale esame della campionatura del dispositivo offerto.

CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE: La fornitura è aggiudicata ad un operatore economico, in possesso dei requisiti di carattere generale ex art. 80 D.Lgs. 50/2016, anche in presenza di una sola offerta valida, con il criterio del minor prezzo, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, ai sensi dell'art. 36 c. 9-bis D. Lgs. 50/2016, come introdotto dal D.L. n. 32 del 18.04.2019, previo giudizio positivo di conformità tecnica alle caratteristiche tecniche di gara.

L'Azienda si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione se nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, in applicazione dell'art. 95, comma 12, del D.Lgs. 50/2016. Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, sempre che sia ritenuta congrua e conveniente ai sensi dell'art. 94 del D.Lgs. 50/2016. Non saranno ammesse le offerte con prezzo più alto rispetto al prezzo base sopra indicato, nonché le offerte di articoli con caratteristiche tecniche non conformi alle caratteristiche tecniche di gara.

L'Amministrazione si riserva la possibilità di richiedere chiarimenti sull'offerta presentata, assegnando un termine perentorio di presentazione alla Ditta offerente. Qualora ritenuto necessario visionare ed esaminare il bene offerto, al fine dell'emissione del giudizio di conformità tecnica, l'Amministrazione potrà richiedere alle ditte offerenti la presentazione della campionatura entro un termine perentorio indicato nella richiesta non inferiore a 10 giorni; la mancata presentazione della campionatura entro il termine comporterà l'esclusione dalla gara. La campionatura dovrà essere accompagnata da dichiarazione di corrispondenza ai beni offerti. La mancata corrispondenza comporterà l'esclusione dalla procedura. Le spese di consegna e ritiro della campionatura sono a carico della ditta partecipante.

Unitamente all'offerta economica, ogni ditta invitata dovrà presentare la seguente documentazione:

1. dichiarazione, resa ai sensi del DPR 445/2000, attestante:
 - a. l'assunzione di impegno, in caso di aggiudicazione, ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi di cui alla legge 136/2010 e s.m.i.;
 - b. di accettare che le comunicazioni ex art. 76 D.Lgs. 50/2016 attinenti la presente procedura siano trasmesse tramite piattaforma ME.PA. e tramite pec indicando il relativo indirizzo;
 - c. di non trovarsi nei confronti della presente stazione appaltante nelle condizioni di cui all'art. 53, comma 16 ter, del D.Lgs. 165/2001 (ovvero di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque di non aver attribuito incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni nei loro confronti per il triennio successivo alla cessazione del rapporto);
2. Copia della presente debitamente firmata per accettazione;
3. Breve relazione tecnica dell'apparecchiatura offerta corredata di depliant illustrativi (se previsti), redatti in lingua italiana o tradotti in lingua italiana; nella relazione dovranno essere descritte in modo chiaro ed inconfutabile le caratteristiche tecniche dell'apparecchiatura offerta, e quant'altro necessario alla valutazione tecnica del bene offerto; dovrà contenere un prospetto riepilogativo delle specifiche tecniche richieste con indicazione a fianco della presenza della caratteristica richiesta, con eventuale annessa descrizione di soluzione definita dall'offerente quale equivalente o migliorativa; dovrà essere indicato codice CND e numero repertorio dispositivi medici dell'attrezzatura offerta;
4. Dichiarazione resa dal produttore ai sensi del DPR 445/2000, attestante che l'attrezzatura proposta è costruita a regola d'arte ed è conforme alle prescrizioni previste dalla normativa italiana in materia con obbligo di indicazione della normativa stessa;
5. certificato CE (Direttiva 93/42/CEE, concernente i dispositivi medici – possesso marcatura CE - o altra certificazione di conformità alla normativa vigente, in relazione all'oggetto di fornitura);
6. eventuale relazione tecnica, redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità, nell'ipotesi in cui la ditta partecipante intenda presentare un bene con caratteristiche equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche richieste nella presente procedura;

In caso di omessa o incompleta presentazione degli elementi e delle dichiarazioni si applicheranno le disposizioni di cui all'art. 83, comma 9, del D.Lgs. 50/2016. È in ogni caso preclusa ogni possibilità di integrazione postuma dell'offerta tecnica ed economica. Costituiscono irregolarità essenziali non sanabili

le carenze della documentazione che non consentono l'individuazione del contenuto o del soggetto responsabile della stessa.

