



PNRR  
MISSIONE 6 - SALUTE



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

**AVVISO PUBBLICO ART. 77, D LGS. N. 36/2023, PER LA VERIFICA DELL'EFFETTIVA  
SUSSISTENZA DEL PRESUPPOSTO DELL'ASSENZA DI CONCORRENZA PER  
MOTIVI TECNICI**

**Premesso che:**

- L'Area Provveditorato di questa Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Paolo Giaccone intende procedere, mediante procedura negoziata, senza previa indizione di gara - ai sensi del comma 2 lettera b) punto 2) dell'art. 76 del D.Lgs. 36/2023, all'acquisto di (Anticorpi da utilizzare in citofluorimetria) a valere sui fondi del progetto con codice PNRR-MAD-2022-12375795, dal titolo: *“Innovative approaches for personalised cardiovascular prevention: multicentre randomised controlled study and multidisciplinary evaluation for a National Health Service implementation”* - Missione 6 - Componente 2 - Investimento 2.1 - Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN, finanziato dall'Unione Europea - Next Generation EU- CUP I73C22000650006
- Nello specifico si intende acquistare i materiali sotto individuati da destinare all'U.O.C. di Epidemiologia Clinica con Registro Tumori dell'A.O.U.P. Paolo Giaccone di Palermo:

Codice	Descrizione	Q.TÁ
YYIGU005	DNA Extraction from PBMC (Diatech)	108
YYIGU010	Tapestation Genomic	108
YYIGU011	Tapestation D1000	108
YYIGU012	Tapestation D1000 HS	108
YYIGU056	Data analysis 1st level (1-16 samples)	6
YYIGU057	Data analysis 3rd level (1-16 samples)	6
YYIGU059	Report (1-8 samples)	13
YYIGU089	NovaSeq 6000 S4 Reagent Kit v1.5 (300 cycles) (10M)	864
YYIGU221	Data analysis 2nd level (1-16 samples)	6
YYIGUSERVICE	Library Cosntruction	108



## AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Si intende procedere con l'acquisto del materiale sopra indicato dalla ditta CONSORTIUM FOR GENOMIC TECHNOLOGIES SOCIETA' BENEFIT SRL IN BREVE COGENTECH SOCIETA' BENEFIT SRL CON SEDE IN VIA ADAMELLO 16 - 20139 - MILANO (MI), Partita IVA: 04641450962 - Codice Fiscale: 04641450962 alla luce della richiesta pervenuta da parte del Responsabile scientifico del progetto il quale NELL ARELAZIONE SCIENTIFICA ALLEGATA ALLA con dichiarazione ex art. 47 del DPR 445/2000, ha dichiarato che risulta necessario acquisire il materiale sopra indicato dalla società predetta in quanto: *“Siffatte attività rientrano in un percorso sperimentale volto all'analisi di parametri molecolari e cellulari di rilevanza clinico-epidemiologica e prevedono procedure di isolamento cellulare, estrazione e analisi di acidi nucleici e analisi molecolari, condotte secondo protocolli validati (Yu Z, Fidler TP, Ruan Y, et al. Genetic modification of inflammation- and clonal hematopoiesis-associated cardiovascular risk. J Clin Invest. 2023 Sep 15;133(18):e168597. doi: 10.1172/JCI168597. PMID: 37498674; PMCID: PMC10503804.)*

*Tali procedure richiedono l'impiego di consumabili specifici (reagenti, kit e sistemi di separazione e*

*conservazione), espressamente previsti dal protocollo sperimentale. I materiali richiesti, pertanto, costituiscono parte integrante di metodiche già validate (Kvapilova K, Misenko P, Radvanszky J, et al. Validated WGS and WES protocols proved saliva-derived gDNA as an equivalent to blood-derived gDNA for clinical and population genomic analyses. BMC Genomics. 2024 Feb 17;25(1):187. doi: 10.1186/s12864-024- 10080-0. PMID: 38365587; PMCID: PMC10873937) (Jeon Y, Jeon S, Choi WH, et al. Genome-wide analyses of early-onset acute myocardial infarction identify 29 novel loci by whole genome sequencing. Hum Genet. 2023 Feb;142(2):231-243. doi: 10.1007/s00439-022-02495-0. Epub 2022 Nov 6. PMID: 36336746).*

*Per contro, l'utilizzo di prodotti alternativi comprometterebbe la comparabilità dei dati, la riproducibilità dei risultati, e la compatibilità con le strumentazioni in uso, introducendo una variabilità non controllabile.*

*Considerata, inoltre, la natura limitata e non replicabile dei campioni biologici, l'impiego di consumabili diversi da quelli validati potrebbe determinare degradazione del materiale, perdita di campione, o risultati non interpretabili, con conseguente impatto negativo sugli obiettivi della ricerca e sul valore clinico epidemiologico dei risultati.*

*Alla luce di quanto rappresentato, i consumabili oggetto della presente richiesta devono essere considerati clinicamente e scientificamente infungibili.”*



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Nel caso in cui non pervengano, entro il termine delle **ore 10,00 del giorno 17 febbraio 2026**, all'indirizzo PEC [provveditorato@cert.policlinico.pa.it](mailto:provveditorato@cert.policlinico.pa.it), valide controindicazioni tecniche, si riterrà riconosciuta la coerenza e legittimità dell'ipotesi di acquisto e dunque la possibilità di procedere - ai sensi del comma 2 lettera b) punto 2) dell'art. 76 del D.Lgs. 36/2023 - all'affidamento diretto attraverso una procedura negoziata senza previa pubblicazione di bando alla ditta CONSORTIUM FOR GENOMIC TECHNOLOGIES SOCIETA' BENEFIT SRL IN BREVE COGENTECH SOCIETA' BENEFIT SRL CON SEDE IN VIA ADAMELLO 16 - 20139 - MILANO (MI), Partita IVA: 04641450962 - Codice Fiscale: 04641450962.

Il Collaboratore Amministrativo Professionale

Dott.ssa Maria Anna Puglisi

Il Direttore dell'U.O.C. Area Provveditorato

Dott.ssa Chiara Giannobile



