

PUBBLICAZIONE

Si dichiara che la presente deliberazione è stata pubblicata all'albo pretorio informatico dell'ASP di Ragusa, ai sensi e per gli effetti dell'art. 53, comma 2, della L.R. n.30 del 3/11/93 e dell'art. 32 della Legge n. 69 del 18/6/09 e s.m.i., dal _____

IL SEGRETARIO

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 _____
- Immediatamente esecutiva dal _____
Ragusa, _____

IL SEGRETARIO

REVOCA/ANNULLAMENTO/MODIFICA

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

IL SEGRETARIO

REGIONE SICILIANA
Assessorato Regionale Sanità



AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
RAGUSA

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

N. 2632 del 28 OTT. 2020

DIREZIONE SERVIZIO PROVVEDITORATO

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art. 2, comma 4, del D.L. n. 76/2020, convertito con L. n. 120/2020, della fornitura urgente, per l'ambito regionale, di "Test rapidi su card per la rilevazione qualitativa di antigeni specifici per SARS-Cov-2 da tamponi rino-faringei", a seguito di espletamento di indagine di mercato.

L'ESTENSORE

Dott.ssa Vincenza Piccione
[Signature]

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Dott.ssa Vincenza Piccione
[Signature]

IL DIRETTORE DELLA STRUTTURA

Dott. Pasquale Amendolagine
[Signature]

Proposta di Provvedimento pervenuta alla Segreteria Deliberante il _____

VISTO CONTABILE

Si attesta la copertura finanziaria del presente provvedimento

Autorizzazione n. 650/1120 del 28/10/2020 / C.E. / C.P. / F d.Vinc. / S.Pass.

Denominazione 501010101 REAGENTI

Autorizzazione come da prospetto allegato

IL FUNZIONARIO
[Signature]

IL DIRETTORE U.O.C.
SERVIZIO ECONOMICO FINANZIARIO/PATRIMONIALE
Dott. Massimo Cicero
[Signature]

Il 28 OTT. 2020, nella sede legale dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Ragusa, il Direttore Generale, Arch. Angelo Aliquò, nominato con Decreto del Presidente della Regione Siciliana D.P. n. 192/serv.1/S.G. del 4 aprile 2019, coadiuvato, ai sensi dell'art. 7 della L.R.30/1993, dal Dott. Salvatore Torrisi, Direttore Amministrativo e dal Dott. Raffaele Elia, Direttore Sanitario, con l'assistenza **Dott. Emanuele Merello Dieli**, quale Segretario verbalizzante, adotta la seguente deliberazione:

IL DIRETTORE GENERALE

Visto il *D.Lgs. n. 502/1992 e s.m.i.*;

Vista la *L.R. n. 5/2009*;

Visto l'Atto Aziendale di questa ASP, adottato con *Delibera n. 3076 del 12.12.2019* ed approvato con *D.A. n. 159/2020 del 3.3.2020*;

Premesso che per il territorio nazionale è stato dichiarato lo “*stato di Emergenza Sanitaria*” sino al *31/01/2021* causa pandemia da SARS-Cov2, (*D.L. 7 ottobre 2020, n. 125*);

Che per affrontare e contenere l'emergenza SARS-Cov2 sono stati messi a punto successivi e diversi test, sia molecolari con tampone rino-faringeo che sierologici basati su prelievi di sangue;

Che tali test sono comunque caratterizzati da lunghi tempi di attesa per i risultati, dovendosi effettuare specifiche analisi nei relativi laboratori con attrezzature, reagenti e personale specializzato;

Che recentemente sono stati sviluppati nuovi test rapidi su card per la rilevazione qualitativa di antigeni specifici per SARS-Cov-2 da tamponi rino-faringei la cui rapidità è evidentemente essenziale per il contenimento dell'emergenza sanitaria da SARS-Cov2;

Considerata la necessità e l'urgenza di adottare ogni strumento utile alla precoce rilevazione dei soggetti positivi al SARS-Cov2 al fine di contenere l'epidemia anche in vista della prevedibile recrudescenza legata alla riapertura delle scuole e l'avvicinarsi della stagione influenzale, recrudescenza che in effetti è già in atto;

Considerato che i test rino-faringei antigenici, a differenza di quelli molecolari, consentono di effettuare un rapido screening (*15 minuti circa*) e ottenere il risultato facilmente ed entro pochi minuti senza passare dai laboratori analisi e dunque con una riduzione non solo dei tempi ma anche dei costi di personale specializzato, attrezzature e reagenti e con una più ampia base di applicazione nella forma del POCT (*Point Of Care Test*);

