

DETERMINAZIONE

del Dirigente Responsabile

APPROVVIGIONAMENTI, ECONOMATO E LOGISTICA

N. 469 DEL 04/10/2025

OGGETTO

Approvazione del certificato di regolare esecuzione, emesso ai sensi dell'art. 116, comma 7, del D.Lgs. n. 36/2023, relativo all'accordo quadro (CIG padre B58EB53555) avente ad oggetto la fornitura di reagenti per le finalità di progetti avviati nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) e finanziati dall'Unione Europea – NextgenerationEU, aventi codice locale progetto PNRR-POCC-2023-12377415 (CUP J33C24000700001) e PNRR - HEAL ITALIA PE00000019 (CUP J33C22002930006).

Oggetto: Approvazione del certificato di regolare esecuzione, emesso ai sensi dell'art. 116, comma 7, del D.Lgs. n. 36/2023, relativo all'accordo quadro (CIG padre B58EB53555) avente ad oggetto la fornitura di reagenti per le finalità di progetti avviati nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) e finanziati dall'Unione Europea – NextGenerationEU, aventi codice locale progetto PNRR-POCC-2023-12377415 (CUP J33C24000700001) e PNRR - HEAL ITALIA PE00000019 (CUP J33C22002930006).

**IL DIRIGENTE RESPONSABILE DELLA S.O.C. APPROVVIGIONAMENTI
ECONOMATO E LOGISTICA**

Premesso che:

- l'Istituto di ricovero e cura a carattere scientifico Centro di Riferimento Oncologico di Aviano è uno dei soggetti partecipanti ai seguenti Progetti avviati nell'ambito del Piano nazionale di ripresa e resilienza (cd. PNRR), finanziati dall'Unione Europea – NextGenerationEU (NGEU):

A) con riferimento alla Missione 6 – Componente 2 – *Investimento 2.1 “Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN”*:

| Codice locale progetto | Titolo | CUP | P.I. |
|-------------------------|--|-----------------|-----------------------|
| PNRR-POCC-2023-12377415 | A novel nanopharmaceutical formulation for the treatment of solid tumors | J33C24000700001 | Prof. Flavio Rizzolio |

B) con riferimento alla Missione 4 – Componente 2 – Investimento 1.3 “Partenariati estesi a Università, centri di ricerca, imprese e finanziamento progetti di ricerca”:

| Codice locale progetto | Titolo | CUP | P.I. |
|-------------------------------|--|-----------------|--------------------|
| PNRR – HEAL ITALIA PE00000019 | HEAL ITALIA – Health extended alliance for innovative therapies, advanced labresearch, and integrated approaches of precision medicine | J33C22002930006 | Dr. Michele Dal Bo |

- per i Progetti PNRR/PNC/HEAL ITALIA Finanziati dall'Unione Europea NextGenerationEU, avviati dal Dipartimento di Ricerca Traslazionale e Diagnostica avanzata dei Tumori (ora denominato Dipartimento della Diagnostica di Laboratorio e per le Terapie Cellulari) dell'Istituto, è stato dato incarico al Direttore Scientifico di porre in essere tutti gli adempimenti successivi derivanti dalla deliberazione di accettazione dei finanziamenti e di tutti gli atti relativi alla gestione, realizzazione e rendicontazione dei progetti;

- il Direttore Scientifico dell'Istituto con note di data 27.09.2023 e 29.07.2024 ha nominato Responsabile di procedimento per la fase di affidamento del contratto, ai sensi dell'art. 15, comma 4, del D.Lgs. n. 36/2023, e Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) il dott. Raffaello Uliana, Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica, il quale ha reso specifica dichiarazione di assenza di conflitti di interesse;
- nell'esecuzione delle verifiche relative alla regolare esecuzione degli ordinativi il DEC si è avvalso del supporto dei summenzionati Principal Investigator (P.I.) per quanto di rispettiva pertinenza;

Considerato che:

- con comunicazione prot. n. 22591/P del 28.11.2024, la Direzione Scientifica dell'Istituto ha trasmesso le richieste protocollate ai nn. 22588 e 22589, di pari data dei Principal Investigator sopra menzionati con le quali è stata richiesta l'acquisizione di forniture dei seguenti beni da impiegarsi per le finalità dei progetti anzi citati, che sono distribuiti dalla BIO-TECHNE S.R.L. con sede legale in Milano, codice fiscale e partita IVA 04869950156:

| Codice | Descrizione prodotto | Casi di infungibilità ai sensi dell'art. 7.2.4 del Regolamento dell'Istituto |
|--------------------|--|--|
| 4519-GP-050 | Recombinant Human Glypican 1 Protein, CF | Art. 7.2.4 lett. j |
| 2119-GP-050/ CF | Recombinant Human Glypican 3 Protein, CF | Art. 7.2.4 lett. j |
| 2780-SD-050 | Recombinant Human Syndecan-1 Protein, CF | Art. 7.2.4 lett. j |
| DIF50C | Human IFN-gamma Quantikine ELISA Kit - 15.6 - 1,000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY285B-05 | Human IFN-gamma DuoSet ELISA - 9.38 - 600 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HSDIF0 | Human IFN-gamma Quantikine HS ELISA Kit - 0.469 - 30 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY202-05 | Human IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS200 | Human IL-2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.313 - 20 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY210-05 | Human TNF-alpha DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS100C | Human TNF-alpha Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY217B-05 | Human IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS100C | Human IL-10 Quantikine HS ELISA Kit - 0.78 - 50 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY240-05 | Human/Mouse TGF-beta DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY206-05 | Human IL-6 DuoSet ELISA - 9.38-600 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS600C | Human IL-6 Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY204-05 | Human IL-4 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS400 | Human IL-4 Quantikine HS ELISA Kit - 0.25 - 16 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY201-05 | Human IL-1 beta/IL-1F2 DuoSet ELISA - 3.91-250 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |

| | | |
|-------------|---|-----------------------|
| HSLB00D | Human IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.125 - 8 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY394-05 | Human CCL18 DuoSet ELISA - 7.81-500 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| MHSTA50 | Mouse TNF-alpha Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY406-05 | Mouse IL-6 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY401-05 | Mouse IL-1 beta DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| MHSLB00 | Mouse IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY485-05 | Mouse IFN-gamma DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY417-05 | Mouse IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY402-05 | Mouse IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY008B | DuoSet ELISA Ancillary Reagent Kit 2 | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| 3434-010-02 | Cultrex Stem Cell Qualified RGF Basement Membrane Extract | Art. 7.2.4 lett. a |

- nelle suddette richieste i beni da acquisire sono stati dichiarati infungibili per le seguenti motivazioni, a vario titolo direttamente collegate alle finalità di utilizzo e quindi senza possibilità di impiego di altri prodotti presenti sul mercato, con specifico riferimento alle pertinenti fattispecie, indicate anche nella tabella sopra esposta, previste dall'articolo 7.2.4 del *“Regolamento per la disciplina degli affidamenti di servizi, forniture, lavori e opere di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria”*, approvato con deliberazione del Direttore Generale n. 489 del 13.10.2022:
 - a) *“prodotto/servizio infungibile in quanto fa parte di protocolli di laboratorio consolidati e garantisce la riproducibilità dei risultati. In caso di modifica del reagente o del fornitore del servizio, si potrebbe infatti compromettere il risultato della ricerca ovvero non garantire la coerenza del risultato nei monitoraggi di follow up della diagnostica. Per modifica del reagente si intende la sostituzione di un reattivo con un'origine definita con un altro di origine diversa, indipendentemente dalla denominazione commerciale”*; in quanto, pur trattandosi di nuove progettualità, le ricerche previste sviluppano in molti casi studi già avviati o effettuati precedentemente presso l'Istituto, i quali hanno prodotto un database di risultati di significativa entità che potrà essere utilizzato per una comparazione con le risultanze dei nuovi studi sviluppati nell'ambito dei progetti sopra descritti e, per tale finalità, è necessario utilizzare la medesima strumentazione e beni consumabili, in modo da garantire la corretta interpretazione dei risultati secondo gli standard di qualità applicati;
 - j) *“il prodotto/servizio è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati”*, per la medesima motivazione di cui alla casistica descritta alla lettera a);
- nelle suddette richieste è stato inoltre dichiarato, che:
 - i beni da acquisire rientrano nelle categorie e tipologie di spese ammissibili a finanziamento dei progetti PNRR di cui trattasi;
 - vi è l'impossibilità di determinare anzitempo le specifiche quantità di beni occorrenti per lo svolgimento dei progetti, essendo le esigenze dipendenti dalle concrete risultanze in divenire delle singole progettualità;

- l'ammontare complessivo della spesa prevista per l'acquisizione dei beni di cui trattasi, calcolato sulla base della sommatoria dei fabbisogni presuntivamente stimati e comunicati dai P.I., è pari a € 50.000,00, al netto dell'IVA;

Dato atto che:

- i prodotti di cui trattasi non rientrano nelle categorie merceologiche di cui al DPCM del 24 dicembre 2015, come aggiornato con il DPCM dell'11 luglio 2018 (pubblicato sulla G.U. Serie Generale n. 189 del 16.08.2018), per le quali è previsto che le Amministrazioni debbano ricorrere a CONSIP SPA o ad altri Soggetti aggregatori per lo svolgimento delle relative procedure di affidamento, e non risultano al momento inseriti in Convenzioni o accordi quadro aggiudicati da Consip o dalla CUC regionale o dall'ARCS;
- per l'acquisizione delle forniture dei beni necessari nella fase di sviluppo dei progetti summenzionati è stato deciso di concludere con la BIO-TECHNE S.R.L., con sede legale in Milano, codice fiscale e partita IVA 04869950156, un accordo quadro con unico operatore economico, ai sensi dell'art. 59 del D.Lgs. n. 36/2023, in modo da definire il catalogo di prodotti di interesse, fatta salva la possibilità di inserimenti di ulteriori beni, e di concordare con l'Operatore economico le condizioni economiche applicate nel periodo temporale di vigenza dell'accordo;
- è stata segnalata dai P.I. e dalla Direzione Scientifica l'urgenza di procedere alla stipula dell'accordo quadro in oggetto al fine di poter dare avvio agli ordinativi dei beni necessari per lo sviluppo dei progetti sopra menzionati, stante l'obbligo di rispettare i target stabiliti per l'esecuzione e rendicontazione della relativa spesa;
- l'importo massimo di spesa dell'accordo quadro è stato quantificato in € 50.000,00, più IVA, per il periodo indicativo fino al 31.12.2026, con previsione di un'opzione di incremento della spesa fino ad un massimo del 20%, ai sensi dell'art. 120, comma 9, del D.Lgs. n. 36/2023, alle medesime condizioni contrattuali ed economiche;
- la BIO-TECHNE S.R.L. ha dichiarato in data 21.01.2025 di essere distributore esclusivo dei prodotti sopra elencati;
- dato l'importo previsto, non è stato necessario l'inserimento dell'iniziativa nel programma triennale degli acquisti di beni e servizi, di cui all'art. 37 del D.Lgs. n. 36/2023;
- i contenuti della fornitura e le condizioni contrattuali sono stati descritti nel Capitolato speciale d'appalto e nella richiesta di offerta;
- nei suddetti documenti sono stati indicati i requisiti specifici e gli adempimenti richiesti con riferimento alle progettualità del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza di cui trattasi (CUP: J33C24000700001 e J33C22002930006), in particolare riferiti al DNSH "Do No Significant Harm" e agli adempimenti relativi alle pari opportunità e inclusione lavorativa nei contratti pubblici di cui all'art. 47 del D.L. 31 maggio 2021, n. 77, convertito con modificazioni dalla L. 29 luglio 2021, n. 108;
- per le forniture in argomento non sono previsti specifici requisiti in relazione al Tagging climatico e digitale;
- per il contratto è stato previsto un unico lotto per la tipologia dei beni oggetto della fornitura e per le finalità di utilizzo nei progetti sopra menzionati;

