



Determinazione del Direttore Generale n. **588** del **06 APR. 2017**, Atti n. 1050/2011 - all. 84
378/2017 - all. 19

avente come oggetto: "PROCEDURA NEGOZIATA, IN UNIONE D'ACQUISTO, DA ESPLETARSI AI SENSI DELL'ART. 63, COMMA 2, LETT. B), NUM. 2) DEL D.LGS. N. 50/2016, PER L'AFFIDAMENTO DELL'APPALTO PER LA FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI TEST IN CAMPO ALLERGOLOGICO, COMPRENDENTE GLI STRUMENTI UNITAMENTE AGLI ACCESSORI, I RELATIVI REAGENTI E MATERIALI DI CONSUMO NECESSARI NONCHÈ IL SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA ATTO A GARANTIRE LA FUNZIONALITÀ DEL SISTEMI STESSI, OCCORRENTI ALLA FONDAZIONE IRCCS "CA' GRANDA - OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO" (AMMINISTRAZIONE CAPOFILA), ALL'ASST DI LODI E ALL'ASST GRANDE OSPEDALE METROPOLITANO NIGUARDA, PER 36 MESI - N. GARA ANAC 6688383 - CIG DI PROCEDURA: 7008317624 - DETERMINAZIONE A CONTRARRE E CONTESTUALE PROSECUZIONE DELL'ATTUALE CONTRATTO AL 31.05.2017".

ATTESTAZION E REGOLARITÀ ISTRUTTORIA E LEGITTIMITÀ DEL PROVVEDIMENTO

1. Breve esposizione del contenuto della determinazione

Indizione di procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara, da espletarsi ai sensi dell'art. 63, comma 2, lett. b), num. 2) del d.lgs. n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura di sistemi diagnostici per l'esecuzione di test in campo allergologico occorrenti alla Fondazione IRCCS "Ca' Granda - Ospedale Maggiore Policlinico", all'ASST di Lodi e all'ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda e contestuale prosecuzione dell'attuale contratto di fornitura sino a tutto il 31.05.2017.

2. Estremi relativi ai principali documenti e/o normative citate

- Determinazioni n. 2554 del 02.12.2013 e n. 2492 del 29.11.2016;
- Pubblicazione sul portale Lotus dell'intenzione di procedere a gara, all. 2 in atti 378/2017;
- Mail dell'ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda dell'01.12.2016, all. 3 in atti 378/2017;
- Fabbisogni e delega amministrativa ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda, all. 9 e 12 in atti 378/2017;
- Fabbisogni e delega amministrativa ASST di Lodi, all. 13 e 14 in atti 378/2017;
- Nota della ditta Thermo Fisher Diagnostics S.p.A. contenente la conferma quotazioni per la prosecuzione a tutto il 31.05.2017, all. 81 in atti 1050/2011;
- Lettera d'invito, all. 16 in atti 378/2017.

3. Attestazione contabile

La presente determinazione comporta oneri pari a € 992.226,66.= I.V.A. 22% inclusa.

Pratica gestita da: M. Colombo - R. Polli

Responsabile del procedimento
U.O.C. Approvvigionamenti
Ing. Paolo Cassoli





Determinazione del Direttore Generale n. **588** del **06 APR. 2017** Atti n. 1050/2011 - all. 84
378/2017 - all. 19

ATTESTAZIONE COPERTURA ECONOMICA

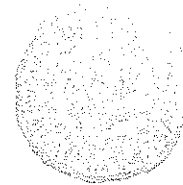
Il costo complessivo di € 992.226,66.= I.V.A. 22% inclusa sarà imputato nel BPE così come segue:

BILANCIO	N. CONTO E DESCRIZIONE	N. IMPEGNO	PROGETTO	IMPORTO 2017	IMPORTO 2018	IMPORTO 2019	IMPORTO 2020	TOTALI
SAN	480320 - Noleggio impianti e apparecchiature sanitarie	2017000883	-	€ 5.693,33	€ 8.540,00	€ 8.540,00	€ 2.846,67	€ 25.620,00
	400170 - Dispositivi medico diagnostici in vitro: materiali diagnostici - Cnd: W	2017000884	-	€ 118.584,00	€ 177.876,00	€ 177.876,00	€ 59.292,00	€ 533.628,00
	400172 - Prodotti chimici: Materiali diagnostici (senza Cnd)	2017000885	-	€ 79.056,00	€ 118.584,00	€ 118.584,00	€ 39.528,00	€ 355.752,00
	480320 - Noleggio impianti e apparecchiature sanitarie	2013001511	-	€ 1.626,66	-	-	-	€ 1.626,66
	400170 - Dispositivi medico diagnostici in vitro: materiali diagnostici - Cnd: W	2013001510	-	€ 42.000,00	-	-	-	€ 42.000,00
	400172 - Prodotti chimici: Materiali diagnostici (senza Cnd)	2014000115	-	€ 33.600,00	-	-	-	€ 33.600,00
Totale								€ 992.226,66
RIC								
Totale								
TOTALE								€ 992.226,66

Il Direttore della U.O.C. Economico Finanziaria

(Dott. Roberto Alberti)





Determinazione del Direttore Generale n. **588** del **06 APR. 2017** Pag. 3
Atti n. 1050/2011 - all. 84
378/2017 - all. 19

OGGETTO: "PROCEDURA NEGOZIATA, IN UNIONE D'ACQUISTO, DA ESPLETARSI AI SENSI DELL'ART. 63, COMMA 2, LETT. B), NUM. 2) DEL D.LGS. N. 50/2016, PER L'AFFIDAMENTO DELL'APPALTO PER LA FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER L'ESECUZIONE DI TEST IN CAMPO ALLERGOLOGICO, COMPRENDENTE GLI STRUMENTI UNITAMENTE AGLI ACCESSORI, I RELATIVI REAGENTI E MATERIALI DI CONSUMO NECESSARI NONCHÈ IL SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA ATTO A GARANTIRE LA FUNZIONALITÀ DEL SISTEMI STESSI, OCCORRENTI ALLA FONDAZIONE IRCCS "CA' GRANDA – OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO" (AMMINISTRAZIONE CAPOFILA), ALL'ASST DI LODI E ALL'ASST GRANDE OSPEDALE METROPOLITANO NIGUARDA, PER 36 MESI – N. GARA ANAC 6688383 – CIG DI PROCEDURA: 7008317624 – DETERMINAZIONE A CONTRARRE E CONTESTUALE PROSECUZIONE DELL'ATTUALE CONTRATTO AL 31.05.2017".

IL DIRETTORE GENERALE

su proposta del DIRETTORE dell'U.O.C. Approvvigionamenti

PREMESSO che in data 31.03.2017 scadrà il contratto di fornitura di un sistema automatico per l'esecuzione di test in campo allergologico e di autoimmunità "ImmunoCAP", comprendente le apparecchiature in uso, unitamente agli accessori, i relativi reagenti (compresi i reagenti ausiliari), i materiali di consumo complementari e il servizio di assistenza tecnica atto a garantire il funzionamento del sistema stesso, assegnato alla ditta Phadia S.r.l. (ora Thermo Fisher Diagnostics S.p.A.) con determinazione n. 2554 del 02.12.2013 e successivamente prorogato con determinazione n. 2492 del 29.11.2016;

ATTESO che:

- in data 22.11.2016, all. 2 in atti 378/2017, in ottemperanza a quanto previsto dall'all. 3 alla deliberazione della Giunta Regione Lombardia n. IX/2633 del 06.12.2011, e successivamente integrata dalla deliberazione n. X/5954 del 05.12.2016, avente ad oggetto "*Gli acquisti delle Aziende Sanitarie: linee di indirizzo*", con particolare riguardo al paragrafo "*Procedure in forma aggregata*", la Fondazione IRCCS ha provveduto ad interpellare gli Enti facenti parte del Consorzio per gli Acquisti Enti Sanitari di Milano (cui questa Fondazione IRCCS ha aderito con determinazione n. 487 del 25.03.2016), in merito ad un eventuale interesse per la procedura di gara in oggetto;
- con mail datata 01.12.2016, all. 3 in atti 1482/2015, l'ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda ha manifestato l'interesse verso l'iniziativa di gara facente capo alla Fondazione IRCCS;
- in data 01.03.2017 e 09.03.2017, rispettivamente all. 9 e all. 12 in atti 378/2017, la stessa ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda ha trasmesso i propri fabbisogni e la formale delega amministrativa;
- in data 24.03.2017, l'ASST di Lodi ha manifestato interesse a costituire un'unione d'acquisto per il sistema *de qua*, trasmettendo i propri fabbisogni e la formale delega amministrativa, rispettivamente all. 13 e all. 14 in atti 378/2017;