Considerata l'urgenza di approvvigionarsi di tali nuovi test prima che gli stessi diventino difficilmente reperibili sul mercato come già successo nei mesi scorsi per reagenti, tamponi, mascherine, guanti, tute protettive e in generale per tutti i dispositivi di protezione individuale;

Preso atto che con *nota prot. n. 39210 del 14/09/2020* l'Assessorato Regionale della Salute ha comunicato che, nella riunione indetta in data *10/09/2020* con tutti i Direttori Generali delle Aziende Sanitarie, è stato stabilito di “*demandare al CRQ (Centro Regionale Qualità) il coordinamento dei centri di diagnostica Covid e degli acquisti necessari da centralizzare, laddove possibile e funzionale, a livello regionale e di affidare all'A.S.P. di Ragusa il compito di gestire le relative procedure amministrative e, altresì, che, “...stante che i reattivi e le strumentazioni presenti non garantiscono al momento la necessaria produttività, anche considerando il prossimo riavvio delle attività scolastiche e le stringenti “indicazioni operative per la gestione di casi e focolai di SARS-CoV-2 nelle scuole e nei servizi educativi dell'Infanzia” - Rapporto ISS Covid-19 n. 58/2020, è opportuno diversificare le azioni diagnostiche regionali introducendo il test rapido su tampone basato sulla ricerca dell'antigene del SARS-Cov2;*

Che con successiva nota prot. n. 39591 del 15/09/2020 l'Assessorato Regionale della Salute, ad integrazione della precedente prot. n. 39210/2020, ha comunicato all'ASP di Ragusa disposizioni aggiuntive e integrative al fine di adottare tutti gli atti necessari per garantire l'approvvigionamento dei beni secondo la seguente tempistica:

FASE 1 Prima fornitura

- Fornitura ABBOTT di 1.000.000 di tamponi rapidi con consegna immediata, secondo tempistica indicata nell'offerta allegata alla nota n. 39210 del 14.09.2020.

In merito si suggerisce, data la somma urgenza:

1) il Recepimento da parte dell'ASP di Ragusa della deliberazione n. 493 del 28.08.2020 con la quale la Regione Veneto, nello specifico la sua Azienda zero in qualità di Soggetto aggregatore regionale, ha proceduto, ai sensi dell'art. 63 comma 2 lettera e del D. lgs 50/2016 e smi, all'acquisto urgente di n. 2.000.000 test rapidi presso la ditta ABBOTT dopo avere svolto specifica indagine di mercato;

2) Trasmissione immediata alla ditta ABBOT di un pre-ordine, a fronte di un ordinativo unico trasmesso dalla ASP di Ragusa, attraverso l'NSO, entro giovedì 17.09.2020, che anticipi la volontà di procedere all'acquisto dei citati test ed inviti la medesima ditta ad avviare il trasporto della fornitura del quantitativo di n. 1.000.000 di test dall'Olanda, prevedendo le seguenti consegne:

- Dipartimento regionale protezione civile - Dittaino (EN) Zona Industriale - Strada Statale 192 – Pressi Ferrovia - 40 pallet per circa 500.000 test;

- Dipartimento regionale protezione civile - Palermo Aeroporto Boccadifalco. Piazza Pietro Micca n. 1 -40 pallet per circa 500.000 test;

FASE 2 Seconda fornitura

- Su tale fornitura, considerato quanto riportato nelle premesse e che altri operatori, quali DASIT, hanno introdotto in commercio prodotti omologhi, si chiede a codesta Azienda (ASP Ragusa ndr) di avviare una indagine di mercato che consenta di valutare eventuali nuovi prodotti ed ampliare la platea dei potenziali fornitori, avvalendosi per le valutazioni tecniche del supporto CRQ”;

Che con la medesima nota prot. n. 39591/2020 l'Assessorato Regionale della Salute ha, altresì, precisato:

- La possibile applicazione nel caso de quo delle previsioni di cui al comma 4, dell'art. 2, del D.L. n. 76/2020 convertito dalla Legge n. 120/2020;

- Il ruolo di DEC potrà essere identificato con i responsabili dei 2 centri di Riferimento Regionale per la diagnostica molecolare del SARS CoV2 di Palermo e Catania rispettivamente per il materiale che andrà in consegna nel deposito di Palermo e per quello del deposito del Dittaino (Enna);