Dato atto, inoltre, che:

- per la stipula dell'accordo quadro in argomento si è proceduto ad un affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) del D.Lgs. n. 36/2023 e s.m.i., essendo l'importo dello stesso inferiore alla soglia stabilita dalla predetta norma, con interpello diretto della BIO-TECHNE

S.R.L., che risultava in possesso di pregresse e documentate esperienze analoghe in relazione alla fornitura dei prodotti di cui trattasi.

- per le forniture in argomento non sono previsti costi della sicurezza per rischi interferenziali, quantificati in € 0,00, e non è stata necessaria la redazione di un DUVRI;
- in data 23.01.2025 è stata pubblicata sul Portale delle Stazioni Appaltanti della Regione Friuli Venezia-Giulia eAppaltiFVG la RdO rfq_88337, con interpello della BIO-TECHNE S.R.L., la quale ha regolarmente presentato la documentazione amministrativa ed economica richiesta dall'Amministrazione e ha offerto i seguenti prezzi unitari:

| Codice | Descrizione prodotto | Prezzo unitario offerto al netto dell'IVA |
|-----------------|--|---|
| 4519-GP-050 | Recombinant Human Glypican 1 Protein, CF | € 587,00 |
| 2119-GP-050/ CF | Recombinant Human Glypican 3 Protein, CF | € 543,00 |
| 2780-SD-050 | Recombinant Human Syndecan-1 Protein, CF | € 563,00 |
| DIF50C | Human IFN-gamma Quantikine ELISA Kit - 15.6 - 1,000 pg/mL | € 836,00 |
| DY285B-05 | Human IFN-gamma DuoSet ELISA - 9.38 - 600 pg/mL | € 390,00 |
| HSDIF0 | Human IFN-gamma Quantikine HS ELISA Kit - 0.469 - 30 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY202-05 | Human IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| HS200 | Human IL-2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.313 - 20 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY210-05 | Human TNF-alpha DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| HS100C | Human TNF-alpha Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY217B-05 | Human IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| HS100C | Human IL-10 Quantikine HS ELISA Kit - 0.78 - 50 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY240-05 | Human/Mouse TGF-beta DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| DY206-05 | Human IL-6 DuoSet ELISA - 9.38-600 pg/mL | € 390,00 |
| HS600C | Human IL-6 Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY204-05 | Human IL-4 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| HS400 | Human IL-4 Quantikine HS ELISA Kit - 0.25 - 16 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY201-05 | Human IL-1 beta/IL-1F2 DuoSet ELISA - 3.91-250 pg/mL | € 390,00 |
| HSLB00D | Human IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.125 - 8 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY394-05 | Human CCL18 DuoSet ELISA - 7.81-500 pg/mL | € 520,00 |
| MHSTA50 | Mouse TNF-alpha Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY406-05 | Mouse IL-6 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |

| | | |
|-------------|---|------------|
| DY401-05 | Mouse IL-1 beta DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| MHSLB00 | Mouse IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | € 1.083,00 |
| DY485-05 | Mouse IFN-gamma DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| DY417-05 | Mouse IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| DY402-05 | Mouse IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| DY008B | DuoSet ELISA Ancillary Reagent Kit 2 | € 273,00 |
| 3434-010-02 | Cultrex Stem Cell Qualified RGF Basement Membrane Extract | € 624,00 |

- con determinazione dirigenziale del Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica n. 72 del 08.02.2025, è stato disposto l'affidamento, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) del D.Lgs. n. 36/2023 e s.m.i., alla BIO-TECHNE S.R.L. dell'accordo quadro avente ad oggetto la fornitura dei prodotti sopra elencati, da utilizzare da parte dell'I.R.C.C.S. Centro di Riferimento Oncologico di Aviano nell'ambito e per le finalità dei progetti richiamati in premessa, nel rispetto delle condizioni di esecuzione previste nella richiesta di offerta e nel Capitolato Speciale della RdO rfq_88337 pubblicata in data 23.01.2025 nella piattaforma eAppaltiFVG;
- il provvedimento summenzionato ha valenza di determinazione a contrarre ai sensi dell'art. 17, comma 2 del D.Lgs. n. 36/2023;
- è stata acquisita nell'ambito della suddetta procedura di affidamento la dichiarazione dell'operatore economico di possesso dei requisiti di partecipazione mediante compilazione del DGUE e sono state eseguite dall'Amministrazione con esito positivo le relative verifiche a comprova;
- la BIO-TECHNE S.R.L. ha presentato dichiarazione in sede di offerta che la fornitura di cui trattasi viene effettuata secondo il principio del Do No Significant Harm (DNSH) a norma dell'art. 17 del regolamento (UE) 2020/852, ossia non arrecando un danno significativo all'ambiente;
- la BIO-TECHNE S.R.L. risulta avere un numero di dipendenti superiore a 15 e inferiore a 50 e ha presentato in data 04.02.2025 la relazione di genere sulla situazione del personale maschile e femminile in ognuna delle professioni ed in relazione allo stato di assunzioni, della formazione, della promozione professionale, dei livelli, dei passaggi di categoria o di qualifica, di altri fenomeni di mobilità, dell'intervento della Cassa Integrazione Guadagni, dei licenziamenti, dei prepensionamenti e pensionamenti, della retribuzione effettivamente corrisposta, ai sensi dell'art. 47 del D.L. 31 maggio 2021, n. 77;
- la BIO-TECHNE S.R.L. ha presentato in data 04.02.2025 la certificazione di cui all'articolo 17 della legge 12 marzo 1999, n. 68 e una relazione relativa all'assolvimento degli obblighi di cui alla medesima legge e alla insussistenza di sanzioni e provvedimenti disposti a suo carico nel triennio antecedente la data di scadenza di presentazione dell'offerta;
- la stipula del contratto è avvenuta mediante corrispondenza secondo l'uso commerciale, ai sensi dell'art. 18, comma 1, del D.Lgs. n. 36/2023, per il tramite della comunicazione inviata via PEC alla BIO-TECHNE S.R.L., prot. n. 0002710/P del 10.02.2025, con immediata efficacia e contestuale decorrenza del periodo di vigenza dell'accordo quadro;
- in osservanza di quanto previsto dall'articolo 22 del Regolamento UE/2021/241 del 12 febbraio 2021, in tema di tutela degli interessi finanziari dell'Unione Europea, l'Operatore economico ha reso in data 25.03.2025 idonea dichiarazione riportante i dati identificativi dei titolari effettivi, anche eventualmente schermati da società fiduciarie;

- con comunicazione prot. n. 0007130/P dell'11/04/2025 l'Amministrazione ha esercitato l'opzione di incremento dell'importo massimo di spesa dell'accordo quadro nei limiti del 20%, prevista contrattualmente;
- nel periodo di vigenza dell'accordo quadro sono stati emessi due contratti attuativi tramite emissione dei seguenti ordini di fornitura attraverso il Nodo smistamento ordini (NSO):
- Ordine 2025/479/PNRR/PF di data 13/02/2025 (CIG figlio/derivato B5A3EDB5FC), per l'importo di € 37.669,00, più IVA;
- Ordine 2025/1039/PNRR/PF di data 04/04/2025 (CIG figlio/derivato B6693EAF7D) per l'importo di € 18.720,00, più IVA.
- la consegna dei prodotti, accompagnata dai documenti di trasporto n. PS-00013291 del 28.04.2025 e n. PS-00016495 del 07.08.2025, è regolarmente avvenuta come risulta dai certificati di regolare esecuzione prot. n.0007306/P del 14.04.2025 e n. 0008861/P del 12/05/2025, sottoscritti dal Direttore dell'esecuzione del contratto e dai P.I. dei rispettivi progetti;

Considerato che, ai sensi del combinato disposto dell'art. 116, comma 7, del D.Lgs. n. 36/2023 e dell'art. 38, comma 1, del richiamato allegato II.14, per forniture e servizi di importo inferiore alla soglia di cui all'articolo 50 del D.Lgs. n. 36/2023 è facoltà della stazione appaltante di sostituire il certificato di verifica di conformità con il certificato di regolare esecuzione rilasciato dal direttore dell'esecuzione del contratto;

Visto il certificato di regolare esecuzione relativo all'accordo quadro in oggetto emesso dal Direttore dell'esecuzione del contratto in data 04.10.2025, dal quale risulta che:

- la BIO-TECHNE S.R.L. ha regolarmente eseguito la fornitura dei beni ordinati dall'Amministrazione in conformità alle obbligazioni previste dal contratto, per un corrispettivo complessivo finale di € 56.389,00, oltre IVA al 22%, che è stato contabilizzato applicando i prezzi unitari offerti;
- l'Amministrazione ha regolarmente pagato alla BIO-TECHNE S.R.L. il suddetto corrispettivo in esecuzione dei mandati di pagamento n. 2025/3211 e n. 2025/1724, con riferimento alle seguenti fatture emesse dall'Operatore economico e a tacitazione di ogni suo diritto ed avere:
- Fattura n. ITCI-00008731 del 29.04.2025 dell'importo di € 18.720,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 22.838,40 con riferimento all'ordine NSO 2025/1039/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00013291 del 28.04.2025;
- Fattura n. ITCI-00010859 del 07.08.2025 dell'importo di € 37.669,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 45.956,18 con riferimento all'ordine NSO 2025/479/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00016495 del 07.08.2025.
- la BIO-TECHNE S.R.L. ha rispettato in fase di fatturazione quanto richiesto ai fini della rendicontazione dei finanziamenti del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, riportando il CUP, i CIG figli/derivati e il codice locale progetto;
- l'importo complessivo dell'IVA è stato versato dall'Amministrazione all'Erario in quanto soggetto al regime di split payment ai sensi dell'art.17-ter del D.P.R. 633/1972;

Attestato che la spesa complessiva sostenuta di € 68.794,58, Iva al 22% inclusa, è stata finanziata con i fondi dell'UNIONE EUROPEA – NEXTGENERATIONEU assegnati nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza con riferimento ai pertinenti progetti citati in premessa e ha fatto carico ai conti economici 300.100.300.300.0.0. (300DIS.IVD) denominato "Dispositivi medico diagnostici in vitro" e 300.100.800.0.0.0. (300A.BEN.SAN) denominato "altri beni e prodotti sanitari";

Precisato che la spesa sostenuta è soggetta alle regole di monitoraggio e rendicontazione previste per i progetti in argomento, a cura della Direzione Scientifica dell'Istituto;

Ritenuto di approvare il suddetto certificato di regolare esecuzione;

Richiamato il “Regolamento per la disciplina degli affidamenti di servizi, forniture, lavori e opere di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria”, approvato con deliberazione del Direttore Generale n. 489 del 13.10.2022;

Richiamato il decreto del Direttore Generale n. 58 del 20.03.2025 “Approvazione definitiva del Piano Attuativo e Bilancio Preventivo 2025 corredata del parere del Collegio Sindacale”;

Accertata la regolarità dell’istruttoria tecnica e contabile, nonché la compatibilità con la vigente normativa in materia;

Visto il D.Lgs. 31.03.2023, n. 36 “Codice dei contratti pubblici”;

Vista la Deliberazione del Direttore Generale n. 624 del 20.12.2024 avente ad oggetto “Regolamento attuativo dell’atto aziendale– aggiornamento sezioni specifiche e adozione definitiva”;

Vista la Deliberazione del Direttore Generale n. 437 del 16.09.2024;

D E T E R M I N A

per le ragioni in premessa specificate, che qui si intendono integralmente riportate:

1. di approvare il certificato di regolare esecuzione, allegato al presente atto quale sua parte integrante, emesso dal Direttore dell’esecuzione del contratto in data 04.10.2025, ai sensi del combinato disposto dell’art. 116, comma 7, del D.Lgs. n. 36/2023 e dell’art. 38, comma 1, del richiamato allegato II.14, dal quale risulta che la BIO-TECHNE S.R.L., con sede legale in Milano, in Via Virgilio Ranzato n. 12, codice fiscale e partita IVA 04869950156, ha regolarmente eseguito, in conformità alle obbligazioni previste contrattualmente, la fornitura dei beni ordinati dall’Amministrazione nell’ambito dell’accordo quadro con unico operatore economico (CIG padre B58EB53555) avente ad oggetto la fornitura di reagenti per le finalità di progetti avviati nell’ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) e finanziati dall’Unione Europea – NextgenerationEU, aventi codice locale progetto PNRR-POCC-2023-12377415 (CUP J33C24000700001) e PNRR - HEAL ITALIA PE00000019 (CUP J33C22002930006);
2. di dare atto che:
 - il corrispettivo complessivo finale è di € 56.389,00, oltre IVA al 22%, ed è stato contabilizzato applicando i prezzi unitari previsti contrattualmente;
 - sono stati emessi i certificati di regolare esecuzione relativi ai singoli contratti attuativi emessi nell’ambito dell’accordo quadro, prot. n. 0007306/P del 14.04.2025 e n. 0008861/P del 12.05.2025, che sono stati sottoscritti dal Direttore dell’esecuzione del contratto e dai P.I. dei progetti per quanto di pertinenza;
 - l’Amministrazione ha regolarmente pagato alla BIO-TECHNE S.R.L. il suddetto corrispettivo in esecuzione dei mandati di pagamento n. 2025/3211 e n. 2025/1724, con riferimento alle seguenti fatture emesse dall’Operatore economico e a tacitazione di ogni suo diritto ed avere:
 - Fattura n. ITCI-00008731 del 29.04.2025 dell’importo di € 18.720,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 22.838,40 con riferimento all’ordine NSO 2025/1039/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00013291 del 28.04.2025;

- Fattura n. ITCI-00010859 del 07.08.2025 dell'importo di € 37.669,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 45.956,18 con riferimento all'ordine NSO 2025/479/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00016495 del 07.08.2025.
 - la BIO-TECHNE S.R.L. ha rispettato in fase di fatturazione quanto richiesto ai fini della rendicontazione dei finanziamenti del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, riportando il CUP, i CIG figli/derivati e il codice locale progetto;
 - l'importo complessivo dell'IVA è stato versato dall'Amministrazione all'Erario in quanto soggetto al regime di split payment ai sensi dell'art.17-ter del D.P.R. 633/1972;
3. **di attestare** che la spesa complessiva sostenuta di € 68.794,58, Iva al 22% inclusa, è stata finanziata con i fondi dell'UNIONE EUROPEA – NEXTGENERATIONEU assegnati nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza con riferimento ai pertinenti progetti citati in premessa e ha fatto carico ai conti economici 300.100.300.300.0.0. (300DIS.IVD) denominato "Dispositivi medico diagnostici in vitro" e 300.100.800.0.0.0. (300A.BEN.SAN) denominato "altri beni e prodotti sanitari";
4. **di dare atto**, infine, che:
- la spesa sostenuta è soggetta alle regole di monitoraggio e rendicontazione previste per i progetti in argomento, a cura della Direzione Scientifica dell'Istituto;
 - Responsabile di procedimento per la fase di affidamento, ai sensi dell'art. 15, comma 4, del D.Lgs. n. 36/2023, e Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) è il dott. Raffaello Uliana, Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica, nominato dal Direttore Scientifico con note di data 27.09.2023 e 29.07.2024, il quale ha reso specifica dichiarazione di assenza di conflitti di interesse, che si è avvalso del supporto dei Responsabili dei progetti e Principal Investigator (P.I.), citati in premessa, per le verifiche in ordine alla regolare esecuzione del contratto da parte dell'Affidatario;
 - non si rilevano conflitti di interesse con riferimento al presente provvedimento;
 - la documentazione relativa all'accordo quadro è conservata agli atti della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica;
5. **di trasmettere** il presente provvedimento alla Direzione Scientifica per il seguito di competenza.

Allegati: n. n. 1 Relazione sullo svolgimento del procedimento e certificato di regolare esecuzione.

Il Dirigente Responsabile della S.O.C.
APPROVVIGIONAMENTI, ECONOMATO E LOGISTICA
dott. Raffaello Uliana

Elenco firmatari

ATTO SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE AI SENSI DEL D.P.R. 445/2000 E DEL D.LGS. 82/2005 E SUCCESSIVE MODIFICHE E INTEGRAZIONI

Questo documento è stato firmato da:

NOME: RAFFAELLO ULIANA

*CODICE FISCALE: ******

DATA FIRMA: 04/10/2025 18:34:00

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE NELL'ALBO ON-LINE

La determinazione n. 469 del 04/10/2025 è conforme all'originale, redatta in forma elettronica e sottoscritta digitalmente e archiviata presso la server farm di INSIEL S.p.A., ed è pubblicata all'Albo del Centro di Riferimento Oncologico di Aviano in data 06/10/2025 ai sensi dell'art. 32, comma 1, della L. 69/2009, rimanendovi per quindici giorni consecutivi

CERTIFICATO DI ESECUTIVITÀ

La presente determinazione è esecutiva dal giorno di pubblicazione ai sensi dell'art. 4 comma 2 LR 21/1992 e ss.mm.ii.

Inviato per quanto di competenza a:

- DIREZIONE AMMINISTRATIVA
- UFFICIO BILANCIO
- UFFICIO AFFARI GENERALI E LEGALI
- DIREZIONE SCIENTIFICA

Aviano, li 06/10/2025

L'INCARICATO
Giulia Proto

Elenco firmatari

ATTO SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE AI SENSI DEL D.P.R. 445/2000 E DEL D.LGS. 82/2005 E SUCCESSIVE MODIFICHE E INTEGRAZIONI

Questo documento è stato firmato da:

NOME: GIULIA PROTO

*CODICE FISCALE: ******

DATA FIRMA: 06/10/2025 09:24:22

ACCORDO QUADRO CON UNICO OPERATORE ECONOMICO, AI SENSI DELL'ART. 59 DEL D.LGS. N. 36/2023, STIPULATO CON LA BIO-TECHNE S.R.L. AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI REAGENTI PER LE FINALITÀ DI RICERCA DI PROGETTI AVVIATI NELL'AMBITO DEL PNRR E FINANZIATI DALL'UNIONE EUROPEA – NEXTGENERATIONEU, AVENTI CODICE LOCALE PROGETTO PNRR-POCC-2023-12377415 (CUP J33C24000700001) E PNRR - HEAL ITALIA PE00000019 (CUP J33C22002930006). CIG PADRE B58EB53555.