B
ne



Determinazione del Direttore Generale n. **588** del **06 APR. 2017**, Atti n. 1050/2011 - all. 84
378/2017 - all. 19

CONSIDERATO che:

- in data 26.01.2017, all. 4 in atti 378/2017, l'U.O.C. Laboratorio Centrale ha trasmesso la richiesta di fornitura di un sistema automatico per l'esecuzione di test allergologici, dichiarando contestualmente che il sistema "ImmunoCAP", distribuito in esclusiva sul territorio nazionale dalla ditta Thermo Fisher Diagnostics S.p.A., è il solo che soddisfa le proprie esigenze evidenziando che "... Le caratteristiche che rendono unico il sistema della ditta Thermo Fisher sono di seguito elencate:

- supporto fase solida
- dosaggio IgE totali: metodica ultrasensibile e range di lettura
- screening atopia bambini
- diagnosi molecolare con allergeni ricombinanti
- dosaggio del parametro tryptase
- performance e accuratezza diagnostica nei programmi VEQ nazionali e internazionali
- utilizzo applicazione diagnostica in vitro con tecnologia Biochip.

SISTEMA IMMUNOCAP- ALLERGIA

1. CARATTERISTICHE ANALITICHE: supporto allergenico su fase solida.

Nella tecnologia ImmunoCAP, l'estratto allergenico è legato ad un supporto polimerico idrofilico in fase solida. Questo è il motivo per cui ImmunoCAP è dotato di una elevata capacità di legame (150 volte superiore alle superfici plastiche con rivestimento passivo). L'allergene è fissato con legame covalente su di un'ampia superficie e si presenta sempre in eccesso rispetto all'anticorpo IgE con un rapporto molare, in condizioni di reazione, di 10.000:1. Per le suddette peculiarità (fase solida, ampia superficie tridimensionale, legame covalente, assenza di evaporazione) ImmunoCAP ha una stabilità di 22-24 mesi anche a confezione aperta e a bordo dello strumento.

2. DOSAGGIO IgE TOTALI: RANGE DI LETTURA E METODICA ULTRASENSIBILE.

Nella tecnologia ImmunoCAP il dosaggio delle IgE totali è calibrato e quantificabile fino a 5000 kU/L. Ciò consente di risparmiare il ridosaggio dei campioni con risultato fuori range che, per le altre tecnologie, è fino a 2000 kU/L, e che ammonta circa il 10% dei sieri.

Per campioni di pazienti pediatrici e neonati la tecnologia ImmunoCAP consente il dosaggio ultrasensibile delle IgE pediatriche in un range: 0-100 kU/L dettagliando i valori di riferimento già dall'età di 6 settimane.

3. SCREENING ATOPIA BAMBINI.

Sul sistema ImmunoCAP è disponibile il test di screening atopia bambini (PHADIATOP INFANT). Tale test fornisce una diagnosi di atopia di primo livello mediante una risposta di tipo qualitativo (SI/NO). Un risultato positivo indica che il paziente è atopico mentre un risultato negativo indica che il paziente non è atopico per i principali allergeni coinvolti nello sviluppo di atopia.

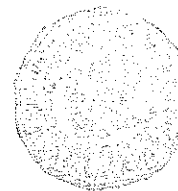
I valori clinici del test sono:

SENSIBILITÀ	92%
SPECIFICITÀ	82%
VALORE PREDITTIVO POSITIVO	80%
VALORE PREDITTIVO NEGATIVO	93%

Grazie ai suoi valori clinici Phadiatop infant consente di evitare dosaggi plurimi o dosaggi di secondo livello su pazienti negativi allo screening.