Che, in applicazione alle indicazioni/disposizioni relative alla FASE 1 (prima fornitura) impartite dall'Assessorato Regionale della Salute con la citata nota prot. n. 39591/2020, questa A.S.P. di Ragusa, con deliberazione n. 2307 del 17/09/2020 ha recepito la deliberazione n. 493 del 28/08/2020 della Regione Veneto, adottata dall'Azienda Zero, affidando, ai sensi dell'art. 2, comma 4, del D.L. n. 76/2020, convertito con L. n. 120/2020, alla società Abbott Rapid Diagnostics S.r.l. la fornitura di omologhi n. 1.000.000 di “test rapidi su card per la rilevazione qualitativa di antigeni specifici per SARS-Cov-2 da tamponi rino-faringei “PANBIO COVID-19 Ag Rapid Test 25T codice 41FK10”, al medesimo prezzo di € 112,50 per confezione da 25 test (iva esclusa), pari ad un costo unitario di € 4,50 test (iva esclusa), come da offerta n. ABB/707REV/2020/sl dell'11/09/2020;

Preso Atto che con successiva *nota prot. n. 41407 del 29/09/2020* l'Assessorato Regionale della Salute, al fine di garantire nel più breve tempo possibile agli Enti sanitari del SSR una seconda fornitura di test rapidi ed in considerazione che, nel frattempo, è stata rilevata dal CRQ l'immissione nel mercato di ulteriori prodotti, ha impartito all'A.S.P. di Ragusa, nella qualità di azienda delegata, "indicazioni/disposizioni tecniche aggiuntive e integrative al fine di avviare la citata indagine di mercato relativamente alla FASE 2, tenendo conto dei seguenti criteri riferiti alla qualità, al prezzo ed alla quantità/consegna" ai quali dovrà attenersi, e, altresì, ha proposto di "nominare come DEC, il Responsabile del Centro di Riferimento regionale per la diagnostica molecolare del SARS-Cov-2, Prof. Guido Scalia":

- Con riferimento al **criterio di qualità**: Minor Valore di LOD in termini di valore TCID50/ml., ossia la carica virale più bassa rilevabile dall'esame del test, tale valore dovrà attestarsi al valore più basso e comunque non superiore a 300;
- In relazione al **criterio costo/test** da sostenere per l'acquisizione dei prodotti: il prezzo da praticare non dovrà essere superiore a € 4,50 a test, che corrisponde al prezzo già individuato per la prima fornitura "Fase 1";
- Per quanto riguarda i quantitativi da richiedere "**criterio quantità/consegna**": la necessità di acquisire complessivamente n. 1.000.000 di test, che dovranno essere consegnati al 50% della fornitura entro 15 giorni dall'Ordine elettronico, mentre il restante 50% entro 30 giorni dal medesimo Ordine;

Che con ulteriore *nota prot. n. 41487 del 30/09/2020* l'Assessorato Regionale della Salute, in considerazione del preoccupante incremento del numero di cittadini contagiati da Covid-19 o sospetti tali, facendo seguito alla *nota prot. n. 41407 del 29/09/2020*, ha disposto, tra l'altro, "l'avvio di una indagine di mercato, da concludere entro e non oltre 3 giorni lavorativi, per l'acquisto di n. 4.000.000 di test, mantenendo la stessa tempistica di consegna della nota ivi citata";

Rilevato che, al fine di ottemperare a quanto ulteriormente disposto dall'Assessorato Regionale della Salute con la citata *nota prot. n. 39591/2020* e successive *prot. n. 41407 del 29/09/2020* e *prot. n. 41487 del 30/09/2020* relativamente alla FASE 2 (seconda fornitura), questa A.S.P. di Ragusa ha avviato, ai sensi del comma 4, dell'art. 2, del D.L. n. 76/2020 e s.m.i., apposita indagine di mercato aperta per la fornitura urgente, per l'ambito regionale, di "Test rapidi su card per la rilevazione quantitativa di antigeni per SARS-Cov-2 da tamponi rino-faringei", in numero n. 4.000.000 test, adottando quali criteri di selezione e quindi di ammissibilità per la fornitura quelli previsti nella citata *nota assessoriale prot. n. 41407/2020*;

Che il suddetto avviso di indagine di mercato (*prot. n. 30257 del 30/09/2020*), su delega dell'Assessorato Regionale della Salute, è stato pubblicato, in data 30/09/2020, sulla piattaforma NET4Market messa a disposizione dell'A.S.P. di Ragusa dall'A.O.E. "Cannizzaro" di Catania, e, in data 01/10/2020, sul sito internet dell'A.S.P. di Ragusa (www.asp.rg.it - Amministrazione trasparente - sezione: bandi di gara e contratti - sottosezione: forniture"), fissando quale termine per la presentazione della documentazione richiesta il giorno 06/10/2020, alle ore 10,00;