Obblighi dell'aggiudicatario: la ditta aggiudicataria dovrà:

- a) entro 15 (quindici) giorni dalla comunicazione, costituire garanzia definitiva per un importo pari al 10% dell'importo contrattuale e, comunque, secondo le modalità previste dall'art. 103 D.Lgs. 50/16; la garanzia, che ha la finalità di coprire gli oneri per il mancato adempimento, dovrà avere validità per tutto il periodo di vigenza del contratto (24 mesi) e sarà svincolata, previa richiesta scritta da parte della ditta interessata, soltanto alla cessazione del rapporto, sempreché la fornitura sia stata effettuata regolarmente e che non siano state sollevate dall'Azienda contestazioni, nella quale ipotesi sarà eventualmente restituita ad avvenuta definizione delle controversie. Sono richiamate qui le disposizioni di cui all'art. 103 del D.Lgs. 50/2016;
- b) al momento della stipula del contratto telematico, provvedere al pagamento dell'imposta di bollo ex art. 2, della Tariffa, parte prima, allegata al DPR n.642 del 1972, e risoluzione 96/E del 16 dicembre 2013 dell'Agenzia Entrate.

MODALITÀ DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA:

- 1) I beni da fornire devono essere nuovi di produzione e di ultima generazione, devono essere forniti nelle quantità, con le caratteristiche tecniche e nella configurazione offerta, valutata conforme dai soggetti appositamente incaricati dall'Amministrazione;
- 2) Il prezzo complessivo del presente appalto è dato dal prezzo offerto dalla ditta aggiudicataria; il prezzo offerto comprende l'esecuzione di tutte le prestazioni previste dal presente capitolato e quindi fornitura ed installazione dell'apparecchiatura (messa in opera completa e a regola d'arte, collaudata e in regolare stato di funzionamento), la realizzazione delle eventuali opere necessarie all'installazione a regola d'arte, la formazione degli operatori, il servizio di assistenza tecnica durante il periodo di garanzia, l'assistenza all'avviamento e quant'altro necessario per il rispetto delle condizioni, obblighi ed oneri di cui al presente Capitolato, in base a calcoli di propria convenienza a tutto suo rischio; pertanto detto prezzo s'intende fisso ed invariabile e ciò anche quando si evidenzino errori od omissioni nell'offerta prezzi o si manifestino nel corso dei lavori situazioni richiedenti maggiori oneri esecutivi o comunque non previsti in offerta, ovvero per eventuali innovazioni obbligatorie derivanti dall'emanazione di nuove disposizioni normative; la ditta aggiudicataria dovrà, altresì, provvedere a propria cura e spese al ritiro ed al trasporto presso i luoghi autorizzati dei materiali di imballaggio e confezionamento dei prodotti forniti, pena l'applicazione di quanto previsto dal presente documento in materia di penali;
- 3) La merce dovrà essere consegnata presso la sede indicata nell'ordine entro il termine perentorio di 30 (trenta) giorni di calendario dalla data dell'ordine, che sarà trasmesso tramite piattaforma o tramite fax; in caso di ritardo nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, l'ASP, a suo insindacabile giudizio, e con riserva di addebito di eventuali ulteriori danni, potrà applicare a carico del fornitore una penale nella misura come determinata nelle "Condizioni Generali di Contratto relative al Bando Beni e Capitolato tecnico relativo a "Forniture specifiche per la Sanità";
- 4) **Manutenzione e assistenza tecnica del tipo full-risk:** La ditta aggiudicataria è tenuta ad eseguire le prestazioni di assistenza tecnica, descritte nel presente articolo, durante il periodo di garanzia, fissato in almeno 24 mesi. Il periodo di garanzia decorre dalla data del collaudo con esito positivo. La ditta fornitrice dovrà assicurare l'esecuzione delle attività di assistenza tecnica riguardante tutte le apparecchiature fornite, da intendersi del tipo full-risk e niente escluso, comprendente manutenzione preventiva e su chiamata necessaria al mantenimento in piena efficienza delle attrezzature fornite; la manutenzione preventiva, che va effettuata indipendentemente dal verificarsi di guasti, dovrà essere eseguita con la cadenza prevista dal costruttore; la ditta aggiudicataria dovrà comunicare le date di intervento di manutenzione preventiva; la manutenzione correttiva o su chiamata, in numero illimitato, consiste nell'accertamento della presenza di un guasto o malfunzionamento, nell'individuazione delle cause e con l'eliminazione delle stesse tramite sostituzione delle eventuali parti difettose e con verifica finale della funzionalità dell'apparecchiatura, ivi comprese gli eventuali accessori. Ad ogni intervento manutentivo, preventivo e/o correttivo, la ditta fornitrice dovrà emettere apposito rapporto di lavoro, che dovrà essere consegnato all'ufficio competente recante la firma del personale dell'U.O. ed il timbro dell'Azienda; il rapporto di lavoro dovrà riportare l'esito dell'intervento tecnico cui si riferisce. Nelle ipotesi di manutenzione su chiamata, e quindi, in caso di guasti o di malfunzionamenti la ditta aggiudicataria sarà tenuta ad intervenire nel più breve tempo possibile e comunque non oltre le 8 ore lavorative dalla chiamata, per ripristinare il corretto funzionamento dell'apparecchio. Le prestazioni di assistenza tecnica dovranno essere eseguite da tecnici specializzati, su responsabilità esclusiva della ditta fornitrice. La ditta aggiudicataria dovrà fornire i materiali e parti di ricambio originali, e certificati tali dalla ditta produttrice sotto la propria responsabilità. Nessun altro onere, per manodopera o per parti di ricambio, potrà essere riconosciuto per attività manutentive condotte nel periodo di vigenza del contratto al di fuori del prezzo contrattuale. Nelle attività di assistenza tecnica è ricompreso ogni aggiornamento software predisposto dal costruttore.
- 5) La fornitura, in conformità all'art. 102 del D.Lgs. 50/2016, sarà sottoposta a verifica di conformità, per accertare la regolare esecuzione della fornitura rispetto alle prescrizioni contrattuali, fatte salve le eventuali leggi di settore. Le operazioni di verifica avranno inizio successivamente all'emissione da parte