B
ne



588

06 APR. 2017

Pag. 5

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1050/2011 - all. 84
378/2017 - all. 19

4. DIAGNOSI MOLECOLARE CON ALLERGENI RICOMBINANTI

La tecnologia ImmunoCAP ha recentemente consentito per la prima volta di rendere disponibile il dosaggio delle IgE specifiche rivolte alle singole molecole antigeniche prodotte con ingegneria genetica. La diagnosi molecolare consente ai clinici di sapere con certezza quali pazienti potranno beneficiare di un trattamento immunoterapeutico e quali invece avranno bisogno di un approccio dietetico rivolto agli alimenti responsabili. L'impatto economico della diagnosi molecolare è rivolto alla spesa terapeutica. Le prime stime documentano il risparmio del 30 - 40% delle immunoterapie.

Sono attualmente a disposizione del clinico più di 100 allergeni ricombinanti, molti dei quali unici sul mercato.

5. DOSAGGIO DEL PARAMETRO TRYPTASE

La tryptase è un marcatore importante per la diagnosi di mastocitosi correlata anche ad eventi quali anafilassi IgE mediate e non IgE mediate.

Viene frequentemente impiegata nella diagnostica delle allergie alimentari, delle punture da imenotteri e della somministrazione di farmaci. Risulta di valido supporto diagnostico laddove è utile prevedere il rischio di sensibilizzazione in camera pre-operatoria oppure per accertamenti post-mortem in medicina legale.

6. PERFORMANCE E ACCURATEZZA DIAGNOSTICA NEI PROGRAMMI VEQ NAZIONALI E INTERNAZIONALI

Il dosaggio delle IgE, misurabile in ng, con il metodo ImmunoCAP, ha dimostrato perfetta sovrapposibilità tra le Unità di misura e lo Standard 75/502 WHO.

7. UTILIZZO APPLICAZIONE DIAGNOSTICA IN VITRO CON TECNOLOGIA BIOCHIP

L'utilizzo di un'applicazione diagnostica in vitro con tecnologia biochip, ISAC (immuno solid-phase allergen chip), consente di effettuare un test di screening con i seguenti vantaggi:

- Analisi multi-analita del titolo delle IgE specifiche sui componenti allergenici derivati da fonti allergeniche multiple in un unico dosaggio.*
- Sono sufficienti 20 ml di siero del paziente per testare tutti i 112 componenti allergenici.*
- Scarsa invasività del test.*
- Test non soggetto a stagionalità.*
- Test non influenzato da terapie farmacologiche in corso.*
- Strumento diagnostico per gli allergeni più frequenti sia di tipo inalatori che alimentari.*
- Diagnosi con definizione della struttura molecolare del componente (CRD) utilizzando soltanto allergeni ricombinanti o naturali purificati.*

L'ISAC Test determina il profilo di sensibilizzazione individuale, consentendo di trarre conclusioni sulla diagnosi verso i singoli allergeni oltre che verso le potenziali reazioni crociate e soprattutto le sensibilizzazioni multiple sostenute in molti casi da un panallergene. Lo specialista allergologo, basandosi sui dati ottenuti, sarà in grado di dare una descrizione precisa degli allergeni a cui il paziente risulta sensibile e definire non solo il grado di sensibilizzazione, ma anche la mappa del rischio cui il paziente può andare incontro ad esempio dopo l'assunzione di determinati alimenti. L'allergologo potrà quindi determinare il profilo individuale di allergie per la scelta dell'immunoterapia specifica, oltre a raccomandare misure profilattiche per evitare o ridurre i sintomi dell'allergia stessa..";



R
me



588

06 APR 2017

Pag. 6

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1050/2011 - all. 84
378/2017 - all. 19

- in data 10.02.2017, all. 6 in atti 378/2017, l'U.O.C. Farmacia ha comunicato che "... per quanto di competenza si esprime parere favorevole nella dichiarazione di unicità ... constando che tutti i dati forniti rispecchiano le motivazioni per conferire unicità al sistema Immunocap della ditta Thermo Fisher ...";

ATTESO inoltre che:

- per l'affidamento della fornitura in argomento, alla luce di quanto sopra esposto, è possibile procedere mediante procedura negoziata, senza previa pubblicazione di un bando di gara, ai sensi dell'art. 63, comma 2, lett. b), num. 2) del d.lgs. n. 50/2016 (concorrenza assente per motivi tecnici);
- l'U.O.C. Approvvigionamenti, di concerto con l'U.O.C. Laboratorio Centrale, l'ASST di Lodi e l'ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda, ha predisposto la documentazione da porre a base di gara;

