



N. 2119 del 02/10/2020 - DECRETO DEL DIRETTORE GENERALE

OGGETTO: "PROCEDURA APERTA, IN UNIONE D'ACQUISTO, PER L'AFFIDAMENTO DELL'APPALTO DEL SERVIZIO DI ESECUZIONE DI UN TEST PER LO SCREENING PRENATALE NON INVASIVO DELLA TRISOMIA 21 (SINDROME DI DOWN), TRISOMIA 18 (SINDROME DI EDWARDS), TRISOMIA 13 (SINDROME DI PATAU), ANEUPLOIDIE DEI CROMOSOMI SESSUALI E DEL MEDESIMO TEST CON L'AGGIUNTA DELLA DELEZIONE 22q11.2 (SINDROME DI DIGEORGE) MEDIANTE ANALISI DEL DNA FETALE DEL SANGUE MATERNO DA SVOLGERSI PRESSO UN LABORATORIO ESTERNO, PER 24 MESI, EVENTUALMENTE RINNOVABILE PER ULTERIORI 24 MESI, OCCORRENTI ALLA FONDAZIONE IRCCS CA' GRANDA – OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO E ALL'ASST FATEBENEFRAPELLI SACCO - NOMINA DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE - ATTI 409/2019".

IL DIRETTORE GENERALE

su proposta del responsabile dell'U.O.C. Acquisti, Appalti, Logistica

PREMESSO che, con decreto del Direttore Generale n. 477 del 13.03.2020, è stata indetta procedura aperta, a lotto unico, per l'affidamento del servizio di esecuzione di un test per lo screening prenatale non invasivo della trisomia 21 (sindrome di Down), Trisomia 18 (sindrome di Edwards), trisomia 13 (sindrome di Patau), monosomia del cromosoma X ed aneuploidie dei cromosomi sessuali e del medesimo test con l'aggiunta della delezione 22Q11.2 (sindrome di DiGeorge) mediante analisi del DNA fetale del sangue materno da svolgersi presso un laboratorio esterno, occorrenti alla Fondazione IRCCS e all'ASST Fatebenefratelli Sacco;

TENUTO CONTO che la fornitura in oggetto sarà aggiudicata ai sensi dell'art. 95 del d.lgs. n. 50/2016, ovvero con aggiudicazione a favore della ditta che avrà presentato l'offerta economicamente più vantaggiosa (70 punti qualità e 30 punti prezzo);

ATTESO che il termine per il ricevimento delle offerte è stato fissato per il giorno 08.06.2020;

CONSIDERATO che, l'art. 77, comma 1 del d.lgs. n. 50/2016, prevede che in caso di aggiudicazione secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa *"la valutazione delle offerte dal punto di vista tecnico ed economico è affidata ad una commissione giudicatrice, composta da esperti nello specifico settore cui afferisce l'oggetto del contratto"*;

DATO ATTO che, al fine di individuare i membri della succitata commissione, si è reso necessario valutare le professionalità rinvenibili all'interno della Fondazione IRCCS, tra i funzionari idonei allo svolgimento dell'incarico, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto della procedura concorsuale;

CONSIDERATO che, sulla base della valutazione delle competenze e delle esperienze specifiche possedute, si ritiene opportuno nominare i soggetti di seguito elencati:

- Dott.ssa Manuela Seia, Dirigente biologo in servizio presso l'U.O.C. Laboratorio Analisi della Fondazione IRCCS "Ca' Granda - Ospedale Maggiore Policlinico", in qualità di Presidente verbalizzante;
- Dott.ssa Federica Natacci, Dirigente medico in servizio presso l'U.O.S.D. Genetica Medica della Fondazione IRCCS "Ca' Granda - Ospedale Maggiore Policlinico", in qualità di commissario;



- Dott.ssa Silvana Cristina Gueneri, Dirigente biologo in servizio presso l'U.O.C. Laboratorio Analisi della Fondazione IRCCS "Ca' Granda - Ospedale Maggiore Policlinico", in qualità di commissario;

TENUTO CONTO dell'istruttoria compiuta dalla sig.ra Marzia Colombo e dal dott. Roberto Polli, che ne hanno attestato la completezza;

PRESO ATTO che il Direttore dell'U.O.C. Acquisti, Appalti, Logistica, Ing. Gianpaolo Valente, responsabile del presente procedimento, ne ha dichiarato la regolarità tecnica e la legittimità;

ACQUISITI i pareri del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario,

DECRETA

Per tutti i motivi in premessa indicati:

1. di nominare, ai sensi dell'art. 77 del d.lgs. n. 50/2016, i componenti della Commissione giudicatrice deputata alla valutazione delle caratteristiche tecnico/qualitative e della relativa attribuzione del punteggio, finalizzata all'aggiudicazione della procedura aperta, a lotto unico, per l'affidamento del servizio di esecuzione di un test per lo screening prenatale non invasivo della trisomia 21 (sindrome di Down), Trisomia 18 (sindrome di Edwards), trisomia 13 (sindrome di Patau), monosomia del cromosoma X ed aneuploidie dei cromosomi sessuali e del medesimo test con l'aggiunta della delezione 22Q11.2 (sindrome di DiGeorge) mediante analisi del DNA fetale del sangue materno da svolgersi presso un laboratorio esterno, occorrenti alla Fondazione IRCCS e all'ASST Fatebenefratelli Sacco, così composta:
 - Dott.ssa Manuela Seia, Dirigente biologo in servizio presso l'U.O.C. Laboratorio Analisi della Fondazione IRCCS "Ca' Granda - Ospedale Maggiore Policlinico", in qualità di Presidente verbalizzante;
 - Dott.ssa Federica Natacci, Dirigente medico in servizio presso l'U.O.S.D. Genetica Medica della Fondazione IRCCS "Ca' Granda - Ospedale Maggiore Policlinico", in qualità di commissario;
 - Dott.ssa Silvana Cristina Gueneri, Dirigente biologo in servizio presso l'U.O.C. Laboratorio Analisi della Fondazione IRCCS "Ca' Granda - Ospedale Maggiore Policlinico", in qualità di commissario;
2. di dare atto che il Direttore dell'U.O.C. Gestione Economico Finanziaria attesta che non vi sono oneri per il BPE;
3. di disporre la trasmissione del presente provvedimento al Collegio Sindacale ai sensi dell'art. 3-ter del d.lgs. n. 502/1992 e s.m. e dell'art. 12, comma 14 della L.R. n. 33/2009, così come modificata dalla L.R. n. 23/2015;



4. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento all'Albo *online* dell'Azienda, dando atto che lo stesso è immediatamente esecutivo (art. 17 comma 6, L.R. n. 33/2009 così come sostituito dall'art.1 della L.R. n. 23/2015);
5. di disporre l'invio del presente decreto alle Unità Operative interessate.

Firmato digitalmente.

IL DIRETTORE GENERALE

dott. Ezio Belleri