



Regione Siciliana

PNRR
MISSIONE 6 - SALUTE

AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE

OGGETTO:

L'Estensore:

Allegati:

Numero imputazione spesa Imputazioni di spesa

Data imputazione spesa

Si autorizza l'imputazione della spesa sul conto e l'esercizio indicati entro il limite del budget annuale assegnato al centro di costo richiedente.

Nulla osta, in quanto conforme alle norme di contabilità.
Il Direttore Area Economica Finanziaria

Ai sensi del DPR n. 445/2000 ess.mm.ii., della Legge n.241/90 e ss.mm.ii. e della L.R. 7/2019, il sottoscritto attesta la regolarità della procedura seguita e la legalità del presente atto, nonché l'esistenza della documentazione citata e la sua rispondenza ai contenuti esposti.

**AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA**

**Il Direttore dell'U.O.C. Area Provveditorato
Dott.ssa Chiara Giannobile**

PREMESSO che:

- in data 27/06/2024, con atto registrato al prot. 4 del Registro Deleghe, la Direttrice Generale di questa A.O.U.P. Paolo Giaccone, Dott.ssa Maria Grazia Furnari, ha conferito Delega alla sottoscrizione delle Determinazioni relative a procedure di affidamento per importi inferiori a € 140.000,00, alla Dott.ssa Chiara Giannobile n.q. di Direttore dell'U.O.C. Area Provveditorato;
- con il decreto n.5 del 29 marzo 2024 del Capo ad interim del Dipartimento della prevenzione, della ricerca e delle emergenze sanitarie del Ministero della salute, registrato dall'ufficio centrale di bilancio in data 4 aprile 2024 al n.225, è stata approvata la graduatoria dei progetti di ricerca del secondo avviso pubblico PNRR- Missione 6 -Componente 2 - Investimento 2.1, afferenti alle tematiche progettuali Proof of Concept, Tumori Rari, Malattie Rare, Malattie Croniche non Trasmissibili, ad alto impatto sui sistemi sanitari e socio-assistenziali, e sono stati individuati i Destinatari istituzionali e i Principal Investigators;
- nell'ambito delle attività progettuali di cui sopra il Ministero della Salute, in data 12/11/2024, per il tramite della piattaforma WorkFlow della Ricerca, ID n. 2024018838, ha comunicato l'approvazione e la conseguentemente ammissione al finanziamento del progetto denominato: "*Safety and efficacy of a high quality human albumin solution in patients with decompensated cirrhosis (SUPERalbumin)*" - codice PNRR-MCNT2-2023-12377463- Finanziato dall'Unione Europea - Next Generation EU- Missione 6 - Componente C2 - Investimento 2.1. - Valorizzazione e Potenziamento della Ricerca Biomedica delle S.S.N;

PREMESSO altresì che:

- questa AOUP "Paolo Giaccone", è stata individuata quale partecipante alle attività del progetto con codice PNRR-MCNT2-2023-12377463 quale UO3, unitamente al proprio Responsabile Scientifico: Prof.ssa Vincenza Calvaruso;
- con deliberazione 922 del 28.08.2024 questa A.O.U.P. ha preso atto e contestuale approvazione delle Convenzioni attuative intercorse tra la Ex Direzione generale della ricerca ed innovazione In sanità, Dipartimento della prevenzione, della ricerca e delle emergenze sanitarie del Ministero della salute, i Soggetti attuatori/beneficiari e i Principal Investigators della ricerca, per la regolamentazione dello svolgimento dei Progetti di Ricerca PNRR presentati da AOUP nell'ambito del secondo avviso PNRR, come UO Capofila e come UO partner, finanziati dall'Unione Europea Next-Generation-EU -Missione 6 -Componente 2 -Investimento 2.1 "Valorizzazione e Potenziamento della Ricerca biomedica del SSN";
- con deliberazione n. 1266 del 06/12/2024 questa A.O.U.P. ha preso atto dell'accordo di collaborazione perfezionato in data 31.10.2025 tra IRCCS Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna e questa Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Paolo Giaccone, per la gestione del progetto con codice PNRR-MCNT2-2023-12377463, PNRR Missione 6 – Componente 2.1. – Investimento 2.1 –Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica SSN–Finanziato dall'Unione Europea - Next Generation EU Responsabile scientifico Prof.ssa Vincenza Calvaruso;
- il CUP derivato inerente questa AOUP del progetto di che trattasi è I73C24000260006;

VISTA la nota Prot. 47483 del 31.07.2026, con la quale la Prof.ssa Vincenza Calvaruso, n.q. di Responsabile Scientifico del progetto con codice PNRR-MCNT2-2023-12377463 ha trasmesso a questa U.O.C., richiesta di acquisto di materiale di laboratorio, dichiarando, ai sensi dell'art. 47 del DPR 445/2000, che il materiale richiesto della ditta Life Technologies Italia è infungibile in quanto: *“i prodotti presentano caratteristiche tecniche e prestazionali tali da renderli infungibili rispetto ad altre soluzioni commercialmente disponibili, in quanto costituiscono componenti essenziali di workflow analitici sviluppati e validati da Thermo Fisher Scientific.*

In particolare, il prodotto Q33239 è costituito da un workflow integrato per la quantificazione fluorimetrica di DNA, RNA e proteine, comprendente il sistema Qubit™ 4 e i relativi kit di reagenti, sviluppati e validati per operare congiuntamente secondo specifiche proprietarie. I reagenti impiegano una tecnologia fluorimetrica basata su coloranti altamente selettivi che si legano in modo specifico agli analiti di interesse, garantendo elevata sensibilità, accuratezza e riproducibilità delle misure. L'intero workflow comprende protocolli operativi, standard di calibrazione, procedure di controllo qualità e algoritmi di elaborazione ottimizzati per assicurare prestazioni costanti e affidabili.



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Analoga valutazione riguarda i kit Invitrogen™ ELISA oggetto della presente acquisizione (codici EH12RB, EHVWF, BMS2271 ed EEL038), i quali costituiscono workflow analitici completi comprendenti piastre pre-rivestite, anticorpi specifici, standard di calibrazione, controlli, tamponi, substrati cromogenici e reagenti appositamente formulati e validati per operare come un sistema unico. Tali kit sono sviluppati secondo rigorosi criteri di validazione che comprendono la determinazione delle prestazioni analitiche, quali sensibilità, specificità, precisione intra- e intersaggio, linearità, recupero, parallelismo e riproducibilità tra i diversi lotti di produzione, assicurando elevati standard qualitativi e la confrontabilità dei risultati.

L'eventuale sostituzione dei prodotti richiesti con sistemi o kit di altri produttori, pur destinati alla determinazione dei medesimi analiti, comporterebbe inevitabilmente l'impiego di reagenti, anticorpi, standard di riferimento, protocolli sperimentali e procedure di calibrazione differenti, rendendo necessaria una completa rivalidazione del workflow analitico già adottato. Tale circostanza determinerebbe una perdita di continuità metodologica, comprometterebbe la confrontabilità dei dati già acquisiti e potrebbe incidere negativamente sulla riproducibilità dei risultati sperimentali nell'ambito delle attività di ricerca.

La continuità del workflow sperimentale, la standardizzazione delle metodiche, la comparabilità dei dati prodotti e la necessità di mantenere condizioni analitiche validate costituiscono pertanto

elementi essenziali per il perseguimento degli obiettivi scientifici del progetto e rappresentano le motivazioni tecniche che giustificano l'infungibilità dei prodotti sopra elencati”;

ATTESA la necessità di dover provvedere a quanto richiesto dalla Prof.ssa Calvaruso;

ATTESO altresì che, al fine di verificare l'effettiva sussistenza delle ragioni di infungibilità dichiarate dal Responsabile Scientifico e garantire il rispetto dei principi di trasparenza, concorrenza e buon andamento dell'azione amministrativa, questa Amministrazione ha pubblicato, con prot. n. 50252 del 18.08.2026, un avviso di consultazione preliminare di mercato ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs. n. 36/2023, invitando gli operatori economici interessati a segnalare, entro le ore 9:00 del 31.08.2026, l'eventuale esistenza di soluzioni tecnicamente equivalenti idonee a soddisfare le esigenze rappresentate;

DATO ATTO che, entro il termine stabilito, non è pervenuta alcuna comunicazione da parte di operatori economici volta a dimostrare l'esistenza di prodotti alternativi idonei sotto il profilo tecnico-funzionale, con conseguente conferma dell'assenza di elementi idonei a superare le motivazioni di infungibilità rappresentate dal Responsabile Scientifico;

VERIFICATO che per i suddetti beni, con gli specifici requisiti, alla data di adozione del presente provvedimento, non risultano Convenzioni o Accordi Quadro attivi stipulati da Consip S.P.A. o dalla C.U.C.R.S.;

VISTO il “Regolamento per l'acquisizione di beni e servizi di importo inferiore alla soglia di rilevanza europea”, giusta Deliberazione n°1357 del 11 ottobre 2023;

VISTO altresì il riscontro finanziario trasmesso dall'Ing. Marcello Puglisi con nota prot. n. 48441 del 05/08/2026, con il quale ha confermato la disponibilità finanziaria a valere sui fondi del progetto in oggetto, alla voce “Materiale di laboratorio” parti ad € 30.000,00;

CONSIDERATO:

- che l'ANAC con le linee guida n. 8 del 2017 ha predisposto le indicazioni da seguire per il ricorso a procedure negoziate senza previa pubblicazione del bando di gara;
- che le citate linee guida pongono l'attenzione piuttosto che sulla esclusività del bene sulla sua infungibilità intesa quale unico bene che può garantire il soddisfacimento di un certo bisogno a prescindere dall'esistenza di un brevetto;
- che la direttiva n. 50 2014/24 UE contempla diverse cause che possono generare una situazione di esclusività che consente l'affidamento mediante procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara ed in particolare:
 - a) L'impossibilità tecnica che un altro operatore consegua i risultati richiesti;
 - b) La necessità di utilizzare conoscenze, strumenti o mezzi specifici di cui un solo operatore economico dispone;

CONSIDERATO altresì che, alla luce di quanto *ut supra*, la fornitura di che trattasi rientra nei casi previsti dall'art. 76 c. 2 lett. b) n. 2 del d.lgs. 36/2023 secondo il quale si può procedere con affidamento diretto senza previa pubblicazione del bando “quando i lavori, le forniture o i servizi possono essere forniti unicamente da un determinato operatore economico per una delle seguenti ragioni:

**AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA**

- 1) lo scopo dell'appalto consiste nella creazione o nell'acquisizione di un'opera d'arte o rappresentazione artistica unica;
- 2) la concorrenza è assente per motivi tecnici;
- 3) la tutela di diritti esclusivi, inclusi i diritti di proprietà intellettuale”;

ACCERTATO che l'importo per il suddetto acquisto, esaminata l'offerta pervenuta n. D6334281 dalla ditta LIFE TECHNOLOGIES ITALIA FIL. LIFE TECHNOLOGIES EUROPE B.V, con sede legale in Bleiswijk Kwartsweg, 2 (Olanda) - Partita I.V.A/ C.F. 12792100153 e sede amministrativa/operativa in Via San Bovio 3 – 20054 Segrate MI, ammonta ad € 17.801,40 € comprensiva di spese di spedizione Iva esclusa + Iva al 22 % pari ad € 3.916,31 e quindi in un importo complessivo di € 21.717,71 e graverà sui fondi del progetto PNRR-MCNT2-2023-12377463 con CUP I73C24000260006 ed esattamente alla voce “Materiale di laboratorio”;

PRESO ATTO che la fornitura “de qua” pari complessivamente a € 21.717,71 (Iva al 22 % inclusa) graverà alla voce “Materiale di laboratorio” dei fondi del progetto PNRR-MCNT2-2023-12377463, e sarà imputata sui seguenti conti di costo del Bilancio aziendale 2026:

- n. 5.01.01.12.0104 denominato “Altri prodotti e beni di laboratorio” per un importo di € 21.600,59;
- n. 5.09.03.02.9908 denominato “SPESE DIVERSE” per un importo di € 117,12;

RITENUTO opportuno nominare:

- in qualità di RUP la Dott.ssa Maria Anna Puglisi;
- in qualità di DEC, in ragione della specificità della fornitura, il Responsabile scientifico del progetto di che trattasi, ovverosia la Prof.ssa Vincenza Calvaruso;

RITENUTO che al presente provvedimento venga attribuito il carattere di immediata esecutività al fine di consentire l'avvio della procedura di acquisizione della fornitura in tempi rapidi;

DATO ATTO che il Direttore dell'U.O.C Area Provveditorato che propone il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata è conforme alla normativa che disciplina la materia trattata ed è sia nella forma che nella sostanza, totalmente legittima, veritiero e utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della L. 14 gennaio 1994 n. 20 e succ. modifiche ed integrazioni, e che lo stesso è stato predisposto nel rispetto della legge 6 novembre 2012 n.190 “Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella Pubblica Amministrazione” nonché nell'osservanza dei contenuti del vigente Piano Aziendale della Prevenzione della Corruzione;

PROPRONE DI

AUTORIZZARE il ricorso alla procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara, ai sensi dell'art. 76, comma 2, lett. b) n. 2 , del D.Lgs. n. 36/2023, per l'acquisizione della fornitura di materiale di laboratorio in premessa specificato, disponendo l'avvio di una RDI sul Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione (MEPA) nei confronti dell'operatore economico LIFE TECHNOLOGIES ITALIA FIL. LIFE TECHNOLOGIES EUROPE B.V, con sede legale in Bleiswijk Kwartsweg, 2 (Olanda) - Partita I.V.A/ C.F. 12792100153 e sede amministrativa/operativa in Via San Bovio 3 – 20054 Segrate MI, sulla base delle condizioni economiche di cui all'offerta n. D6334281, per un importo complessivo di € 17.801,40 comprensiva di spese di spedizione Iva esclusa + Iva al 22 % pari ad € 3.916,31 e quindi in un importo complessivo di € 21.717,71, relativamente alla fornitura dei prodotti di seguito dettagliati:

NOME PRODOTTO	codice identificativo prodotto	Quantità
Human ADAMTS13 Quantikine ELISA Kit, 96 tests	codice EH12RB	6
Human Von Willebrand Factor ELISA Kit, 96 assays	codice EHVWF	6



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Human Renin Coated ELISA 96T	codice BMS2271	6
Human Copeptin ELISA Kit 96 Tests	codice EEL038	6
Qubit 4 quant starter kit wifi	codice Q33239	1

IMPUTARE la spesa complessiva pari ad € 21.717,71, che graverà sui fondi del progetto PNRR-MCNT2-2023-12377463 con CUP I73C24000260006, sui seguenti conti di costo del Bilancio aziendale 2026:

- n. 5.01.01.12.0104 denominato “Altri prodotti e beni di laboratorio” per un importo di € 21.600,59;
- n. 5.09.03.02.9908 denominato “SPESE DIVERSE” per un importo di € 117,12;

NOMINARE in qualità di RUP la Dott.ssa Maria Anna Puglisi;

NOMINARE in qualità di DEC la Prof.ssa Vincenza Calvaruso *n.q.* di Responsabile Scientifico del progetto PNRR *de quo*;

DICHIARARE che tutti gli atti citati e non allegati risultano custoditi presso la precedente U.O.C. Area Provveditorato;

DICHIARARE il presente provvedimento immediatamente esecutivo al fine di consentire la fornitura, nel più breve tempo possibile.