DATO ATTO che per la fornitura in parola la spesa complessiva prevista, per 36 mesi, ammonta ad € 1.671.000,00.= I.V.A. 22% esclusa, così suddivisa tra gli enti facenti parte l'unione d'acquisto:

- € 750.000,00.= oltre I.V.A. 22% per la Fondazione IRCCS "Ca' Granda - Ospedale Maggiore Policlinico":
 - € 21.000,00.= per locazione ed assistenza tecnica della strumentazione;
 - € 729.000,00.= per il materiale di consumo;
- € 171.000,00.= oltre I.V.A. 22% per l'ASST di Lodi:
 - € 21.000,00.= per locazione ed assistenza tecnica della strumentazione;
 - € 150.000,00.= per il materiale di consumo;
- € 750.000,00.= oltre I.V.A. 22% per l'ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda:
 - € 21.000,00.= per locazione ed assistenza tecnica della strumentazione;
 - € 729.000,00.= per il materiale di consumo;

DATO ATTO, altresì, che:

- la durata della fornitura è di 36 (trentasei) mesi;
- è prevista la facoltà di prorogare il contratto derivante dalla presente procedura, ai sensi dell'art. 106, comma 11 del d.lgs. n. 50/2016, per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie all'individuazione del nuovo contraente e, comunque, per non più di 12 (dodici) mesi, per un importo di spesa massimo previsto di € 557.000,00.= oltre I.V.A. 22%;
- è altresì prevista la clausola di adesione agli esiti di gara da parte di tutti gli Enti sanitari pubblici facenti parte del Consorzio per gli Acquisti Enti Sanitari Pubblici Milano (CAESP Milano) in misura non superiore al 100% del fabbisogno di cui alla procedura in oggetto;
- ai sensi dell'art. 35, comma 4, del d.lgs. n. 50/2016, il valore stimato dell'appalto in oggetto, per tutti gli enti aggregati, è pari a € 3.899.000,00.= I.V.A. 22% esclusa, calcolato tenendo conto:
 - della durata della fornitura di 36 mesi, per importo di € 1.671.000,00;
 - dell'eventuale proroga per il periodo massimo di 12 mesi, per un importo massimo di € 557.000,00;
 - della clausola di adesione agli esiti di gara, in misura non superiore al 100% del fabbisogno (importo triennale complessivo), per un importo di € 1.671.000,00;

B

ne





Determinazione del Direttore Generale n. _____

588

del 10 APR. 2017

Pag. 7

Atti n. 1050/2011 - all. 84
378/2017 - all. 19

TENUTO CONTO che:

- il completamento della corrente procedura concorsuale e il successivo collaudo della strumentazione saranno completati, presumibilmente, entro il 31.05.2017;
- per garantire la continuità delle prestazioni sanitarie si rende necessaria la proroga tecnica del contratto di fornitura attualmente in essere, con la ditta Thermo Fisher Diagnostics S.p.A. la quale, interpellata in merito, ha comunicato la propria disponibilità alla prosecuzione contrattuale alle medesime quotazioni fino ad oggi applicate, a tutto il 31.05.2017, ovvero, se precedente, sino alla data di decorrenza del contratto riveniente dalla nuova procedura concorsuale di cui trattasi, nel caso in cui quest'ultimo sia nel complesso più vantaggioso per la Fondazione IRCCS (cfr. all. 81 in atti 1050/2011);

ACCERTATO che, come risulta dalle pagine riepilogative del sito web istituzionale di Consip, all. 18 in atti 378/2017 e all. 83 in atti 1050/2011, non v'è attualmente convenzione attiva riguardo la fornitura in parola e, nel contempo, non sono in essere convenzioni riguardanti l'argomento stipulate dalla Società Azienda Regionale Centrale Acquisti S.p.A.;

RICHIAMATE le seguenti disposizioni normative, sulla base delle quali verrà espletata la presente procedura concorsuale:

- d.lgs. 18.04.2016, n. 50 ("Attuazione delle direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE e 52014/25/UE sull'aggiudicazione dei contratti di concessione, sugli appalti pubblici e sulle procedure di appalto degli enti erogatori nei settori dell'acqua, dell'energia, dei trasporti e dei servizi postali, nonché per il riordino della disciplina vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture");
- r.d. 18.11.1923, n. 2440 (Nuove disposizioni sull'amministrazione del patrimonio e sulla contabilità generale dello Stato);
- r.d. 23.05.1924, n. 827 (Regolamento per l'amministrazione del patrimonio e per la contabilità generale dello Stato);
- legge 7.8.1990, n. 241 (Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi);
- d.lgs. 7.03.2005, n. 82 (codice dell'amministrazione digitale);
- d.lgs. 6.09.2011, n. 159 (codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione, nonché nuove disposizioni in materia di documentazione antimafia);
- legge 6.11.2012, n. 190 (disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella pubblica amministrazione);
- d.lgs. 14.3.2013, n. 33 (riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni);
- d.lgs. 8.06.2001, n. 231 (Disciplina della responsabilità amministrativa delle persone giuridiche, delle società e delle associazioni anche prive di personalità giuridica, a norma dell'articolo 11 della legge 29.09.2000, n. 300);
- d.lgs. 30.06.2003, n. 196 (Codice in materia di protezione dei dati personali);
- d.P.R. 28.12.2000, n. 445 (Testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa - Testo A);
- legge regionale Lombardia 19.05.1997, n. 14, con particolare riferimento all'art. 3, comma 7, relativo alle procedure di acquisto esperite attraverso l'utilizzo di sistemi e strumenti telematici e l'utilizzo di

B

pe





Determinazione del Direttore Generale n. **588** del **06 APR. 2017**, Atti n. 1050/2011 - all. 84
378/2017 - all. 19

Pag. 8

infrastrutture tecnologiche appositamente predisposte;

- legge regionale Lombardia 28.12.2007, n. 33, con particolare riferimento all'art. 1, comma 6-ter, relativo all'utilizzo della piattaforma SinTel;

DATO ATTO, inoltre, che all'esito della procedura concorsuale, da svolgersi ai sensi dell'art. 63, comma 2, lettera b), del d.lgs. n. 50/2016, sarà adottato apposito provvedimento di aggiudicazione della fornitura;

VISTA l'attestazione di regolarità istruttoria e di legittimità del provvedimento;

VISTA l'attestazione di copertura economica;

DATO ATTO che le predette attestazioni costituiscono parte integrante del presente atto;

DATO ATTO che il Responsabile del procedimento è il Direttore dell'U.O.C. Approvvigionamenti

ACQUISITI i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario;

DETERMINA

Per tutti i motivi in premessa indicati, di:

1. indire procedura negoziata, senza previa pubblicazione di un bando di gara, ai sensi dell'art. 63, comma 2, lettera b), num. 2) del d.lgs. n. 50/2016, per l'affidamento dell'appalto per la fornitura di sistemi automatici per l'esecuzione di test in campo allergologico e di autoimmunità "ImmunoCAP", comprendenti le apparecchiature in uso, unitamente agli accessori, i relativi reagenti (compresi i reagenti ausiliari), i materiali di consumo complementari e il servizio di assistenza tecnica atto a garantire il funzionamento dei sistemi stessi, occorrenti alla Fondazione IRCCS "Ca' Granda - Ospedale Maggiore Policlinico" (Amministrazione capofila), all'ASST di Lodi e all'ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda, distribuito in esclusiva dalla ditta Thermo Fisher Diagnostics S.p.A.;
2. dare atto che la durata della fornitura è di 36 mesi, prorogabile, ai sensi dell'art. 106 comma 11 del d.lgs. n. 50/2016 per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie all'individuazione del nuovo contraente e, comunque, per non più di 12 mesi, evidenziando che, qualora nel corso della fornitura, dovesse venire a mancare il carattere di unicità anche solo per alcuni materiali oggetto della fornitura *de qua*, il contratto si intenderà risolto, salva la necessità di proseguire i rapporti per il tempo strettamente necessario all'espletamento, per tali dispositivi, di nuova apposita procedura di gara per la scelta del contraente;

B



re



588 06 APR. 2017

Pag. 9

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1050/2011 - all. 84
378/2017 - all. 19