RELAZIONE DESCRITTIVA DELLO SVOLGIMENTO DEL PROCEDIMENTO

Finalità ed oggetto dell'accordo quadro

L'Istituto di ricovero e cura a carattere scientifico Centro di Riferimento Oncologico di Aviano è uno dei soggetti partecipanti ai seguenti Progetti avviati nell'ambito del Piano nazionale di ripresa e resilienza (cd. PNRR), finanziati dall'Unione Europea – NextGenerationEU (NGEU):

- A) con riferimento alla Missione 6 – Componente 2 – Investimento 2.1 *“Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN”*:

| Codice locale progetto | Titolo | CUP | P.I. |
|--------------------------|--|-----------------|-----------------------|
| PNRR-POCC-2023- 12377415 | A novel nanopharmaceutical formulation for the treatment of solid tumors | J33C24000700001 | Prof. Flavio Rizzolio |

- B) con riferimento alla Missione 4 – Componente 2 – Investimento 1.3 *“Partenariati estesi a Università, centri di ricerca, imprese e finanziamento progetti di ricerca”*:

| Codice locale progetto | Titolo | CUP | P.I. |
|----------------------------------|--|-----------------|----------------------|
| PNRR – HEAL ITALIA PE00000019 | HEAL ITALIA – Health extended alliance for innovative therapies, advanced labresearch, and integrated approaches of precision medicine | J33C22002930006 | Dott. Michele Dal Bo |

Per i Progetti PNRR/PNC/HEAL ITALIA Finanziati dall'Unione Europea NextGenerationEU, avviati dal Dipartimento di Ricerca Traslazionale e Diagnostica avanzata dei Tumori (ora denominato Dipartimento della Diagnostica di Laboratorio e per le Terapie Cellulari) dell'Istituto, è stato dato incarico al Direttore Scientifico di porre in essere tutti gli adempimenti successivi derivanti dalla deliberazione di accettazione dei finanziamenti e di tutti gli atti relativi alla gestione, realizzazione e rendicontazione dei progetti.

Con comunicazione prot. n. 22591/P del 28.11.2024, la Direzione Scientifica dell'Istituto ha trasmesso le richieste protocollate ai nn. 22588 e 22589, di pari data dei Principal Investigator sopra menzionati con le quali è stata richiesta l'acquisizione di forniture dei seguenti beni da impiegarsi per le finalità dei progetti anzi citati, che sono distribuiti dalla BIO-TECHNE S.R.L. con sede legale in Milano, codice fiscale e partita IVA 04869950156:

| Codice | Descrizione prodotto | Casi di infungibilità riferiti all'art. 7.2.4 del Regolamento dell'Istituto |
|-----------------|--|---|
| 4519-GP-050 | Recombinant Human Glypican 1 Protein, CF | Art. 7.2.4 lett. j |
| 2119-GP-050/ CF | Recombinant Human Glypican 3 Protein, CF | Art. 7.2.4 lett. j |
| 2780-SD-050 | Recombinant Human Syndecan-1 Protein, CF | Art. 7.2.4 lett. j |
| DIF50C | Human IFN-gamma Quantikine ELISA Kit - 15.6 - 1,000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY285B-05 | Human IFN-gamma DuoSet ELISA - 9.38 - 600 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HSDIF0 | Human IFN-gamma Quantikine HS ELISA Kit - 0.469 - 30 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY202-05 | Human IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS200 | Human IL-2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.313 - 20 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY210-05 | Human TNF-alpha DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS100C | Human TNF-alpha Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY217B-05 | Human IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS100C | Human IL-10 Quantikine HS ELISA Kit - 0.78 - 50 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY240-05 | Human/Mouse TGF-beta DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY206-05 | Human IL-6 DuoSet ELISA - 9.38-600 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS600C | Human IL-6 Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY204-05 | Human IL-4 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS400 | Human IL-4 Quantikine HS ELISA Kit - 0.25 - 16 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY201-05 | Human IL-1 beta/IL-1F2 DuoSet ELISA - 3.91-250 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HSLB00D | Human IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.125 - 8 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY394-05 | Human CCL18 DuoSet ELISA - 7.81-500 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| MHSTA50 | Mouse TNF-alpha Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |

| | | |
|-------------|---|-----------------------|
| DY406-05 | Mouse IL-6 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY401-05 | Mouse IL-1 beta DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| MHSLB00 | Mouse IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY485-05 | Mouse IFN-gamma DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY417-05 | Mouse IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY402-05 | Mouse IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY008B | DuoSet ELISA Ancillary Reagent Kit 2 | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| 3434-010-02 | Cultrex Stem Cell Qualified RGF Basement Membrane Extract | Art. 7.2.4 lett. a |

Nelle suddette richieste i beni da acquisire sono stati dichiarati infungibili per le seguenti motivazioni, a vario titolo direttamente collegate alle finalità di utilizzo e quindi senza possibilità di impiego di altri prodotti presenti sul mercato, con specifico riferimento alle pertinenti fattispecie, indicate anche nella tabella sopra esposta, previste dall'articolo 7.2.4 del "Regolamento per la disciplina degli affidamenti di servizi, forniture, lavori e opere di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria", approvato con deliberazione del Direttore Generale n. 489 del 13.10.2022:

- a) *"prodotto/servizio infungibile in quanto fa parte di protocolli di laboratorio consolidati e garantisce la riproducibilità dei risultati. In caso di modifica del reagente o del fornitore del servizio, si potrebbe infatti compromettere il risultato della ricerca ovvero non garantire la coerenza del risultato nei monitoraggi di follow up della diagnostica. Per modifica del reagente si intende la sostituzione di un reattivo con un'origine definita con un altro di origine diversa, indipendentemente dalla denominazione commerciale";* in quanto, pur trattandosi di nuove progettualità, le ricerche previste sviluppano in molti casi studi già avviati o effettuati precedentemente presso l'Istituto, i quali hanno prodotto un database di risultati di significativa entità che potrà essere utilizzato per una comparazione con le risultanze dei nuovi studi sviluppati nell'ambito dei progetti sopra descritti e, per tale finalità, è necessario utilizzare la medesima strumentazione e beni consumabili, in modo da garantire la corretta interpretazione dei risultati secondo gli standard di qualità applicati;
- j) *"il prodotto/servizio è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati",* per la medesima motivazione di cui alla casistica descritta alla lettera a);

Nelle citate richieste è stato inoltre dichiarato, inoltre:

- i beni da acquisire rientrano nelle categorie e tipologie di spese ammissibili a finanziamento dei progetti PNRR di cui trattasi;
- vi è l'impossibilità di determinare anzitempo le specifiche quantità di beni occorrenti per lo svolgimento dei progetti, essendo le esigenze dipendenti dalle concrete risultanze in divenire delle singole progettualità.

L'ammontare complessivo della spesa prevista per l'acquisizione dei beni di cui trattasi, calcolato sulla base della sommatoria dei fabbisogni presuntivamente stimati e comunicati dai P.I., è pari a € 50.000,00, al netto dell'IVA.

Responsabile del procedimento per la fase di affidamento del contratto e Direttore dell'esecuzione del contratto

Il Direttore Scientifico dell'Istituto con note di data 27.09.2023 e 29.07.2024 ha nominato Responsabile di procedimento per la fase di affidamento del contratto, ai sensi dell'art. 15, comma 4, del D.Lgs. n. 36/2023, e Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) il dott. Raffaello Uliana, Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica, il quale ha reso specifica dichiarazione di assenza di conflitti di interesse. Nell'esecuzione delle verifiche relative alla regolare esecuzione degli ordinativi il DEC si è avvalso del supporto dei summenzionati Principal Investigator (P.I.) per quanto di rispettiva pertinenza.

Programmazione

Dato l'importo previsto, non è stato necessario l'inserimento dell'iniziativa nel programma triennale degli acquisti di beni e servizi, di cui all'art. 37 del D.Lgs. n. 36/2023.

Definizione delle condizioni contrattuali e requisiti specifici del progetto PNC

I contenuti della fornitura e le condizioni contrattuali sono stati descritti nel Capitolato speciale d'appalto e nella richiesta di offerta.

Nei suddetti documenti sono stati indicati i requisiti specifici e gli adempimenti richiesti con riferimento alle progettualità del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza di cui trattasi (CUP: J33C24000700001 e J33C22002930006), in particolare riferiti al DNSH "Do No Significant Harm" e agli adempimenti relativi alle pari opportunità e inclusione lavorativa nei contratti pubblici di cui all'art. 47 dell'art. 47 del D.L. 31 maggio 2021, n. 77, convertito con modificazioni dalla L. 29 luglio 2021, n. 108.

Per le forniture in argomento non sono previsti specifici requisiti in relazione al Tagging climatico e digitale.

Procedura di affidamento del contratto

I prodotti di cui trattasi non rientrano nelle categorie merceologiche di cui al DPCM del 24 dicembre 2015, come aggiornato con il DPCM dell'11 luglio 2018 (pubblicato sulla G.U. Serie Generale n. 189 del 16.08.2018), per le quali è previsto che le Amministrazioni debbano ricorrere a CONSIP SPA o ad altri Soggetti aggregatori per lo svolgimento delle relative procedure di affidamento, e non risultano al momento inseriti in Convenzioni o accordi quadro aggiudicati da Consip o dalla CUC regionale o dall'ARCS.

Per l'acquisizione delle forniture dei beni che si renderanno necessari nella fase di sviluppo dei progetti summenzionati è stato deciso di concludere con la BIO-TECHNE S.R.L., con sede legale in Milano, codice fiscale e partita IVA 04869950156, un accordo quadro con unico operatore economico, ai sensi dell'art. 59 del D.Lgs. n. 36/2023, in modo da definire il catalogo di prodotti di interesse, fatta salva la possibilità di inserimenti di ulteriori beni, e di concordare con l'Operatore economico le condizioni economiche che verranno applicate nel periodo temporale di vigenza dell'accordo.

E' stata segnalata dai P.I. e dalla Direzione Scientifica l'urgenza di procedere alla stipula dell'accordo quadro in oggetto al fine di poter dare avvio agli ordinativi dei beni necessari per lo sviluppo dei progetti sopra menzionati, stante l'obbligo di rispettare i target stabiliti per l'esecuzione e rendicontazione della relativa spesa.

L'importo massimo di spesa dell'accordo quadro è stato quantificato in € 50.000,00, più IVA, per il periodo indicativo fino al 31.12.2026, con previsione di un'opzione di incremento della spesa fino ad un massimo del 20%, ai sensi dell'art. 120, comma 9, del D.Lgs. n. 36/2023, alle medesime condizioni contrattuali ed economiche.

La BIO-TECHNE S.R.L. ha dichiarato in data 21.01.2025 di essere distributore esclusivo dei prodotti sopra elencati.

Per la stipula dell'accordo quadro con unico operatore economico di cui trattasi si è proceduto ad un affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) del D.Lgs. n. 36/2023 e s.m.i., essendo l'importo dello stesso inferiore alla soglia stabilita dalla predetta norma, con interpello diretto della BIO-TECHNE S.R.L., con sede legale in Milano, in Via Virgilio Ranzato n. 12, codice fiscale e partita IVA 04869950156, che risultava in possesso di pregresse e documentate esperienze analoghe in relazione alla fornitura dei prodotti di cui trattasi.

Per le forniture in argomento non sono previsti costi della sicurezza per rischi interferenziali, quantificati in € 0,00, e non è stata necessaria la redazione di un DUVRI.