del DEC del certificato di ultimazione delle prestazioni, la quale emissione potrà avvenire su specifica comunicazione della ditta fornitrice. La verifica di conformità avverrà alla presenza del/i soggetto/i incaricato/i dall'ASP di detta verifica, dei tecnici della ditta fornitrice e del DEC (se la verifica è effettuata da soggetto diverso dal DEC). Al fine della verifica di conformità costituirà elemento di riferimento ogni dichiarazione effettuata in sede di offerta. L'esito positivo della verifica di conformità e l'emissione del relativo certificato controfirmato da entrambe le parti, saranno imprescindibili ai fini del successivo pagamento. All'esito positivo della verifica di conformità, la ditta procederà all'emissione della fattura. Le operazioni necessarie alla verifica di conformità sono svolte a spese della ditta fornitrice; Nell'eventualità di discordanze qualitative, questa Azienda respingerà la merce che dovrà essere sostituita immediatamente con altra pienamente rispondente alle caratteristiche di cui al capitolato tecnico ed alle caratteristiche dichiarate dalla ditta aggiudicataria in sede di gara; la sostituzione dovrà avvenire entro breve termine fissato ad insindacabile giudizio dell'Azienda, riservandosi di applicare, inoltre, la penale sopra prevista e di procedere alla risoluzione del contratto con incameramento della cauzione definitiva, fatta salva la possibilità di acquistare presso la ditta seconda classificata, o in mancanza sul libero mercato, addebitando le maggiori spese al fornitore inadempiente; Il collaudo, oltre ad accertare che l'apparecchiatura e le attrezzature connesse sono state regolarmente installate e sono regolarmente funzionanti, dovrà attestare che le stesse sono rispondenti alle normative di sicurezza in vigore (specificando quali) anche ai fini e per gli effetti del D.Lgs. 81/08 e s.m.i.; Le contestazioni formalizzate impediranno, fino a completa definizione, il diritto al pagamento della fattura. La merce non accettata resta a disposizione del fornitore ed a suo rischio e pericolo, egli dovrà ritirarla senza indugio; è a carico del fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce nonché ogni spesa sostenuta sia per la consegna sia per il ritiro della stessa merce. Nel verbale di verifica di conformità si farà esplicito riferimento all'avvenuta formazione del personale designato dall'Azienda, con attestazione a cura del Responsabile medico dell'U.O. di destinazione del bene. Pertanto, le operazioni di verifica di conformità saranno concluse solo dopo l'avvenuta formazione.