3. approvare la lettera d'invito che disciplinerà le modalità di gara e le condizioni del contratto riveniente dalla stessa, nei termini risultanti dall'all. 16 in atti 378/2017;
4. dare atto che è prevista la clausola di adesione agli esiti di gara da parte di tutti gli Enti sanitari pubblici facenti parte del Consorzio per gli Acquisti Enti Sanitari Pubblici Milano (CAESP Milano) in misura non superiore al 100% del fabbisogno di cui alla procedura in oggetto;
5. svolgere la presente procedura concorsuale mediante l'ausilio di sistemi telematici, a mente dell'art. 58 del d.lgs. n. 50/2016, utilizzando modalità di comunicazione in forma elettronica, ai sensi dell'art. 52 del medesimo decreto legislativo; in particolare, sarà utilizzato il Sistema di intermediazione telematica di Regione Lombardia denominato "SinTel", messo a disposizione da ARCA S.p.A., ai sensi della legge regionale Lombardia n. 14/1997, in particolare ex art. 3, comma 7, nonché della legge regionale Lombardia n. 33/2007, in particolare ex art. 1, comma 6-ter;
6. invitare a presentare offerta la ditta Thermo Fisher Diagnostics S.p.A., distributrice in esclusiva del sistema diagnostico in parola;
7. nominare quale responsabile del procedimento il Direttore dell'U.O.C. Approvvigionamenti;
8. dare atto che nel caso in cui, nelle more dello svolgimento della presente procedura concorsuale, dovessero essere attivate convenzioni da parte di CONSIP S.p.A. e/o dalla Società Azienda Regionale Centrale Acquisti S.p.A., non si darà in ogni caso luogo all'aggiudicazione del contratto previsto, né si addiverrà alla stipulazione del relativo contratto, senza che ciò possa dare luogo a ristoro di sorta a favore della ditta partecipante alla gara;
9. dare atto, altresì, che ove, nel diverso caso, a seguito della stipulazione del contratto riveniente dalla presente procedura concorsuale, dovessero intervenire convenzioni attivate da CONSIP S.p.A. e/o di Azienda Regionale Centrale Acquisti - S.p.A., e/o contratti sottoscritti da alcuno degli Enti aderenti al Consorzio per gli Acquisti per gli Enti Sanitari Pubblici Milano (CAESP Milano) per forniture di prodotti di cui alla presente procedura, la Fondazione IRCCS, si riserva la possibilità di rinegoziare i prezzi da contratto sulla base di quelli aggiudicati da CONSIP S.p.A. e/o di Azienda Regionale Centrale Acquisti - S.p.A., e/o dagli Enti aderenti al medesimo Consorzio, ove più favorevoli;
10. autorizzare la prosecuzione del contratto di fornitura di un sistema automatico per l'esecuzione di test in campo allergologico e di autoimmunità "ImmunoCAP", con la ditta Thermo Fisher Diagnostics S.p.A., a tutto il 31.05.2017, tempo stimato per l'assegnazione della nuova fornitura e per la successiva installazione e collaudo degli strumenti, ovvero, se precedente, sino alla data di decorrenza del contratto riveniente dalla nuova procedura concorsuale di cui trattasi, nel caso in cui quest'ultimo sia nel complesso più vantaggioso per la Fondazione IRCCS, per un ammontare di spesa previsto di € 63.300,54.= I.V.A. 22% esclusa;

1

14





Determinazione del Direttore Generale n. 588 del 06 APR. 2017, Atti n. 1050/2011 - all. 84
378/2017 - all. 19

11. dare atto che il costo complessivo di € 992.226,66.= I.V.A. 22% inclusa sarà imputato nel BPE per gli anni 2017-2018-2019-2020;
12. dare atto che le attestazioni richiamate in premessa formano parte integrante del presente atto;
13. 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);
14. disporre l'invio della presente determinazione alle U.O.S./U.O.S.D./U.O.C. interessate.

IL DIRETTORE GENERALE
Dott.ssa Simona Girelli

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr.ssa Laura Chiappa

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dott. Fabio Agrò

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI
IN DATA 06 APR. 2017 AL N. 588

UOS/UOSD/UOC proponente	U.O.C. Approvvigionamenti	
Responsabile del procedimento:	Ing. Paolo Cassoli	<i>Paolo Cassoli</i>
Pratica trattata da	Dott. Roberto Polli	<i>Roberto Polli</i>