Che, alla scadenza del termine previsto (06/10/2020, ore 10,00), risultavano pervenute le documentazioni delle società Medical Systems, Siemens, Dasit, Abbott, ABAnalitica, Rixlab, Pikdare Marigo, Alpha Pharma Service;

Che, nella medesima data si procedeva all'avvio, sulla piattaforma di e-procurement utilizzata, delle fasi di verifica amministrativa, tecnica e successiva di apertura delle offerte;

Che, dalla conclusione della verifica della documentazione amministrativa prodotta, svoltasi in seduta pubblica virtuale, tutte le società partecipanti alla indagine di mercato risultavano in regola;

Che con nota/e-mail del 07/10/2020, dopo apertura di seduta riservata virtuale, venivano trasmesse al CRQ Sicilia la documentazione tecnica presentata dalle società risultate avere concorso alla indagine di mercato, ai fini della valutazione di conformità tecnica dei prodotti presentati;

Che con nota/e-mail del 09/10/2020 la Prof.ssa Francesca Di Gaudio, nella qualità di Responsabile del CRQ, comunicava che presso il medesimo CRQ era stata istituita una commissione per la valutazione tecnica dei test in argomento, composta dalla stessa Prof.ssa Francesca Di Gaudio, dal Prof. Gregorio Seidita e dalla Dott.ssa Giuseppina Brunacci, e che, in merito all'acquisizione per l'ambito regionale di tali test, suggeriva di richiedere con urgenza alle ditte ammesse alla fase amministrativa di spedire tempestivamente (7 giorni dalla richiesta) una campionatura (un numero adeguato di test, almeno 10), in modo da poter testare la rispondenza dei kit a quanto dichiarato nelle schede tecniche;

Che con nota/pec del 09/10/2020 veniva richiesto a tutti i concorrenti, attraverso la piattaforma NET4Market messa a disposizione dell'A.S.P. di Ragusa dall'Azienda Ospedaliera "Cannizzaro" di Catania, l'invio di una campionatura nel numero minimo di test richiesto, da spedire, entro e non oltre le ore 10,00 del 20/10/2020, presso il CRQC - Controllo Qualità e Rischio Chimico alla attenzione del Prof. Gregorio Seidita, segnalando la possibile esclusione in caso di mancata trasmissione;

Visto il verbale prot. n./Serv.8/n. 44695 del 25/10/2020, trasmesso dalla suindicata Commissione tecnica, come sopra composta, relativo alla verifica di conformità tecnica effettuata attraverso l'esame della documentazione tecnica presentata e dalle prove tecniche di laboratorio limitatamente alle campionature pervenute entro i termini suindicati, dal quale risulta la mancata consegna della campionatura da parte della società ABAnalitica ed il seguente dettaglio riassuntivo delle verifiche tecniche effettuate:

DITTA/PRODOTTO PROPOSTO	CRITERI DI SELEZIONE PER L'AMMISSIONE	CONFORMITÀ TECNICA	
		SUNO	MOTIVAZIONI PRINCIPALI
MEDICAL SYSTEMS per FLUORECARE SARS-CoV-2 Spike Protein Test (colloidal gold)	Presenza dei criteri	NO	<ol style="list-style-type: none"> 1. Il prodotto seppur validato per un LOD pari a 39, mostra una bassa sensibilità infatti alle medesime diluizioni risponde meno e la lettura è di difficile interpretazione ottica; spesso la card mostra delle sbavature. 2. Il prodotto ha una bassa sensibilità dichiarata pari a 88,2 inferiore alla media delle sensibilità dei prodotti presentati pari a 90,85. 3. Il kit non include i controlli standard interni positivo e negativo. 4. Il prodotto dichiarato compatibile con UTM risponde lievemente al mezzo di trasporto virale UTM privo di campione, con possibilità di generare falsi positivi. 5. La formulazione ed il packaging del kit porta a dover maneggiare e smaltire il tamponi separatamente dalla provetta di reazione con rischio di diffusione del virus.
SIEMENS Coronavirus Ag Rapid Test Cassette	Presenza dei criteri	NO	<ol style="list-style-type: none"> 1. Il prodotto non distingue SARS-CoV da SARS-CoV-2 e rileva sia virus virale che non virale. 2. Il prodotto ha una bassa sensibilità dichiarata pari a 80,7 inferiore alla media delle sensibilità dei prodotti presentati pari a 90,85. 3. Il kit non include i controlli standard interni positivo e negativo. 4. Il prodotto dichiarato compatibile con UTM risponde fortemente al mezzo di trasporto virale UTM privo di campione, con possibilità concreta di generare falsi positivi. 5. La formulazione ed il packaging del kit porta a dover maneggiare e smaltire il tamponi separatamente dalla provetta di reazione con rischio di diffusione del virus.