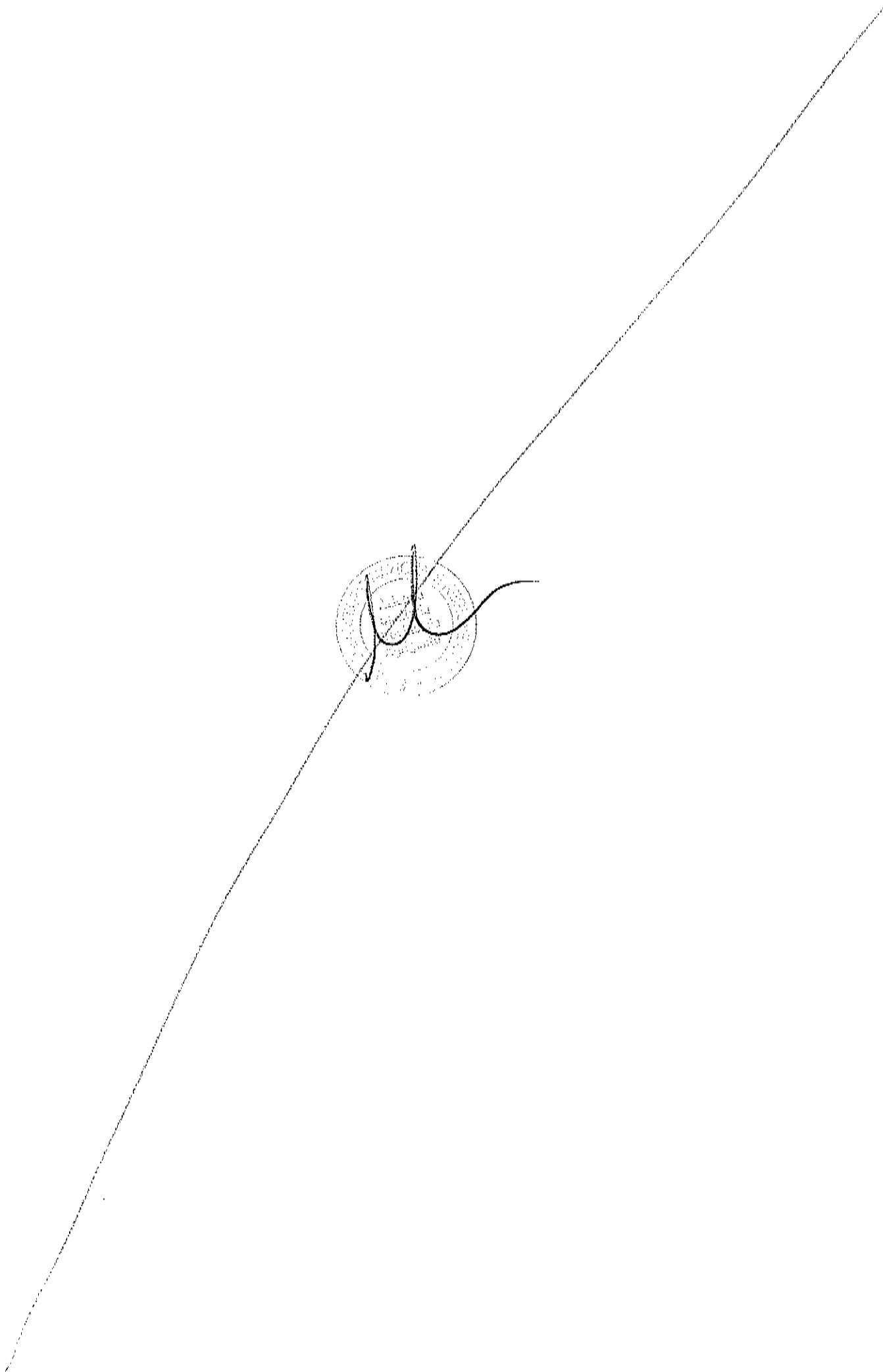
- 6) La copertura finanziaria della presente fornitura è assicurata con fondi del bilancio aziendale; la ditta aggiudicataria dovrà emettere fattura nella misura del 90% dell'importo offerto e aggiudicato, immediatamente dopo la conclusione delle operazioni di verifica di conformità con esito positivo (collaudo); la fattura nella misura del restante 10% dell'importo aggiudicato, dovrà essere emessa dopo la conclusione del periodo di garanzia full-risk (minimo 24 mesi da collaudo); la fattura emessa in difformità da quanto previsto dal presente documento, sarà rigettata; la fattura sarà liquidata entro il termine di 60 giorni dal ricevimento della fattura, in conformità al D.Lgs. 231/2002, come modificato dal D.Lgs. 192/2012; la fattura dovrà fare esplicito riferimento al provvedimento di affidamento, al corrispondente ordine informatico emesso da questa Azienda ed al corrispondente documento di trasporto. Il verbale di verifica di conformità della fornitura con esito positivo equivale all'attestazione della regolarità di fornitura; in caso di difformità tra prezzo contrattuale indicato nell'ordine e prezzo in fattura, l'ASP richiederà nota di credito alla ditta fornitrice con interruzione dei termini di pagamento. In caso di contestazioni il pagamento della fattura in corso di liquidazione sarà sospeso fino alla definizione delle stesse; nell'ipotesi in cui non venisse rispettato il termine di pagamento sopra indicato, sarà applicato quanto previsto dall'art. 5 del D.Lgs. 231/2002, come modificato dal D.Lgs. 192/2012;
- 7) In caso di cessione del credito, trova applicazione quanto previsto dall'art. 106, comma 13, del D.Lgs. 50/2016; l'Azienda non può essere chiamata a rispondere di pagamenti effettuati prima della notifica della cessione di credito; resta inteso che l'ASP ceduta può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al contratto d'appalto; una volta notificato l'atto di cessione, il creditore non può opporre in compensazione il credito ceduto.
- 8) La ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art. 8 del Programma Quadro "Sicurezza e Legalità per lo Sviluppo della Regione Siciliana", si impegna, pena il recesso del contratto, a collaborare con le Forze di Polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione o condizionamento di natura criminale (richieste tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di subappalti a determinate imprese, danneggiamenti/furti di beni personali o in cantiere, etc);
- 9) La ditta aggiudicataria si impegna, pena la nullità assoluta del contratto, ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi di cui alla legge 136/2010 e s.m.i.;
- 10) La ditta aggiudicataria si impegna a comunicare, durante la vigenza del rapporto contrattuale, ogni eventuale ipotesi in cui il proprio legale rappresentante o uno dei propri dirigenti siano rinviati a giudizio per favoreggiamento nell'ambito di procedimenti relativi a reati di criminalità organizzata.
- 11) Per tutte le controversie, che dovessero eventualmente sorgere, sarà competente esclusivamente il Foro di Agrigento.