In data 23.01.2025 è stata pubblicata sul Portale delle Stazioni Appaltanti della Regione Friuli Venezia-Giulia (eAppaltiFVG) la RdO rfq_88337, con interpello della BIO-TECHNE S.R.L. la quale ha regolarmente presentato la documentazione amministrativa ed economica richiesta dall'Amministrazione e ha offerto i seguenti prezzi unitari per i prodotti di interesse dell'Amministrazione:

| Codice | Descrizione prodotto | Prezzo unitario offerto al netto dell'IVA |
|-----------------|--|---|
| 4519-GP-050 | Recombinant Human Glypican 1 Protein, CF | € 587,00 |
| 2119-GP-050/ CF | Recombinant Human Glypican 3 Protein, CF | € 543,00 |
| 2780-SD-050 | Recombinant Human Syndecan-1 Protein, CF | € 563,00 |
| DIF50C | Human IFN-gamma Quantikine ELISA Kit - 15.6 - 1,000 pg/mL | € 836,00 |
| DY285B-05 | Human IFN-gamma DuoSet ELISA - 9.38 - 600 pg/mL | € 390,00 |
| HSDIF0 | Human IFN-gamma Quantikine HS ELISA Kit - 0.469 - 30 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY202-05 | Human IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| HS200 | Human IL-2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.313 - 20 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY210-05 | Human TNF-alpha DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |

| | | |
|-------------|---|------------|
| HS100C | Human TNF-alpha Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY217B-05 | Human IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| HS100C | Human IL-10 Quantikine HS ELISA Kit - 0.78 - 50 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY240-05 | Human/Mouse TGF-beta DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| DY206-05 | Human IL-6 DuoSet ELISA - 9.38-600 pg/mL | € 390,00 |
| HS600C | Human IL-6 Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY204-05 | Human IL-4 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| HS400 | Human IL-4 Quantikine HS ELISA Kit - 0.25 - 16 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY201-05 | Human IL-1 beta/IL-1F2 DuoSet ELISA - 3.91-250 pg/mL | € 390,00 |
| HSLB00D | Human IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.125 - 8 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY394-05 | Human CCL18 DuoSet ELISA - 7.81-500 pg/mL | € 520,00 |
| MHSTA50 | Mouse TNF-alpha Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY406-05 | Mouse IL-6 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| DY401-05 | Mouse IL-1 beta DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| MHSLB00 | Mouse IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | € 1.083,00 |
| DY485-05 | Mouse IFN-gamma DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| DY417-05 | Mouse IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| DY402-05 | Mouse IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| DY008B | DuoSet ELISA Ancillary Reagent Kit 2 | € 273,00 |
| 3434-010-02 | Cultrex Stem Cell Qualified RGF Basement Membrane Extract | € 624,00 |

Con determinazione dirigenziale del Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica n. 72 del 08.02.2025, è stato disposto l'affidamento, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) del D.Lgs. n. 36/2023 e s.m.i., alla BIO-TECHNE S.R.L. dell'accordo quadro avente ad oggetto la fornitura dei prodotti sopra elencati, da utilizzare da parte dell'I.R.C.C.S. Centro di Riferimento Oncologico di Aviano nell'ambito e per le finalità dei progetti richiamati in premessa, nel rispetto delle condizioni di esecuzione previste nella richiesta di offerta e nel Capitolato Speciale della RdO rfq_88337 pubblicata in data 23.01.2025 nella piattaforma eAppaltiFVG.

Il provvedimento summenzionato ha valenza di determinazione a contrarre ai sensi dell'art. 17, comma 2 del D.Lgs. n. 36/2023.

E' stata acquisita nell'ambito della suddetta procedura di affidamento la dichiarazione dell'operatore economico di possesso dei requisiti di partecipazione mediante compilazione del DGUE e sono state eseguite dall'Amministrazione con esito positivo le relative verifiche a comprova.

Patto di integrità

La BIO-TECHNE S.R.L. ha sottoscritto il patto di integrità predisposto dall'Amministrazione.

Do No Significant Harm (DNSH)

La BIO-TECHNE S.R.L. ha presentato dichiarazione in sede di offerta che la fornitura di cui trattasi viene effettuata secondo il principio del Do No Significant Harm (DNSH) a norma dell'art. 17 del regolamento (UE) 2020/852, ossia non arrecando un danno significativo all'ambiente.

Adempimenti relativi alle pari opportunità e inclusione lavorativa nei contratti pubblici di cui all'art. 47 dell'art. 47 del D.L. 31 maggio 2021, n. 77, convertito con modificazioni dalla L. 29 luglio 2021, n. 108

La BIO-TECHNE S.R.L. risulta avere un numero di dipendenti superiore a 15 e inferiore a 50 e ha presentato in data 04.02.2025 la relazione di genere sulla situazione del personale maschile e femminile in ognuna delle professioni ed in relazione allo stato di assunzioni, della formazione, della promozione professionale, dei livelli, dei passaggi di categoria o di qualifica, di altri fenomeni di mobilità, dell'intervento della Cassa Integrazione Guadagni, dei licenziamenti, dei prepensionamenti e pensionamenti, della retribuzione effettivamente corrisposta, ai sensi dell'art. 47 del D.L. 31 maggio 2021, n. 77.

Adempimenti alla legge 12 marzo 1999, n. 68

La BIO-TECHNE S.R.L. ha presentato in data 04.02.2025 la certificazione di cui all'articolo 17 della legge 12 marzo 1999, n. 68 e una relazione relativa all'assolvimento degli obblighi di cui alla medesima legge e alla insussistenza di sanzioni e provvedimenti disposti a suo carico nel triennio antecedente la data di scadenza di presentazione dell'offerta.

Contratto

La stipula del contratto è avvenuta mediante corrispondenza secondo l'uso commerciale, ai sensi dell'art. 18, comma 1, del D.Lgs. n. 36/2023, per il tramite della comunicazione inviata via PEC alla BIO-TECHNE S.R.L., prot. n. 0002710/P del 10.02.2025, con immediata efficacia e contestuale decorrenza del periodo di vigenza dell'accordo quadro.

La BIO-TECHNE S.R.L. ha regolarmente versato l'importo di € 40 dovuto per l'imposta di bollo.

Nell'esecuzione del contratto l'Affidatario si è assoggettato agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3, L. 136/2010 e s.m.i.

In considerazione dell'importo del contratto non è stata richiesta la costituzione della garanzia definitiva, come consentito dall'art. 53, comma 4, del D.Lgs. 36/2023.



Dichiarazione titolare effettivo

In osservanza di quanto previsto dall' articolo 22 del Regolamento UE/2021/241 del 12 febbraio 2021, in tema di tutela degli interessi finanziari dell'Unione Europea, l'Operatore economico ha reso in data 25.03.2025 idonea dichiarazione riportante i dati identificativi dei titolari effettivi, anche eventualmente schermati da società fiduciarie.

Esercizio dell'opzione di incremento dell'importo massimo di spesa

Con comunicazione prot. n. 0007130/P dell'11/04/2025 l'Amministrazione ha esercitato l'opzione di incremento dell'importo massimo di spesa dell'accordo quadro nei limiti del 20%, prevista contrattualmente.

Contratti attuativi dell'accordo quadro

Nel periodo di vigenza dell'accordo quadro sono stati emessi due contratti attuativi tramite emissione dei seguenti ordini di fornitura attraverso il Nodo smistamento ordini (NSO):

- Ordine 2025/479/PNRR/PF di data 13/02/2025 (CIG figlio/derivato B5A3EDB5FC), per l'importo di € 37.669,00, più IVA;
- Ordine 2025/1039/PNRR/PF di data 04/04/2025 (CIG figlio/derivato B6693EAF7D) per l'importo di € 18.720,00, più IVA.

Consegna dei beni

La consegna dei prodotti, accompagnata dai documenti di trasporto n. PS-00013291 del 28.04.2025 e n. PS-00016495 del 07.08.2025, è regolarmente avvenuta come risulta dai certificati di regolare esecuzione relativi ai singoli contratti attuativi prot. n. 0007306/P del 14.04.2025 e n. 0008861/P del 12/05/2025, che sono stati sottoscritti dal Direttore dell'esecuzione del contratto e dai P.I. per quanto di pertinenza.

Subappalti

Nella fase esecutiva del contratto non sono stati richiesti ed autorizzati subappalti.

Fatturazione

La BIO-TECHNE S.R.L. ha emesso le seguenti fatture che sono state regolarmente pagate dall'Amministrazione in esecuzione dei mandati di pagamento n. 2025/3211 e n. 2025/1724, con riferimento alle seguenti fatture emesse dall'Operatore economico e a tacitazione di ogni suo diritto ed avere:

- Fattura n. ITCI-00008731 del 29.04.2025 dell'importo di € 18.720,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 22.838,40 con riferimento all'ordine NSO 2025/1039/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00013291 del 28.04.2025;
- Fattura n. ITCI-00010859 del 07.08.2025 dell'importo di € 37.669,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 45.956,18 con riferimento all'ordine NSO 2025/479/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00016495 del 07.08.2025.

la BIO-TECHNE S.R.L. ha rispettato in fase di fatturazione quanto richiesto ai fini della rendicontazione dei finanziamenti del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, riportando il CUP, i CIG figli/derivati e il codice locale progetto.



L'importo complessivo dell'IVA è stato versato all'Erario in quanto soggetto al regime di split payment ai sensi dell'art.17-ter del D.P.R. 633/1972.

Finanziamento

La spesa complessiva sostenuta di € 68.794,58, Iva al 22% inclusa, è stata finanziata con i fondi dell'UNIONE EUROPEA – NEXTGENERATIONEU assegnati nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza con riferimento ai pertinenti progetti citati in premessa e ha fatto carico ai conti economici 300.100.300.300.0.0. (300DIS.IVD) denominato "Dispositivi medico diagnostici in vitro" e 300.100.800.0.0.0. (300A.BEN.SAN) denominato "altri beni e prodotti sanitari".

La spesa sostenuta è soggetta alle regole di monitoraggio e rendicontazione previste per i progetti in argomento, a cura della Direzione Scientifica dell'Istituto.