6.0

DASIT - BIOSYNEX COVID-19 Ag BSS	Presenza dei criteri	NO	1. Il test non distingue SARS-CoV da SARS-CoV-2; 2. Il kit non include i controlli standard interni positivo e negativo. 3. La formulazione ed il packaging del kit porta a dover maneggiare e smaltire il tampone separatamente dalla provetta di reazione con rischio di diffusione del virus.
ABBOTT - Panbio Ag Rapid Test	Presenza dei criteri	SI	1. Il kit include i controlli standard interni positivo e negativo; 2. Ha una buona facilità di lettura; 3. Ha poche interferenze nelle condizioni testate mostrando sufficiente robustezza; 4. La formulazione ed il packaging del kit consentono all'operatore di non dover toccare il tampone rinofaringeo effettuato in quanto rimane all'interno della provetta di utilizzo che potrà essere richiusa e smaltita contenendo il rischio di contagio e/o di diffusione del virus SARS Cov-2; 5. È specifico per SARS COV-2 e non presenta cross reattività con altri coronavirus.
ABANALITICA – Assure Tech COVID	Assenza del criterio 1	NO	1. Il kit non include i controlli standard interni positivo e negativo. 2. Il prodotto ha una bassa sensibilità dichiarata pari a 80,2 inferiore alla media delle sensibilità dei prodotti presentati pari a 90,85. 3. La formulazione ed il packaging del kit porta a dover maneggiare e smaltire il tampone separatamente dalla provetta di reazione con rischio di diffusione del virus.
RIXLAB CORONAVIRUS AG RAPID TEST	Assenza del criterio 2	NO	1. Il prodotto viene dichiarato per uso anche per tamponi in terreno di trasporto virale ma nel bugiardino inserito non ci sono indicazioni d'uso in merito. 2. Il kit non include i controlli standard interni positivo e negativo. 3. La formulazione ed il packaging del kit porta a dover maneggiare e smaltire il tampone separatamente dalla provetta di reazione con rischio di diffusione del virus.
PIKDARE S.p.A. SARS-CoV-2 test rapido per antigene (Oro colloidale)	Assenza del criterio 2	NO	1. Il kit non include i controlli standard interni positivo e negativo. 2. Il prodotto ha una bassa sensibilità dichiarata pari a 85,8 inferiore alla media delle sensibilità dei prodotti presentati pari a 90,85. 3. La formulazione ed il packaging del kit porta a dover maneggiare e smaltire il tampone separatamente dalla provetta di reazione con rischio di diffusione del virus.
MARIGO - Anhui DeepBlue COVID-19 Antigen Test Kit	Assenza dei criteri 1 e 2	NO	1. La documentazione inserita non consente di rilevare informazioni sulla specificità del test e le interferenze con altri coronavirus. 2. Il kit non include i controlli standard interni positivo e negativo. 3. La formulazione ed il packaging del kit porta a dover maneggiare e smaltire il tampone separatamente dalla provetta di reazione con rischio di diffusione del virus.
ALPHA PHARMA SERVICE - Vivadiag POCT	Assenza del criterio 2	NO	1. Non rientra nella tipologia dei test richiesti nella gara, in quanto necessità di apparecchiatura dedicata per la lettura del risultato. 2. Il kit non include i controlli standard interni positivo e negativo. 3. La formulazione ed il packaging del kit porta a dover maneggiare e smaltire il tampone separatamente dalla provetta di reazione con rischio di diffusione del virus.

Alle ore 18:00 del giorno 25.10.2020 viene chiuso il presente verbale, per quanto sopra espresso e per quanto previsto dall'AVVISO.