La presente non vincola quest'Azienda, in quanto il vincolo sorgerà solo dopo l'esecutività del provvedimento di affidamento della fornitura, e la sottoscrizione del relativo contratto per mezzo di scambio di corrispondenza tramite piattaforma. Successivamente alla stipula sarà emesso ordine con procedura informatica in uso all'ASP contenente le informazioni necessarie alla corretta fatturazione elettronica.

Per maggiori informazioni contattare il Servizio Provveditorato (tel. 0922/407268/407145 – fax 0922 407119).

PER ESPRESSA ACCETTAZIONE
EX ARTT. 1341 E 1342 CODICE CIVILE
LA DITTA
(timbro e firma del legale rappresentante)

Il Direttore Servizio Provveditorato
Dr.ssa Loredana Di Salvo



me

PUBBLICAZIONE

Si dichiara che la presente deliberazione, a cura dell'incaricato, è stata pubblicata in forma digitale all'albo pretorio on line dell'ASP di Agrigento, ai sensi e per gli effetti dell'art. 53, comma 2, della L.R. n.30 del 03/11/93 e dell'art. 32 della Legge n. 69 del 18/06/09 e s.m.i., dal _____ al _____

L'Incaricato

Il Funzionario Delegato

Il Titolare di Posizione Organizzativa

Ufficio di Segreteria, Proposte di atti e Anuma

Dott.ssa Patrizia Tedesco

Notificata al Collegio Sindacale il _____ con nota prot. n. _____

DELIBERA SOGGETTA AL CONTROLLO

Dell'Assessorato Regionale della Salute ex L.R. n. 5/09 trasmessa in data _____ prot. n. _____

SI ATTESTA

Che l'Assessorato Regionale della Salute:

- Ha pronunciato l'approvazione con provvedimento n. _____ del _____
- Ha pronunciato l'annullamento con provvedimento n. _____ del _____

come da allegato.

Delibera divenuta esecutiva per decorrenza del termine previsto dall'art. 16 della L.R. n. 5/09 dal _____

DELIBERA NON SOGGETTA AL CONTROLLO

- Esecutiva ai sensi dell'art. 65 della L. R. n. 25/93, così come modificato dall'art. 53 della L.R. n. 30/93 s.m.i., per decorrenza del termine di 10 gg. di pubblicazione all'Albo, dal _____

X Immediatamente esecutiva dal **15 MAG. 2019**

Agrigento, li **15 MAG. 2019**

ORDINE
Il Titolare di Posizione Organizzativa
Ufficio di Segreteria, Proposte di atti e Anuma
Dott.ssa Patrizia Tedesco

Sabrina Terrasi

REVOCA/ANNULLAMENTO/MODIFICA

- Revoca/annullamento in autotutela con provvedimento n. _____ del _____
- Modifica con provvedimento n. _____ del _____

Agrigento, li _____

Il Titolare di Posizione Organizzativa
Ufficio di Segreteria, Proposte di atti e Anuma
Dott.ssa Patrizia Tedesco