CERTIFICATO DI REGOLARE ESECUZIONE

ai sensi del combinato disposto dell'art. 116, comma 7, del D.Lgs. n. 36/2023 e dell'art. 38, comma 1, del richiamato allegato II.14

Il sottoscritto dott. Raffaello Uliana, Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica dell'I.R.C.C.S. Centro di Riferimento Oncologico di Aviano, Partita IVA 00623340932, in qualità di Direttore dell'esecuzione del contratto (accordo quadro con CIG padre B58EB53555),

ai sensi del combinato disposto dell'art. 116, comma 7, del D.Lgs. n. 36/2023 e dell'art. 38, comma 1, del richiamato allegato II.14, che prevede per forniture e servizi di importo inferiore alla soglia di cui all'articolo 50 del D.Lgs. n. 36/2023, la facoltà della stazione appaltante sostituire il certificato di verifica di conformità con il certificato di regolare esecuzione rilasciato dal direttore dell'esecuzione del contratto,

e richiamati i certificati di regolare esecuzione relativi ai singoli contratti attuativi emessi nell'ambito dell'accordo quadro, prot. n. 0007306/P del 14.04.2025 e n. 0008861/P del 12.05.2025, che sono stati sottoscritti dal Direttore dell'esecuzione del contratto e dai P.I. dei progetti per quanto di pertinenza;

certifica

che la BIO-TECHNE S.R.L., con sede legale in Milano, in Via Virgilio Ranzato n. 12, codice fiscale e partita IVA 04869950156, ha regolarmente eseguito, in conformità alle obbligazioni previste contrattualmente, la fornitura dei beni ordinati dall'Amministrazione nell'ambito dell'accordo quadro con unico operatore economico (CIG padre B58EB53555) avente ad oggetto la fornitura di reagenti per le finalità di progetti avviati nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) e finanziati dall'Unione Europea – NextgenerationEU, aventi codice locale progetto PNRR-POCC-2023-12377415 (CUP J33C24000700001) e PNRR - HEAL ITALIA PE00000019 (CUP J33C22002930006).

Certifica, inoltre, che:

- il corrispettivo complessivo finale è di € 56.389,00, oltre IVA al 22%, che è stato contabilizzato applicando i prezzi unitari previsti da contratto;
- l'Amministrazione ha regolarmente pagato alla BIO-TECHNE S.R.L. il suddetto corrispettivo in esecuzione dei mandati di pagamento n. 2025/3211 e n. 2025/1724, con riferimento alle seguenti fatture emesse dall'Operatore economico e a tacitazione di ogni suo diritto ed avere:
 - Fattura n. ITCI-00008731 del 29.04.2025 dell'importo di € 18.720,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 22.838,40 con riferimento all'ordine NSO 2025/1039/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00013291 del 28.04.2025;
 - Fattura n. ITCI-00010859 del 07.08.2025 dell'importo di € 37.669,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 45.956,18 con riferimento all'ordine NSO 2025/479/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00016495 del 07.08.2025.
- la BIO-TECHNE S.R.L. ha rispettato in fase di fatturazione quanto richiesto ai fini della rendicontazione dei finanziamenti del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, riportando il CUP, i CIG figli/derivati e il codice locale progetto;
- l'importo complessivo dell'IVA è stato versato dall'Amministrazione all'Erario in quanto soggetto al regime di split payment ai sensi dell'art.17-ter del D.P.R. 633/1972.
- la spesa complessiva sostenuta di € 68.794,58, Iva al 22% inclusa, è stata finanziata con i fondi dell'UNIONE EUROPEA – NEXTGENERATIONEU assegnati nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza con riferimento ai pertinenti progetti citati in premessa e ha fatto carico ai conti economici 300.100.300.0.0. (300DIS.IVD) denominato "Dispositivi medico diagnostici in vitro" e 300.100.800.0.0.0. (300A.BEN.SAN) denominato "altri beni e prodotti sanitari".

La spesa sostenuta è soggetta alle regole di monitoraggio e rendicontazione previste per i progetti in argomento, a cura della Direzione Scientifica dell'Istituto.

La documentazione del procedimento è conservata agli atti della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica.

Il presente provvedimento è soggetto ad approvazione con provvedimento del Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica, Struttura responsabile del procedimento relativo al contratto in oggetto.

Aviano, 04 ottobre 2025

Il Direttore dell'esecuzione del contratto

dott. Raffaello Uliana

(firmato digitalmente)



RAFFAELLO ULIANA
04.10.2025 17:32:22
GMT+01:00

ACCORDO QUADRO CON UNICO OPERATORE ECONOMICO, AI SENSI DELL'ART. 59 DEL D.LGS. N. 36/2023, STIPULATO CON LA BIO-TECHNE S.R.L. AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI REAGENTI PER LE FINALITÀ DI RICERCA DI PROGETTI AVVIATI NELL'AMBITO DEL PNRR E FINANZIATI DALL'UNIONE EUROPEA – NEXTGENERATIONEU, AVENTI CODICE LOCALE PROGETTO PNRR-POCC-2023-12377415 (CUP J33C24000700001) E PNRR - HEAL ITALIA PE00000019 (CUP J33C22002930006). CIG PADRE B58EB53555.

RELAZIONE DESCRITTIVA DELLO SVOLGIMENTO DEL PROCEDIMENTO

Finalità ed oggetto dell'accordo quadro

L'Istituto di ricovero e cura a carattere scientifico Centro di Riferimento Oncologico di Aviano è uno dei soggetti partecipanti ai seguenti Progetti avviati nell'ambito del Piano nazionale di ripresa e resilienza (cd. PNRR), finanziati dall'Unione Europea – NextGenerationEU (NGEU):

- A) con riferimento alla Missione 6 – Componente 2 – Investimento 2.1 *“Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN”*:

| Codice locale progetto | Titolo | CUP | P.I. |
|--------------------------|--|-----------------|-----------------------|
| PNRR-POCC-2023- 12377415 | A novel nanopharmaceutical formulation for the treatment of solid tumors | J33C24000700001 | Prof. Flavio Rizzolio |

- B) con riferimento alla Missione 4 – Componente 2 – Investimento 1.3 *“Partenariati estesi a Università, centri di ricerca, imprese e finanziamento progetti di ricerca”*:

| Codice locale progetto | Titolo | CUP | P.I. |
|----------------------------------|--|-----------------|----------------------|
| PNRR – HEAL ITALIA PE00000019 | HEAL ITALIA – Health extended alliance for innovative therapies, advanced labresearch, and integrated approaches of precision medicine | J33C22002930006 | Dott. Michele Dal Bo |

Per i Progetti PNRR/PNC/HEAL ITALIA Finanziati dall'Unione Europea NextGenerationEU, avviati dal Dipartimento di Ricerca Traslazionale e Diagnostica avanzata dei Tumori (ora denominato Dipartimento della Diagnostica di Laboratorio e per le Terapie Cellulari) dell'Istituto, è stato dato incarico al Direttore Scientifico di porre in essere tutti gli adempimenti successivi derivanti dalla deliberazione di accettazione dei finanziamenti e di tutti gli atti relativi alla gestione, realizzazione e rendicontazione dei progetti.

Con comunicazione prot. n. 22591/P del 28.11.2024, la Direzione Scientifica dell'Istituto ha trasmesso le richieste protocollate ai nn. 22588 e 22589, di pari data dei Principal Investigator sopra menzionati con le quali è stata richiesta l'acquisizione di forniture dei seguenti beni da impiegarsi per le finalità dei progetti anzi citati, che sono distribuiti dalla BIO-TECHNE S.R.L. con sede legale in Milano, codice fiscale e partita IVA 04869950156:

| Codice | Descrizione prodotto | Casi di infungibilità riferiti all'art. 7.2.4 del Regolamento dell'Istituto |
|-----------------|--|---|
| 4519-GP-050 | Recombinant Human Glypican 1 Protein, CF | Art. 7.2.4 lett. j |
| 2119-GP-050/ CF | Recombinant Human Glypican 3 Protein, CF | Art. 7.2.4 lett. j |
| 2780-SD-050 | Recombinant Human Syndecan-1 Protein, CF | Art. 7.2.4 lett. j |
| DIF50C | Human IFN-gamma Quantikine ELISA Kit - 15.6 - 1,000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY285B-05 | Human IFN-gamma DuoSet ELISA - 9.38 - 600 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HSDIF0 | Human IFN-gamma Quantikine HS ELISA Kit - 0.469 - 30 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY202-05 | Human IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS200 | Human IL-2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.313 - 20 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY210-05 | Human TNF-alpha DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS100C | Human TNF-alpha Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY217B-05 | Human IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS100C | Human IL-10 Quantikine HS ELISA Kit - 0.78 - 50 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY240-05 | Human/Mouse TGF-beta DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY206-05 | Human IL-6 DuoSet ELISA - 9.38-600 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS600C | Human IL-6 Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY204-05 | Human IL-4 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HS400 | Human IL-4 Quantikine HS ELISA Kit - 0.25 - 16 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY201-05 | Human IL-1 beta/IL-1F2 DuoSet ELISA - 3.91-250 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| HSLB00D | Human IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.125 - 8 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY394-05 | Human CCL18 DuoSet ELISA - 7.81-500 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| MHSTA50 | Mouse TNF-alpha Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |

| | | |
|-------------|---|-----------------------|
| DY406-05 | Mouse IL-6 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY401-05 | Mouse IL-1 beta DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| MHSLB00 | Mouse IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY485-05 | Mouse IFN-gamma DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY417-05 | Mouse IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY402-05 | Mouse IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| DY008B | DuoSet ELISA Ancillary Reagent Kit 2 | Art. 7.2.4 lett. a, j |
| 3434-010-02 | Cultrex Stem Cell Qualified RGF Basement Membrane Extract | Art. 7.2.4 lett. a |

Nelle suddette richieste i beni da acquisire sono stati dichiarati infungibili per le seguenti motivazioni, a vario titolo direttamente collegate alle finalità di utilizzo e quindi senza possibilità di impiego di altri prodotti presenti sul mercato, con specifico riferimento alle pertinenti fattispecie, indicate anche nella tabella sopra esposta, previste dall'articolo 7.2.4 del "Regolamento per la disciplina degli affidamenti di servizi, forniture, lavori e opere di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria", approvato con deliberazione del Direttore Generale n. 489 del 13.10.2022:

- a) *"prodotto/servizio infungibile in quanto fa parte di protocolli di laboratorio consolidati e garantisce la riproducibilità dei risultati. In caso di modifica del reagente o del fornitore del servizio, si potrebbe infatti compromettere il risultato della ricerca ovvero non garantire la coerenza del risultato nei monitoraggi di follow up della diagnostica. Per modifica del reagente si intende la sostituzione di un reattivo con un'origine definita con un altro di origine diversa, indipendentemente dalla denominazione commerciale";* in quanto, pur trattandosi di nuove progettualità, le ricerche previste sviluppano in molti casi studi già avviati o effettuati precedentemente presso l'Istituto, i quali hanno prodotto un database di risultati di significativa entità che potrà essere utilizzato per una comparazione con le risultanze dei nuovi studi sviluppati nell'ambito dei progetti sopra descritti e, per tale finalità, è necessario utilizzare la medesima strumentazione e beni consumabili, in modo da garantire la corretta interpretazione dei risultati secondo gli standard di qualità applicati;
- j) *"il prodotto/servizio è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati",* per la medesima motivazione di cui alla casistica descritta alla lettera a);

Nelle citate richieste è stato inoltre dichiarato, inoltre:

- i beni da acquisire rientrano nelle categorie e tipologie di spese ammissibili a finanziamento dei progetti PNRR di cui trattasi;
- vi è l'impossibilità di determinare anzitempo le specifiche quantità di beni occorrenti per lo svolgimento dei progetti, essendo le esigenze dipendenti dalle concrete risultanze in divenire delle singole progettualità.

L'ammontare complessivo della spesa prevista per l'acquisizione dei beni di cui trattasi, calcolato sulla base della sommatoria dei fabbisogni presuntivamente stimati e comunicati dai P.I., è pari a € 50.000,00, al netto dell'IVA.

Responsabile del procedimento per la fase di affidamento del contratto e Direttore dell'esecuzione del contratto

Il Direttore Scientifico dell'Istituto con note di data 27.09.2023 e 29.07.2024 ha nominato Responsabile di procedimento per la fase di affidamento del contratto, ai sensi dell'art. 15, comma 4, del D.Lgs. n. 36/2023, e Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) il dott. Raffaello Uliana, Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica, il quale ha reso specifica dichiarazione di assenza di conflitti di interesse. Nell'esecuzione delle verifiche relative alla regolare esecuzione degli ordinativi il DEC si è avvalso del supporto dei summenzionati Principal Investigator (P.I.) per quanto di rispettiva pertinenza.

Programmazione

Dato l'importo previsto, non è stato necessario l'inserimento dell'iniziativa nel programma triennale degli acquisti di beni e servizi, di cui all'art. 37 del D.Lgs. n. 36/2023.

Definizione delle condizioni contrattuali e requisiti specifici del progetto PNC

I contenuti della fornitura e le condizioni contrattuali sono stati descritti nel Capitolato speciale d'appalto e nella richiesta di offerta.

Nei suddetti documenti sono stati indicati i requisiti specifici e gli adempimenti richiesti con riferimento alle progettualità del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza di cui trattasi (CUP: J33C24000700001 e J33C22002930006), in particolare riferiti al DNSH "Do No Significant Harm" e agli adempimenti relativi alle pari opportunità e inclusione lavorativa nei contratti pubblici di cui all'art. 47 dell'art. 47 del D.L. 31 maggio 2021, n. 77, convertito con modificazioni dalla L. 29 luglio 2021, n. 108.

Per le forniture in argomento non sono previsti specifici requisiti in relazione al Tagging climatico e digitale.

Procedura di affidamento del contratto

I prodotti di cui trattasi non rientrano nelle categorie merceologiche di cui al DPCM del 24 dicembre 2015, come aggiornato con il DPCM dell'11 luglio 2018 (pubblicato sulla G.U. Serie Generale n. 189 del 16.08.2018), per le quali è previsto che le Amministrazioni debbano ricorrere a CONSIP SPA o ad altri Soggetti aggregatori per lo svolgimento delle relative procedure di affidamento, e non risultano al momento inseriti in Convenzioni o accordi quadro aggiudicati da Consip o dalla CUC regionale o dall'ARCS.

Per l'acquisizione delle forniture dei beni che si renderanno necessari nella fase di sviluppo dei progetti summenzionati è stato deciso di concludere con la BIO-TECHNE S.R.L., con sede legale in Milano, codice fiscale e partita IVA 04869950156, un accordo quadro con unico operatore economico, ai sensi dell'art. 59 del D.Lgs. n. 36/2023, in modo da definire il catalogo di prodotti di interesse, fatta salva la possibilità di inserimenti di ulteriori beni, e di concordare con l'Operatore economico le condizioni economiche che verranno applicate nel periodo temporale di vigenza dell'accordo.

E' stata segnalata dai P.I. e dalla Direzione Scientifica l'urgenza di procedere alla stipula dell'accordo quadro in oggetto al fine di poter dare avvio agli ordinativi dei beni necessari per lo sviluppo dei progetti sopra menzionati, stante l'obbligo di rispettare i target stabiliti per l'esecuzione e rendicontazione della relativa spesa.

L'importo massimo di spesa dell'accordo quadro è stato quantificato in € 50.000,00, più IVA, per il periodo indicativo fino al 31.12.2026, con previsione di un'opzione di incremento della spesa fino ad un massimo del 20%, ai sensi dell'art. 120, comma 9, del D.Lgs. n. 36/2023, alle medesime condizioni contrattuali ed economiche.

La BIO-TECHNE S.R.L. ha dichiarato in data 21.01.2025 di essere distributore esclusivo dei prodotti sopra elencati.

Per la stipula dell'accordo quadro con unico operatore economico di cui trattasi si è proceduto ad un affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) del D.Lgs. n. 36/2023 e s.m.i., essendo l'importo dello stesso inferiore alla soglia stabilita dalla predetta norma, con interpello diretto della BIO-TECHNE S.R.L., con sede legale in Milano, in Via Virgilio Ranzato n. 12, codice fiscale e partita IVA 04869950156, che risultava in possesso di pregresse e documentate esperienze analoghe in relazione alla fornitura dei prodotti di cui trattasi.

Per le forniture in argomento non sono previsti costi della sicurezza per rischi interferenziali, quantificati in € 0,00, e non è stata necessaria la redazione di un DUVRI.

In data 23.01.2025 è stata pubblicata sul Portale delle Stazioni Appaltanti della Regione Friuli Venezia-Giulia (eAppaltiFVG) la RdO rfq_88337, con interpello della BIO-TECHNE S.R.L. la quale ha regolarmente presentato la documentazione amministrativa ed economica richiesta dall'Amministrazione e ha offerto i seguenti prezzi unitari per i prodotti di interesse dell'Amministrazione:

| Codice | Descrizione prodotto | Prezzo unitario offerto al netto dell'IVA |
|-----------------|--|---|
| 4519-GP-050 | Recombinant Human Glypican 1 Protein, CF | € 587,00 |
| 2119-GP-050/ CF | Recombinant Human Glypican 3 Protein, CF | € 543,00 |
| 2780-SD-050 | Recombinant Human Syndecan-1 Protein, CF | € 563,00 |
| DIF50C | Human IFN-gamma Quantikine ELISA Kit - 15.6 - 1,000 pg/mL | € 836,00 |
| DY285B-05 | Human IFN-gamma DuoSet ELISA - 9.38 - 600 pg/mL | € 390,00 |
| HSDIF0 | Human IFN-gamma Quantikine HS ELISA Kit - 0.469 - 30 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY202-05 | Human IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| HS200 | Human IL-2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.313 - 20 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY210-05 | Human TNF-alpha DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |

| | | |
|-------------|---|------------|
| HS100C | Human TNF-alpha Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY217B-05 | Human IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| HS100C | Human IL-10 Quantikine HS ELISA Kit - 0.78 - 50 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY240-05 | Human/Mouse TGF-beta DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| DY206-05 | Human IL-6 DuoSet ELISA - 9.38-600 pg/mL | € 390,00 |
| HS600C | Human IL-6 Quantikine HS ELISA - 0.156 - 10 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY204-05 | Human IL-4 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| HS400 | Human IL-4 Quantikine HS ELISA Kit - 0.25 - 16 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY201-05 | Human IL-1 beta/IL-1F2 DuoSet ELISA - 3.91-250 pg/mL | € 390,00 |
| HSLB00D | Human IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.125 - 8 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY394-05 | Human CCL18 DuoSet ELISA - 7.81-500 pg/mL | € 520,00 |
| MHSTA50 | Mouse TNF-alpha Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | € 1.002,00 |
| DY406-05 | Mouse IL-6 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| DY401-05 | Mouse IL-1 beta DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| MHSLB00 | Mouse IL-1 beta/IL-1F2 Quantikine HS ELISA Kit - 0.781 - 50 pg/mL | € 1.083,00 |
| DY485-05 | Mouse IFN-gamma DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| DY417-05 | Mouse IL-10 DuoSet ELISA - 31.2-2000 pg/mL | € 390,00 |
| DY402-05 | Mouse IL-2 DuoSet ELISA - 15.6-1000 pg/mL | € 390,00 |
| DY008B | DuoSet ELISA Ancillary Reagent Kit 2 | € 273,00 |
| 3434-010-02 | Cultrex Stem Cell Qualified RGF Basement Membrane Extract | € 624,00 |

Con determinazione dirigenziale del Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica n. 72 del 08.02.2025, è stato disposto l'affidamento, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) del D.Lgs. n. 36/2023 e s.m.i., alla BIO-TECHNE S.R.L. dell'accordo quadro avente ad oggetto la fornitura dei prodotti sopra elencati, da utilizzare da parte dell'I.R.C.C.S. Centro di Riferimento Oncologico di Aviano nell'ambito e per le finalità dei progetti richiamati in premessa, nel rispetto delle condizioni di esecuzione previste nella richiesta di offerta e nel Capitolato Speciale della RdO rfq_88337 pubblicata in data 23.01.2025 nella piattaforma eAppaltiFVG.

Il provvedimento summenzionato ha valenza di determinazione a contrarre ai sensi dell'art. 17, comma 2 del D.Lgs. n. 36/2023.

E' stata acquisita nell'ambito della suddetta procedura di affidamento la dichiarazione dell'operatore economico di possesso dei requisiti di partecipazione mediante compilazione del DGUE e sono state eseguite dall'Amministrazione con esito positivo le relative verifiche a comprova.

Patto di integrità

La BIO-TECHNE S.R.L. ha sottoscritto il patto di integrità predisposto dall'Amministrazione.

Do No Significant Harm (DNSH)

La BIO-TECHNE S.R.L. ha presentato dichiarazione in sede di offerta che la fornitura di cui trattasi viene effettuata secondo il principio del Do No Significant Harm (DNSH) a norma dell'art. 17 del regolamento (UE) 2020/852, ossia non arrecando un danno significativo all'ambiente.

Adempimenti relativi alle pari opportunità e inclusione lavorativa nei contratti pubblici di cui all'art. 47 dell'art. 47 del D.L. 31 maggio 2021, n. 77, convertito con modificazioni dalla L. 29 luglio 2021, n. 108

La BIO-TECHNE S.R.L. risulta avere un numero di dipendenti superiore a 15 e inferiore a 50 e ha presentato in data 04.02.2025 la relazione di genere sulla situazione del personale maschile e femminile in ognuna delle professioni ed in relazione allo stato di assunzioni, della formazione, della promozione professionale, dei livelli, dei passaggi di categoria o di qualifica, di altri fenomeni di mobilità, dell'intervento della Cassa Integrazione Guadagni, dei licenziamenti, dei prepensionamenti e pensionamenti, della retribuzione effettivamente corrisposta, ai sensi dell'art. 47 del D.L. 31 maggio 2021, n. 77.

Adempimenti alla legge 12 marzo 1999, n. 68

La BIO-TECHNE S.R.L. ha presentato in data 04.02.2025 la certificazione di cui all'articolo 17 della legge 12 marzo 1999, n. 68 e una relazione relativa all'assolvimento degli obblighi di cui alla medesima legge e alla insussistenza di sanzioni e provvedimenti disposti a suo carico nel triennio antecedente la data di scadenza di presentazione dell'offerta.

Contratto

La stipula del contratto è avvenuta mediante corrispondenza secondo l'uso commerciale, ai sensi dell'art. 18, comma 1, del D.Lgs. n. 36/2023, per il tramite della comunicazione inviata via PEC alla BIO-TECHNE S.R.L., prot. n. 0002710/P del 10.02.2025, con immediata efficacia e contestuale decorrenza del periodo di vigenza dell'accordo quadro.

La BIO-TECHNE S.R.L. ha regolarmente versato l'importo di € 40 dovuto per l'imposta di bollo.

Nell'esecuzione del contratto l'Affidatario si è assoggettato agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3, L. 136/2010 e s.m.i.

In considerazione dell'importo del contratto non è stata richiesta la costituzione della garanzia definitiva, come consentito dall'art. 53, comma 4, del D.Lgs. 36/2023.



Dichiarazione titolare effettivo

In osservanza di quanto previsto dall' articolo 22 del Regolamento UE/2021/241 del 12 febbraio 2021, in tema di tutela degli interessi finanziari dell'Unione Europea, l'Operatore economico ha reso in data 25.03.2025 idonea dichiarazione riportante i dati identificativi dei titolari effettivi, anche eventualmente schermati da società fiduciarie.

Esercizio dell'opzione di incremento dell'importo massimo di spesa

Con comunicazione prot. n. 0007130/P dell'11/04/2025 l'Amministrazione ha esercitato l'opzione di incremento dell'importo massimo di spesa dell'accordo quadro nei limiti del 20%, prevista contrattualmente.

Contratti attuativi dell'accordo quadro

Nel periodo di vigenza dell'accordo quadro sono stati emessi due contratti attuativi tramite emissione dei seguenti ordini di fornitura attraverso il Nodo smistamento ordini (NSO):

- Ordine 2025/479/PNRR/PF di data 13/02/2025 (CIG figlio/derivato B5A3EDB5FC), per l'importo di € 37.669,00, più IVA;
- Ordine 2025/1039/PNRR/PF di data 04/04/2025 (CIG figlio/derivato B6693EAF7D) per l'importo di € 18.720,00, più IVA.

Consegna dei beni

La consegna dei prodotti, accompagnata dai documenti di trasporto n. PS-00013291 del 28.04.2025 e n. PS-00016495 del 07.08.2025, è regolarmente avvenuta come risulta dai certificati di regolare esecuzione relativi ai singoli contratti attuativi prot. n. 0007306/P del 14.04.2025 e n. 0008861/P del 12/05/2025, che sono stati sottoscritti dal Direttore dell'esecuzione del contratto e dai P.I. per quanto di pertinenza.

Subappalti

Nella fase esecutiva del contratto non sono stati richiesti ed autorizzati subappalti.

Fatturazione

La BIO-TECHNE S.R.L. ha emesso le seguenti fatture che sono state regolarmente pagate dall'Amministrazione in esecuzione dei mandati di pagamento n. 2025/3211 e n. 2025/1724, con riferimento alle seguenti fatture emesse dall'Operatore economico e a tacitazione di ogni suo diritto ed avere:

- Fattura n. ITCI-00008731 del 29.04.2025 dell'importo di € 18.720,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 22.838,40 con riferimento all'ordine NSO 2025/1039/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00013291 del 28.04.2025;
- Fattura n. ITCI-00010859 del 07.08.2025 dell'importo di € 37.669,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 45.956,18 con riferimento all'ordine NSO 2025/479/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00016495 del 07.08.2025.

la BIO-TECHNE S.R.L. ha rispettato in fase di fatturazione quanto richiesto ai fini della rendicontazione dei finanziamenti del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, riportando il CUP, i CIG figli/derivati e il codice locale progetto.



L'importo complessivo dell'IVA è stato versato all'Erario in quanto soggetto al regime di split payment ai sensi dell'art.17-ter del D.P.R. 633/1972.

Finanziamento

La spesa complessiva sostenuta di € 68.794,58, Iva al 22% inclusa, è stata finanziata con i fondi dell'UNIONE EUROPEA – NEXTGENERATIONEU assegnati nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza con riferimento ai pertinenti progetti citati in premessa e ha fatto carico ai conti economici 300.100.300.300.0.0. (300DIS.IVD) denominato "Dispositivi medico diagnostici in vitro" e 300.100.800.0.0.0. (300A.BEN.SAN) denominato "altri beni e prodotti sanitari".

La spesa sostenuta è soggetta alle regole di monitoraggio e rendicontazione previste per i progetti in argomento, a cura della Direzione Scientifica dell'Istituto.

CERTIFICATO DI REGOLARE ESECUZIONE

ai sensi del combinato disposto dell'art. 116, comma 7, del D.Lgs. n. 36/2023 e dell'art. 38, comma 1, del richiamato allegato II.14

Il sottoscritto dott. Raffaello Uliana, Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica dell'I.R.C.C.S. Centro di Riferimento Oncologico di Aviano, Partita IVA 00623340932, in qualità di Direttore dell'esecuzione del contratto (accordo quadro con CIG padre B58EB53555),

ai sensi del combinato disposto dell'art. 116, comma 7, del D.Lgs. n. 36/2023 e dell'art. 38, comma 1, del richiamato allegato II.14, che prevede per forniture e servizi di importo inferiore alla soglia di cui all'articolo 50 del D.Lgs. n. 36/2023, la facoltà della stazione appaltante sostituire il certificato di verifica di conformità con il certificato di regolare esecuzione rilasciato dal direttore dell'esecuzione del contratto,

e richiamati i certificati di regolare esecuzione relativi ai singoli contratti attuativi emessi nell'ambito dell'accordo quadro, prot. n. 0007306/P del 14.04.2025 e n. 0008861/P del 12.05.2025, che sono stati sottoscritti dal Direttore dell'esecuzione del contratto e dai P.I. dei progetti per quanto di pertinenza;

certifica

che la BIO-TECHNE S.R.L., con sede legale in Milano, in Via Virgilio Ranzato n. 12, codice fiscale e partita IVA 04869950156, ha regolarmente eseguito, in conformità alle obbligazioni previste contrattualmente, la fornitura dei beni ordinati dall'Amministrazione nell'ambito dell'accordo quadro con unico operatore economico (CIG padre B58EB53555) avente ad oggetto la fornitura di reagenti per le finalità di progetti avviati nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) e finanziati dall'Unione Europea – NextgenerationEU, aventi codice locale progetto PNRR-POCC-2023-12377415 (CUP J33C24000700001) e PNRR - HEAL ITALIA PE00000019 (CUP J33C22002930006).

Certifica, inoltre, che:

- il corrispettivo complessivo finale è di € 56.389,00, oltre IVA al 22%, che è stato contabilizzato applicando i prezzi unitari previsti da contratto;
- l'Amministrazione ha regolarmente pagato alla BIO-TECHNE S.R.L. il suddetto corrispettivo in esecuzione dei mandati di pagamento n. 2025/3211 e n. 2025/1724, con riferimento alle seguenti fatture emesse dall'Operatore economico e a tacitazione di ogni suo diritto ed avere:
 - Fattura n. ITCI-00008731 del 29.04.2025 dell'importo di € 18.720,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 22.838,40 con riferimento all'ordine NSO 2025/1039/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00013291 del 28.04.2025;
 - Fattura n. ITCI-00010859 del 07.08.2025 dell'importo di € 37.669,00, più IVA al 22%, per un totale ivato di € 45.956,18 con riferimento all'ordine NSO 2025/479/PNRR/PF, Numero DDT: PS-00016495 del 07.08.2025.
- la BIO-TECHNE S.R.L. ha rispettato in fase di fatturazione quanto richiesto ai fini della rendicontazione dei finanziamenti del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, riportando il CUP, i CIG figli/derivati e il codice locale progetto;
- l'importo complessivo dell'IVA è stato versato dall'Amministrazione all'Erario in quanto soggetto al regime di split payment ai sensi dell'art.17-ter del D.P.R. 633/1972.
- la spesa complessiva sostenuta di € 68.794,58, Iva al 22% inclusa, è stata finanziata con i fondi dell'UNIONE EUROPEA – NEXTGENERATIONEU assegnati nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza con riferimento ai pertinenti progetti citati in premessa e ha fatto carico ai conti economici 300.100.300.0.0. (300DIS.IVD) denominato "Dispositivi medico diagnostici in vitro" e 300.100.800.0.0.0. (300A.BEN.SAN) denominato "altri beni e prodotti sanitari".

La spesa sostenuta è soggetta alle regole di monitoraggio e rendicontazione previste per i progetti in argomento, a cura della Direzione Scientifica dell'Istituto.

La documentazione del procedimento è conservata agli atti della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica.

Il presente provvedimento è soggetto ad approvazione con provvedimento del Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica, Struttura responsabile del procedimento relativo al contratto in oggetto.

Aviano, 04 ottobre 2025

Il Direttore dell'esecuzione del contratto

dott. Raffaello Uliana

(firmato digitalmente)



RAFFAELLO ULIANA
04.10.2025 17:32:22
GMT+01:00