La Responsabile del CRQ
Prof.ssa Francesca Di Gaudio

F. Di Gaudio

Dirigente Sanitario Biologo
Dott.ssa Giuseppina Brunacci

G. Brunacci

Dirigente Sanitario Biologo
Prof. Gregorio Seidita

G. Seidita

Che con nota/pec del 26/10/2020, attraverso la piattaforma di e-procurement in uso, è stata notificata a tutte le ditte concorrenti estratto del Verbale trasmesso dalla Commissione tecnica con il suindicato riassunto delle valutazioni tecniche espresse e delle relative idoneità e non idoneità comunicando, altresì, l'avvio delle operazioni di apertura delle offerte economiche a partire dalle ore 11,30 del 27/10/2020;

Che, in considerazione di quanto sopra, in data 27/10/2020 (ore 14,20) si è proceduto, in seduta pubblica virtuale, all'apertura dell'offerta economica della società *Abbott Rapid Diagnostics S.r.l.*, unica ditta ritenuta tecnicamente idonea ed ammessa alla fase, rilevando quanto segue:

Codice	Descrizione	Conf.	Prezzo Unitario (iva esente)
41FK10	Panbio COVID-19 AG RAPID TEST 25T Fabbricante: <i>Abbott Diagnostics Korea Inc. (Corea)</i> ; Legal manufacturer: <i>Abbott Rapid Diagnostics Jena (Germania)</i> ; CND: <i>W0105099099</i> ; RDM: <i>1987147</i> ;	25 test	€ 112,50/conf. € 4,50/test

Che con nota/pec del 27/10/2020 (alle ore 14,45), attraverso la piattaforma di e-procurement in uso, è stata notificata a tutte le ditte concorrenti estratto contenente le risultanze economiche della suddetta indagine di mercato;

Considerato che questa A.S.P. di Ragusa, avendo già provveduto in riferimento all'acquisto disposto con *deliberazione n. 2307/2020* ad immediata e preventiva richiesta di Informativa Antimafia alla Banca Dati Antimafia (B.D.N.A.) nei confronti della società *Abbott Rapid Diagnostics S.r.l.*, come da *nota prot. n. PR-MIUTG_Ingresso_0206163_20200915 del 15/09/2020*, ed essendo trascorsi 30 giorni dalla suddetta richiesta, può procedere "sotto condizione risolutiva", ai sensi dell'art. 3, comma 2, del D.L. n. 76/2020 convertito con L. n. 120/2020;

Ritenuto, pertanto, di affidare, ai sensi dell'art. 2, comma 4, del D.L. n. 76 del 16/07/2020, convertito con L. n. 120 dell'11/09/2020, trattandosi di fornitura di beni di rilevanza strategica nella gestione sanitaria della vigente pandemia da Covid-19, alla società *Abbott Rapid Diagnostics S.r.l.* la fornitura urgente, per l'ambito regionale, di n. 4.000.000 di "Test rapidi su card per la rilevazione qualitativa di antigeni specifici per SARS-Cov-2 da tamponi rino-faringei - Panbio COVID-19 AG Rapid Test codice 41FK10", al prezzo di € 4,50/test ovvero € 112,50 per confezione da 25 test iva esente (ex art. 124 del D.L. n. 34/2020), come da offerta n. *ABB/820/2020/gb del 05/10/2020*, risultando essere il medesimo prezzo praticato all'*Azienda Zero del Veneto* e conforme alla base d'asta prevista;

Rilevato che la spesa complessiva della fornitura in questione può essere quantificata in € 18.000.000,00 Iva esente (ex art. 124 del D.L. n. 34/2020);

Dato atto della regolarità della procedura esperita;

Atteso di dover provvedere in merito con urgenza, stante la necessità e l'urgenza di garantire l'approvvigionamento dei prodotti in questione rientranti nelle misure poste in essere dal Governo Regionale per affrontare l'emergenza da Covid-19 per il periodo *autunno/inverno 2020*;

Preso atto che il RUP della istruttoria e il Dirigente proponente con la sottoscrizione della presente dichiarano sotto la propria responsabilità di non trovarsi in condizioni di incompatibilità o conflitto di interessi per la procedura *de quo* (ex artt. 46 e 47 D.P.R. n. 445/2000, art. 35-bis D Lgs. n. 165/01, art. 6-bis L. n.242/90 artt. 6, 7, 14 D.P.R. n. 62/2013 e art. 42 D Lgs. n. 50/2016 e sm.i.);

Dato atto che il RUP della istruttoria ed il Dirigente dell'U.O.C. che propone il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attestano che lo stesso è conforme alle disposizioni impartite dall'*Assessorato Regionale della Salute*, giusta delega attribuita con *nota prot. n. 39210 del 14/09/2020* e conforme alle modalità operative disposte con *nota prot. n. 39591 del 15/09/2020* e successive *prot. n. 41407 del 29/09/2020* e *prot. n. 41487 del 30/09/2020*;

Sentito il parere del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario, ciascuno per quanto di rispettiva competenza;

D E L I B E R A

Per i motivi esposti in premessa che qui si intendono ripetuti e trascritti, di:

- **dare atto** che con *nota assessoriale prot. n. 39210 del 14/09/2020*, allegata, l'A.S.P. di Ragusa è stata individuata quale soggetto "*delegato all'avvio delle procedure amministrative per l'acquisto immediato di test rapidi su card per la rilevazione qualitativa di antigeni specifici per SARS-CoV 2 tamponi rino-faringei*", indicando le esatte modalità operative attraverso cui effettuare tali procedure;
- **dare atto** che con *nota assessoriale prot. n. 39591 del 15/09/2020* sono state disposte le modalità operative per lo svolgimento della *FASE 1* e della *FASE 2*;
- **dare atto** che con *deliberazione n. 2307 del 17/09/2020* questa A.S.P. di Ragusa, in ottemperanza alle *indicazioni/disposizioni relative alla FASE 1 (prima fornitura) impartite dall'Assessorato Regionale della Salute con la citata nota prot. n. 39591/2020*, ha recepito la *deliberazione n. 493 del 28/08/2020* della Regione Veneto, adottata dall'Azienda Zero, affidando, *ai sensi dell'art. 2, comma 4, del D.L. n. 76/2020, convertito con L. n. 120/2020*, alla società *Abbott Rapid Diagnostics S.r.l.* la fornitura di omologhi *n. 1.000.000* di "*test rapidi su card per la rilevazione qualitativa di antigeni specifici per SARS-Cov-2 da tamponi rino-faringei "PANBIO COVID-19 Ag Rapid Test 25T codice 41FK10"*, al medesimo prezzo di *€ 112,50 per confezione da 25 test (iva esclusa)*, pari ad un costo unitario di *€ 4,50 test (iva esclusa)*, come da *offerta n. ABB/707REV/2020/sl dell'11/09/2020*;
- **dare atto** che con *nota assessoriale prot. n. 41407 del 29/09/2020* sono state date all'A.S.P. di Ragusa "*indicazioni/disposizioni tecniche aggiuntive e integrative al fine di avviare l'indagine di mercato relativamente alla FASE 2, tenendo conto dei seguenti criteri riferiti alla qualità, al prezzo ed alla quantità/consegna*";
- **dare atto** che con *nota assessoriale prot. n. 41487 del 30/09/2020* sono state disposte le modalità operative per "*l'avvio di una indagine di mercato, da concludere entro e non oltre 3 giorni lavorativi, per l'acquisto di n. 4.000.000 di test, mantenendo la stessa tempistica di consegna della citata nota prot. n. 41407 del 29/09/2020*";
- **prendere atto** del verbale *prot. n./Serv.8/n. 44695 del 25/10/2020*, trasmesso dalla Commissione tecnica, istituita presso il CRQ Sicilia per la valutazione tecnica dei test in argomento, relativo alla verifica di conformità tecnica effettuata attraverso l'esame della documentazione tecnica presentata e dalle prove tecniche di laboratorio limitatamente alle campionature pervenute entro i termini indicati (*ore 10,00 del 20/10/2020*), dal quale risulta la mancata consegna della campionatura da parte della società *ABAnalitica* ed il dettaglio riassuntivo delle verifiche tecniche effettuate, di cui in premessa;
- **stabilire di affidare**, *ai sensi dell'art. 2, comma 4, del D.L. n. 76 del 16/07/2020, convertito con L. n. 120 dell'11/09/2020*, trattandosi di fornitura di beni di rilevanza strategica nella gestione sanitaria della vigente pandemia da Covid-19, alla società *Abbott Rapid Diagnostics S.r.l.* la fornitura urgente, per l'ambito regionale, di *n. 4.000.000* di "*Test rapidi su card per la rilevazione qualitativa di antigeni specifici per SARS-Cov-2 da tamponi rino-faringei - Panbio COVID-19 AG Rapid Test codice 41FK10*", al prezzo di *€ 4,50/test ovvero € 112,50 per confezione da 25 test iva esente (ex art. 124 del D.L. n. 34/2020)*, come da *offerta n. ABB/820/2020/gb del 05/10/2020*;

- **dare atto** che questa A.S.P. di Ragusa, avendo già provveduto, in riferimento all'acquisto disposto con *deliberazione n. 2307/2020*, ad immediata e preventiva richiesta di Informativa Antimafia alla Banca Dati Antimafia (B.D.N.A.), nei confronti della società *Abbott Rapid Diagnostics S.r.l.*, come da *nota prot. n. PR-MIUTG_Ingresso_0206163_20200915 del 15/09/2020*, ed essendo trascorsi 30 giorni dalla suddetta richiesta, può procedere all'avvio della fornitura "sotto condizione risolutiva", ai sensi dell'art. 3, comma 2, del D.L. n. 76/2020 convertito con L. n. 120/2020;
- **dare atto** della possibilità di autorizzare l'esecuzione anticipata della fornitura, ai sensi dell'art. 8, comma 1, lett. a), del D.L. n. 76/2020 e s.m.i., convertito con L. n. 120/2020, e sotto riserva di legge;
- **autorizzare** l'U.O.C. *Provveditorato* a procedere alla emissione di un unico ordinativo su NSO per un valore complessivo di n. 4.000.000 test, da trasmettere alla società *Abbott Rapid Diagnostics S.r.l.* e prevedendo la consegna frazionata presso le seguenti differenziate destinazioni:
 - n. 1.000.000 test "Panbio COVID-19 Ag Rapid codice 41FK10", con consegna entro 15 giorni dall'ordinativo, presso deposito Protezione civile di Boccadifalco Palermo;
 - n. 1.000.000 test "Panbio COVID-19 Ag Rapid codice 41FK10", con consegna entro 15 giorni dall'ordinativo, presso deposito Protezione civile di Dittaino (Enna);
 - n. 1.000.000 test "Panbio COVID-19 Ag Rapid codice 41FK10", con consegna entro 30 giorni dall'ordinativo, presso deposito Protezione civile di Boccadifalco Palermo;
 - n. 1.000.000 test "Panbio COVID-19 Ag Rapid codice 41FK10", con consegna entro 30 giorni dall'ordinativo, presso deposito Protezione civile di Dittaino (Enna);
- **dare atto** che la distribuzione dei test rapidi avverrà a cura dell'*Assessorato Regionale della Salute e/o del Dipartimento Regionale della Protezione Civile;*
- **quantificare** la spesa complessiva della fornitura in questione in € 18.000.000,00 Iva esente (ex art. 124 del D.L. n. 34/2020);
- **riservarsi la possibilità**, espressamente prevista, di effettuare ulteriori acquisti nell'ambito del sesto quinto nei sei mesi successivi convenzionalmente stabiliti dalla data di pubblicazione dell'avviso;
- **dare mandato** al SEF di imputare la spesa complessiva di € 18.000.000,00 Iva esente (ex art. 124 del D.L. n. 34/2020) sul Conto 501010701 "Reagenti diagnostici", da compensare nei confronti dell'*Assessorato Regionale della Salute;*
- **dare atto** che, ai fini della liquidazione delle fatture relative alla fornitura in questione, risulterà sufficiente, e in assenza di eventuale contestazione sulla qualità dei prodotti forniti da parte del DEC individuato Responsabile del Centro di Riferimento regionale per la diagnostica molecolare del SARS-Cov-2, Prof. Guido Scalia, la sola attestazione del Consegnatario del DRPC Sicilia che riceverà la merce;
- **dare atto**, altresì, che si procederà con le medesime modalità di cui sopra per la liquidazione delle fatture relative alle precedenti forniture di "test rapidi su card" effettuate dalla stessa società *Abbott Rapid Diagnostics S.r.l.* relativamente alla FASE I;
- **trasmettere** copia della presente deliberazione al *Dipartimento della Pianificazione Strategica ed al Servizio 6 Area 2 dell'Assessorato Regionale della Salute* nonché al DEC individuato;
- **stabilire**, ai sensi del comma 6, dell'art. 2, del D.L. n. 76/2020 e s.m.i., la pubblicazione della presente deliberazione nella sezione "Amministrazione Trasparente";

- **dichiarare** il presente atto immediatamente esecutivo, per le motivazioni di cui in premessa, essendo legato alle misure di contrasto della epidemia da Covid-19 assunte a livello regionale;
- **dare atto** che gli atti richiamati sono custoditi e conservati presso il Servizio Provveditorato;

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott. Salvatore Torrisi



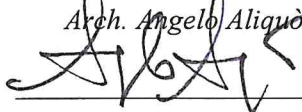
IL DIRETTORE SANITARIO

Dott. Raffaele Elia



IL DIRETTORE GENERALE

Arch. Angelo Aliquò



IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE
