

DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE

DEL DIRIGENTE RESPONSABILE DEL CENTRO DI RISORSA “APPROVVIGIONAMENTI, ECONOMATO E LOGISTICA”

DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE

N. 593

DATA

29/12/2023

Il Dirigente Responsabile del Centro di Risorsa “Approvvigionamenti, Economato e Logistica”, adotta la presente determinazione

OGGETTO:

APPROVAZIONE CERTIFICATO DI REGOLARE ESECUZIONE, AI SENSI DELL'ART. 116, COMMA 7, DEL D.LGS. N. 36/2023, DEL CONTRATTO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI KIT “AVENIO TUMOR TISSUE CGP KIT A” PER LA VALUTAZIONE DELLO SPETTRO MUTAZIONALE SU CAMPIONI DI TUMORI SOLIDI. CIG: A02B708FA3. FORNITURA PREVISTA NELL'AMBITO DEL PROGETTO DI RICERCA “PNRR-MAD-2022-12375663”, TITOLO: “OVERCOMING PARPI RESISTANCE IN OVARIAN CANCER: FROM BIOLOGY TO CLINICAL APPLICATION” – CUP J13C22000770001, FINANZIATO DAL MINISTERO DELLA SALUTE NELL'AMBITO DEL PIANO NAZIONALE DI RIPRESA E RESILIENZA, MISSIONE 6, COMPONENTE 2.1 “VALORIZZAZIONE E POTENZIAMENTO DELLA RICERCA BIOMEDICA DEL SSN”.

OGGETTO: APPROVAZIONE CERTIFICATO DI REGOLARE ESECUZIONE, AI SENSI DELL'ART. 116, COMMA 7, DEL D.LGS. N. 36/2023, DEL CONTRATTO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI KIT "AVENIO TUMOR TISSUE CGP KIT A" PER LA VALUTAZIONE DELLO SPETTRO MUTAZIONALE SU CAMPIONI DI TUMORI SOLIDI. CIG: A02B708FA3. FORNITURA PREVISTA NELL'AMBITO DEL PROGETTO DI RICERCA "PNRR-MAD-2022-12375663", TITOLO: "OVERCOMING PARPi RESISTANCE IN OVARIAN CANCER: FROM BIOLOGY TO CLINICAL APPLICATION" – CUP J13C22000770001, FINANZIATO DAL MINISTERO DELLA SALUTE NELL'AMBITO DEL PIANO NAZIONALE DI RIPRESA E RESILIENZA, MISSIONE 6, COMPONENTE 2.1 "VALORIZZAZIONE E POTENZIAMENTO DELLA RICERCA BIOMEDICA DEL SSN".

IL DIRETTORE 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 al progetto di ricerca "PNRR-MAD-2022-12375663", Titolo: "Overcoming PARPi resistance in ovarian cancer: from biology to clinical application" – CUP J13C22000770001, finanziato dal Ministero della Salute nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, Missione 6, Componente 2.1 "Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN";
- Il progetto, alle Milestone 18 e 19 (Aim 3) prevede lo svolgimento di attività sperimentali il cui fine è l'attività di analisi di profilazione genomica per la caratterizzazione molecolare dei tumori dell'ovaio;
- Con deliberazione del Direttore Generale n. 621 del 23.12.2022 è stato accettato il contributo di € 1.000.000,00 disposto dal Ministero della Salute per l'attuazione del suddetto progetto ed è stata disposta la sottoscrizione della pertinente convenzione;
- Responsabile del progetto e Principal Investigator (P.I.) è il Dott. Gustavo Baldassarre, Direttore della S.O.C. di Oncologia Molecolare e Modelli Preclinici di Progressione Tumorale;
- Con la summenzionata deliberazione del Direttore Generale n. 621 del 23.12.2022 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 del progetto, precisando che la responsabilità su l rispetto degli adempimenti derivanti dalla convenzione in parola fanno capo alla Direzione Scientifica, tenuto conto delle suddette funzioni attribuite al Direttore Scientifico nonché al singolo P.I.;
- Con nota di data 27.09.2023 il Direttore Scientifico ha nominato il dott. Raffaello Uliana, Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica responsabile di procedimento per la fase di affidamento, ai sensi dell'art. 15, comma 4, del D.Lgs. n. 36/2023, con riferimento ai contratti di fornitura/servizi rientranti nei progetti di investimento PNRR/PNC/HEAL ITALIA Finanziati dall'Unione Europea NextGenerationEUE, già avviati dal Dipartimento di Ricerca Traslationale e Diagnostica avanzata dei Tumori dell'Istituto, la cui acquisizione potrà essere richiesta dai P.I. negli ambiti di diretta competenza della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica;

Considerato che:

- Con nota prot. n. 20598/A del 14.11.2023, il P.I. e Direttore della S.O.C. di Oncologia Molecolare e Modelli Preclinici di Progressione Tumorale ha richiesto l'acquisizione dei seguenti prodotti, necessari al fine dello svolgimento delle citate attività sperimentali:

Codice	Descrizione	Quantità per confezione	Confezioni richieste
09523103001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit A	24	3
09523146001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit B	24	3
09345442001	AVENIO Connect CGP Kit – subs	N/A	1
09428925001	AVENIO Connect Gateway	1	1
07269234001	COBAS LINK 2	1	1
08153299001	FORTIGATE 50E	N/A	1

- I prodotti specifici sono stati individuati per le seguenti motivazioni riportate nella richiesta summenzionata:
- Necessità di garantire la coerenza con il progetto scientifico:
In data 26 giugno 2023 si è tenuto ad Aviano il kick-off meeting del progetto PNRR-MAD-2022-12375663 per definire le attività che devono essere svolte da ogni partecipante. In quella sede si è discusso del modo migliore per analizzare i campioni dei pazienti incluso nello studio MITO31 utilizzando analisi molecolari che possano analizzare gli stessi geni sia su biopsia liquida che solida così come previsto nel progetto finanziato. Dopo aver preso in considerazione le diverse opportunità presenti sul mercato ed aver valutato le analisi già fatte dal gruppo MITO su campioni di pazienti inclusi in altri trials è stato rilevato che il modo più appropriato per valutare lo stato mutazionale dei campioni di biopsia liquida e biopsia tumorale dei pazienti MITO31 è utilizzare il KIT AVENIO Tumor Tissue CGP per la biopsia solida e il servizio FoundationOne®Liquid CDx per la profilazione genomica di nuova generazione su biopsia liquida, approvato da FDA, e certificato CE-IVD, complementare al KIT AVENIO Tumor Tissue CGP.
 - Esistenza di condizioni di infungibilità secondo l'art 7.2.4 del regolamento per la disciplina degli affidamenti di servizi, forniture, lavori e opere di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria (delibera 489 del 13/10/2022):
 - Prodotto previsto da protocolli di laboratorio consolidati in quanto la SOC di Oncologia Molecolare già da molto tempo utilizza questo kit per studi clinico-traslazionali ed ha acquisito una solida esperienza nel suo utilizzo che sarebbe controproducente perdere mettendo a punto le condizioni di utilizzo di altro kit CGP presente sul mercato.
 - Prodotto infungibile in quanto è l'unico kit CGP che ha lo stesso disegno del servizio FoundationOne®Liquid CDx per la profilazione genomica di nuova generazione su biopsia liquida, approvato da FDA, e certificato CE-IVD, che sarà utilizzato per valutare la presenza di mutazioni sui campioni di biopsia liquida degli stessi pazienti
 - La ricerca preveda necessariamente l'utilizzo dei kit KIT AVENIO Tumor Tissue CGP e del servizio FoundationOne®Liquid CDx in quanto il gruppo MITO da anni utilizza questi kit per la valutazione di mutazioni nei propri studi clinici e, per continuità di ricerca, è necessario utilizzare lo stesso approccio molecolare.
- L'acquisizione dei prodotti summenzionati è stata autorizzata dal Direttore Scientifico;

- I suddetti prodotti sono distribuiti in esclusiva sul territorio nazionale dalla Roche Diagnostics S.p.a., con sede a Monza (MB) in Viale G.B. Stucchi 110, P.IVA e C.F. 10181220152, come da autodichiarazione depositata agli atti dell'operatore economico;

Rilevato che:

- Essendo l'importo dell'appalto inferiore a € 140.000,00 non è stato previsto il suo inserimento nel programma triennale 2023/2025 degli acquisti di beni e servizi, di cui all'art. 37 del D.Lgs. n. 36/2023, approvato dall'Istituto;
- L'appalto è costituito da un unico lotto poiché deve essere garantita la gestione unitaria e coordinata dell'acquisizione delle forniture in argomento nell'ambito e per le finalità del programma e progetto di cui trattasi;
- Per il contratto in oggetto, trattandosi di mera fornitura, non è necessaria la redazione del DUVRI e non sono presenti rischi interferenziali, pertanto, l'importo degli oneri della sicurezza non soggetti a ribasso è pari a € 0,00;
- Per la conclusione del contratto avente ad oggetto le suddette forniture si è proceduto ad un affidamento diretto, ai sensi dell'art. 51, comma 1, lettera a), sub. 2.1), della Legge 29 luglio 2021, n. 108, essendo l'importo dello stesso inferiore alla soglia stabilita dalla predetta norma, con interpello diretto della Roche Diagnostics S.p.a., con sede a Monza (MB) in Viale G.B. Stucchi 110, P.IVA e C.F. 10181220152, che risulta in possesso di pregresse e documentate esperienze analoghe in relazione alle forniture dei prodotti di cui trattasi;
- Ricorrono altresì i presupposti per procedere all'affidamento diretto di cui all'art. 50, comma 1, lett. b) del D.Lgs. n. 36/2023;
- L'art. 1, comma 450, della Legge 296/2006, come modificato da ultimo dall'art. 1, comma 130 della Legge di Bilancio 2019, Legge 30 dicembre 2018, n. 145, stabilisce che le amministrazioni pubbliche di cui all'articolo 1 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, *“per gli acquisti di beni e servizi di importo pari o superiore a 5.000,00 euro e inferiore alla soglia di rilievo comunitario sono tenute a fare ricorso al mercato elettronico della pubblica amministrazione ovvero ad altri mercati elettronici istituiti ai sensi del medesimo articolo 328 ovvero al sistema telematico messo a disposizione dalla centrale regionale di riferimento per lo svolgimento delle relative procedure”*;
- In data 14.11.2023 è stata pubblicata nella piattaforma del mercato elettronico delle pubbliche amministrazioni (MEPA) messo a disposizione dal Ministero dell'Economia e delle Finanze avvalendosi di CONSIP S.p.a., la trattativa diretta n. 3846615, con interpello della Roche Diagnostics S.p.a.;
- Entro il termine di presentazione dell'offerta previsto per il 23.11.2023, la Roche Diagnostics S.p.a. ha regolarmente presentato la documentazione amministrativa ed economica richiesta dall'Amministrazione e ha offerto l'importo complessivo di € 71.409,60, oltre IVA al 22%, sulla base dei seguenti prezzi unitari, che risulta complessivamente inferiore all'importo stimato sopra indicato:

Codice	Descrizione	Quantità per confezione	Confezioni richieste	Prezzo unitario	Prezzo totale
09523103001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit A	24	3	€ 11.901,60	€ 35.704,80
09523146001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit B	24	3	€ 11.901,60	€ 35.704,80
09345442001	AVENIO Connect CGP Kit – subs	N/A	1	€ 0,00	€ 0,00
09428925001	AVENIO Connect Gateway	1	1	€ 0,00	€ 0,00
07269234001	COBAS LINK 2	1	1	€ 0,00	€ 0,00
08153299001	FORTIGATE 50E	N/A	1	€ 0,00	€ 0,00

Dato atto che:

- I contenuti generali e specifici della fornitura e le condizioni contrattuali sono stati puntualmente descritte nel Capitolato speciale d'appalto, parte integrante della suddetta richiesta di offerta;
- Nella richiesta di offerta e nel Capitolato speciale d'appalto sono stati indicati i requisiti specifici e gli adempimenti richiesti con riferimento alla progettualità del PNRR di cui trattasi (CUP: J13C22000770001), in particolare riferiti al DNSH "Do No Significant Harm" e 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;
- Ai sensi dell'articolo 53, comma 1, del D.Lgs. n. 36/2023, è stata acquisita dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà dell'operatore economico, che ha attestato il possesso dei requisiti di partecipazione richiesti e sono state eseguite con esito positivo le verifiche delle dichiarazioni rese;
- 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 Roche Diagnostics S.p.a., prot. n. 0022277/P del 07.12.2023, con immediata efficacia e contestuale decorrenza del termine di esecuzione della fornitura da effettuarsi con le modalità previste dal Capitolato speciale d'appalto entro 30 giorni naturali e consecutivi.
- L'affidatario ha assolto all'obbligo di pagamento dell'imposta di bollo di cui all'allegato I.4, comma 3, del D.Lgs. n. 36/2023.
- In data 12.12.2023 l'Istituto ha emesso tramite il Nodo smistamento ordini (NSO) l'ordine di fornitura n. 2023/3491/DIA/PF.

Accertato che la Roche Diagnostics S.p.a.:

- 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, ha reso in data 16.11.2023 idonea dichiarazione riportante i dati identificativi dei titolari effettivi, anche eventualmente schermati da società fiduciarie;
- ha presentato dichiarazione in data 16.11.2023 che la fornitura di cui trattasi viene effettuata secondo il principio Do No Significant Harm (DNSH) a norma dell'art. 17 del regolamento (UE) 2020/852, ossia non arrecando un danno significativo all'ambiente;
- per le finalità 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, ha presentato il Rapporto periodico sulla situazione del personale maschile e femminile biennio 2020/2021;
- ha dichiarato nel DGUE di essere in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68;

Precisato che:

- E' fatto obbligo all'Affidatario di rispettare in fase di fatturazione quanto richiesto ai fini della rendicontazione dei finanziamenti del PNRR; pertanto, il CUP, il CIG e il codice locale progetto, in oggetto, dovranno essere riportati in tutti i documenti contabili, anche da parte dell'Istituto;
- L'appalto di cui trattasi è soggetto alle regole di monitoraggio e rendicontazione previste per il progetto in argomento, a cura della Direzione Scientifica dell'Istituto;

Rilevato che il Responsabile del progetto e Direttore della Struttura sanitaria utilizzatrice ha comunicato in data 21.12.2023 che i beni consegnati sono conformi all'ordinativo e che non ci sono contestazioni;

Visto il certificato di regolare esecuzione della fornitura in oggetto emesso dal Direttore dell'esecuzione del contratto in data 29.12.2023, 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 fornitura dei beni oggetto del contratto è stata regolarmente eseguita dall'Appaltatore a regola d'arte e conformemente alle prescrizioni contrattuali e nel rispetto dei tempi previsti;
- l'Appaltatore non ha presentato richiesta di cessione dei crediti;
- il corrispettivo dell'Appaltatore è stato confermato in complessivi € 71.409,60, più IVA al 22%, per complessivi € 87.119,71, non essendo previsti oneri della sicurezza per rischi interferenziali,
- l'Appaltatore risulta in regola con gli adempimenti assicurativi e previdenziali come attestato dal DURC acquisito dall'Amministrazione;
- è stato disposto di procedere al pagamento del suddetto importo a tacitazione di ogni diritto ed avere dell'Appaltatore;

Ritenuto di approvare il suddetto certificato di regolare esecuzione del contratto in oggetto e di liquidare e pagare alla Roche Diagnostics S.p.a., con sede a Monza (MB) in Viale G.B. Stucchi 110, P.IVA e C.F. 10181220152, la somma di € 71.409,60, più IVA al 22%, per complessivi € 87.119,71, a tacitazione di ogni diritto ed avere;

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;

Richiamata la deliberazione del Direttore Generale n. 209 del 17.05.2023 *“APPROVAZIONE DEFINITIVA DEL PROGRAMMA ANNUALE E BILANCIO PREVENTIVO 2023 CORREDATA DEL PARERE DEL COLLEGIO;*

Attestato che la spesa complessiva prevista per l'esecuzione del contratto di cui trattasi di € 71.409,60, più IVA al 22%, per complessivi € 87.119,71, è finanziata con fondi del Progetto *“PNRR-MAD-2022-12375663”* dal titolo: *“Overcoming PARPi resistance in ovarian cancer: from biology to clinical application”* – CUP J13C22000770001, finanziato dal Ministero della Salute nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, Missione 6, Componente 2.1 *“Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN”*, e giusta deliberazione n. 621 del 23/12/2022;

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

Visto il D.Lgs. 30.12.1992, n. 502 *“Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'articolo 1 della L. 23 ottobre 1992, n. 421.”* e s.m. ed i.;

Visto il D.Lgs. 16.10.2003, n. 288 *“Riordino della disciplina degli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico, a norma dell'articolo 42, comma 1, della L. 16 gennaio 2003, n. 3.”* e s.m. ed i.;

Vista la L.R. 10.08.2006, n. 14 *“Disciplina dell'assetto istituzionale, organizzativo e gestionale degli istituti di ricovero e cura a carattere scientifico “Burlo Garofolo” di Trieste e “Centro di Riferimento Oncologico” di Aviano.”* e s.m. ed i.;

Visto il D.L. n. 77/2021, convertito, con modificazioni, dalla Legge n. 108/2021 *“Conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 31 maggio 2021, n. 77, recante governance del Piano nazionale di Ripresa e Resilienza e prime misure di rafforzamento delle strutture amministrative e di accelerazione e snellimento delle procedure”;*

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

Vista la L.R. 17.12.2018, n. 27 *“Assetto istituzionale e organizzativo del Servizio sanitario regionale.”;*

Vista la L.R. 12.12.2019, n. 22 *“Riorganizzazione dei livelli di assistenza, norme in materia di pianificazione e programmazione sanitaria e sociosanitaria e modifiche alla legge regionale 26/2015 e alla legge regionale 6/2006”;*

Visto l'Atto Aziendale da ultimo adottato con Deliberazione del Direttore Generale n. 500 del 15.12.2023 ed in particolare il Titolo IV "Controllo Economico-Organizzativo e relativa strutturazione";

Vista la Deliberazione del Direttore Generale n. 64 del 09/02/2022;

Visto l'atto di delega prot. n. 0013686/P del 02.08.2022;

Vista la deliberazione del Direttore Generale n. 402 del 28.09.2023 "Deleghe amministrative. Proroga";

Richiamato l'atto di nomina a Responsabile di procedimento per la fase di affidamento in oggetto, ai sensi dell'art. 15, comma 4, del D.Lgs. n. 36/2023, con nota di data 27.09.2023 del Direttore Scientifico;

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 del contratto in oggetto, allegato al presente atto quale sua parte integrante, emesso dal Direttore dell'esecuzione del contratto in data 29.12.2023 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 fornitura dei beni oggetto del contratto è stata regolarmente eseguita dall'Appaltatore a regola d'arte e conformemente alle prescrizioni contrattuali e nel rispetto dei tempi previsti;
 - il Responsabile del progetto e Direttore della Struttura sanitaria utilizzatrice ha comunicato in data 21.12.2023 che i beni consegnati sono conformi all'ordinativo e che non ci sono contestazioni;
 - l'Appaltatore non ha presentato richiesta di cessione dei crediti;
 - il corrispettivo dell'Appaltatore è stato confermato in complessivi € 71.409,60, più IVA al 22%, per complessivi € 87.119,71, non essendo previsti oneri della sicurezza per rischi interferenziali,
 - la Roche Diagnostics S.p.a. risulta in regola con gli adempimenti assicurativi e previdenziali come attestato dal DURC acquisito dall'Amministrazione;
 - è stato disposto di procedere al pagamento del suddetto importo a tacitazione di ogni diritto ed avere dell'Appaltatore;
2. **di precisare** che la fornitura è stata acquisita nell'ambito e per le finalità del Progetto "PNRR-MAD-2022-12375663" dal titolo: "Overcoming PARPi resistance in ovarian cancer: from biology to clinical application" – CUP J13C22000770001, finanziato dal Ministero della Salute nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, Missione 6, Componente 2.1 "Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN";
3. **di liquidare e pagare** alla Roche Diagnostics S.p.a., con sede a Monza (MB) in Viale G.B. Stucchi 110, P.IVA e C.F. 10181220152, la somma € 71.409,60, più IVA al 22%, per complessivi € 87.119,71, a tacitazione di ogni diritto ed avere in relazione alla fornitura dei seguenti beni:

Codice	Descrizione	Quantità per confezione	Confezioni richieste	Prezzo unitario	Prezzo totale
09523103001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit A	24	3	€ 11.901,60	€ 35.704,80
09523146001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit B	24	3	€ 11.901,60	€ 35.704,80
09345442001	AVENIO Connect CGP Kit – subs	N/A	1	€ 0,00	€ 0,00
09428925001	AVENIO Connect Gateway	1	1	€ 0,00	€ 0,00
07269234001	COBAS LINK 2	1	1	€ 0,00	€ 0,00
08153299001	FORTIGATE 50E	N/A	1	€ 0,00	€ 0,00

4. **di attestare** che la spesa complessiva prevista per l'esecuzione del contratto di cui trattasi di € 71.409,60, più IVA al 22%, per complessivi € 87.119,71, è finanziata con fondi del Progetto "PNRR-MAD-2022-12375663" dal titolo: "Overcoming PARPi resistance in ovarian cancer: from

biology to clinical application” – CUP J13C22000770001, finanziato dal Ministero della Salute nell’ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, Missione 6, Componente 2.1 “Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN”, e giusta deliberazione n. 621 del 23/12/2022;

5. **di dare atto** che:

- E’ fatto obbligo all’Affidatario di rispettare in fase di fatturazione quanto richiesto ai fini della rendicontazione dei finanziamenti del PNRR; pertanto, il CUP, il CIG e il codice locale progetto, in oggetto, dovranno essere riportati in tutti i documenti contabili, anche da parte dell’Istituto;
- L’appalto di cui trattasi è soggetto alle regole di monitoraggio e rendicontazione previste per il progetto in argomento, a cura della Direzione Scientifica;
- Responsabile del progetto e Principal Investigator (P.I.) è il Dott. Gustavo Baldassarre, Direttore della S.O.C. di Oncologia Molecolare e Modelli Preclinici di Progressione Tumorale;
- 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 con nota di data 27.09.2023 del Direttore Scientifico, il quale ha reso specifica dichiarazione di assenza di conflitti di interesse, che si avvarrà del supporto del Responsabile del progetto e Principal Investigator (P.I.) per le verifiche in ordine alla regolarità dell’esecuzione del contratto da parte dell’Affidatario;
- Non si rilevano conflitti di interesse con riferimento al presente provvedimento;
- La documentazione della presente procedura è conservata agli atti della S.O.C. “Approvvigionamenti, Economato e Logistica”;

6. **Di trasmettere** il presente provvedimento alla Direzione Scientifica e alla S.O.C. Gestione Risorse Economico-Finanziarie, per il seguito di competenza, come da indicazione della deliberazione del Direttore Generale n. 621 del 23.12.2022;

7. **Di provvedere** agli adempimenti per dare adeguata pubblicità dell’avvenuta adozione del presente atto ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. n. 33/2013 s.m.i., nonché dalla L. n. 190/2012 s.m.i., disponendo la pubblicazione sul sito web istituzionale nella sezione “Amministrazione Trasparente”.

Allegati: n. 1 certificato di regolare esecuzione

IL DIRETTORE 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: LNURFL66D23G888H

DATA FIRMA: 29/12/2023 11:52:54

IMPRONTA: 661FEFBD9511D4BBEC39551DF23A023FE2065C1E3C3FD3F0C18FCA5C3A99EF61
E2065C1E3C3FD3F0C18FCA5C3A99EF614AFB93F4CC2B19C5B673130757BB0B56
4AFB93F4CC2B19C5B673130757BB0B56EA56794FFB8E4E067B369378326EDDC3
EA56794FFB8E4E067B369378326EDDC382C61384C8C53134A0B50C2359FDADE2

IRCCS CENTRO DI RIFERIMENTO ONCOLOGICO DI AVIANO

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE NELL'ALBO ON-LINE

La determina n. 593 del 29/12/2023 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 29/12/2023 ai sensi dell'art. 32, comma 1, della L. 69/2009, rimanendovi per quindici giorni consecutivi

CERTIFICATO DI ESECUTIVITÀ

La presente deliberazione 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 29/12/2023

L'INCARICATO
Mariella Losciale

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: MARIELLA LOSCIALE

CODICE FISCALE: LSCMLL77A50L328U

DATA FIRMA: 29/12/2023 12:24:26

IMPRONTA: 1C8287E1BE67A73118F9552327A8BF25DB7803181127C84C23D22F92CDAC7ABA
DB7803181127C84C23D22F92CDAC7ABA0E8D627A22772BFB189885C48E67BD62
0E8D627A22772BFB189885C48E67BD62BB1444E6051735D4C78934942E437F75
BB1444E6051735D4C78934942E437F75C3A23AF8472D23A200C9788DCC1CEA1F



CONTRATTO AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA DI KIT “AVENIO TUMOR TISSUE CGP KIT A” PER LA VALUTAZIONE DELLO SPETTRO MUTAZIONALE SU CAMPIONI DI TUMORI SOLIDI. CIG: A02B708FA3. FORNITURA PREVISTA NELL’AMBITO DEL PROGETTO DI RICERCA “PNRR-MAD-2022-12375663”, TITOLO: “OVERCOMING PARPI RESISTANCE IN OVARIAN CANCER: FROM BIOLOGY TO CLINICAL APPLICATION” – CUP J13C22000770001, FINANZIATO DAL MINISTERO DELLA SALUTE NELL’AMBITO DEL PIANO NAZIONALE DI RIPRESA E RESILIENZA, MISSIONE 6, COMPONENTE 2.1 “VALORIZZAZIONE E POTENZIAMENTO DELLA RICERCA BIOMEDICA DEL SSN”.

RELAZIONE DESCRITTIVA DELLO SVOLGIMENTO DEL PROCEDIMENTO E 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

Premessa

L’Istituto di ricovero e cura a carattere scientifico Centro di Riferimento Oncologico di Aviano è uno dei soggetti partecipanti al progetto di ricerca “PNRR-MAD-2022-12375663”, Titolo: “Overcoming PARPi resistance in ovarian cancer: from biology to clinical application” – CUP J13C22000770001, finanziato dal Ministero della Salute nell’ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, Missione 6, Componente 2.1 “Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN”.

Il progetto, alle Milestone 18 e 19 (Aim 3) prevede lo svolgimento di attività sperimentali il cui fine è l’attività di analisi di profilazione genomica per la caratterizzazione molecolare dei tumori dell’ovaio.

Con deliberazione del Direttore Generale n. 621 del 23.12.2022 è stato accettato il contributo di € 1.000.000,00 disposto dal Ministero della Salute per l’attuazione del suddetto progetto ed è stata disposta la sottoscrizione della pertinente convenzione.

Responsabile del progetto e Principal Investigator (P.I.) è il Dott. Gustavo Baldassarre, Direttore della S.O.C. di Oncologia Molecolare e Modelli Preclinici di Progressione Tumorale.

Con la summenzionata deliberazione del Direttore Generale n. 621 del 23.12.2022 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 del progetto, precisando che la responsabilità su l rispetto degli adempimenti derivanti dalla convenzione in parola fanno capo alla Direzione Scientifica, tenuto conto delle suddette funzioni attribuite al Direttore Scientifico nonché al singolo P.I.

Oggetto del contratto

Con nota prot. n. 20598/A del 14.11.2023, il P.I. e Direttore della S.O.C. di Oncologia Molecolare e Modelli Preclinici di Progressione Tumorale ha richiesto l’acquisizione dei seguenti prodotti, necessari al fine dello svolgimento delle citate attività sperimentali nell’ambito del progetto in argomento:

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico (D.I. 31/07/90)

Via Franco Gallini, 2 – 33081 Aviano (PN) – Italy

C.F. P.I. 00623340932 Tel. centralino 39-434-659 111 / Fax 39-434-652 182 / Pec: protocollo@pec.cro.it

Codice	Descrizione	Quantità per confezione	Confezioni richieste
09523103001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit A	24	3
09523146001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit B	24	3
09345442001	AVENIO Connect CGP Kit – subs	N/A	1
09428925001	AVENIO Connect Gateway	1	1
07269234001	COBAS LINK 2	1	1
08153299001	FORTIGATE 50E	N/A	1

Nella suddetta richiesta il P.I. ha dichiarato che la scelta dei prodotti specifici da acquisire, rientranti tra le tipologie di forniture ammissibili a finanziamento, è così motivata:

- Necessità di garantire la coerenza con il progetto scientifico:
In data 26 giugno 2023 si è tenuto ad Aviano il kick-off meeting del progetto PNRR-MAD-2022-12375663 per definire le attività che devono essere svolte da ogni partecipante. In quella sede si è discusso del modo migliore per analizzare i campioni dei pazienti incluso nello studio MITO31 utilizzando analisi molecolari che possano analizzare gli stessi geni sia su biopsia liquida che solida così come previsto nel progetto finanziato. Dopo aver preso in considerazione le diverse opportunità presenti sul mercato ed aver valutato le analisi già fatte dal gruppo MITO su campioni di pazienti inclusi in altri trials è stato rilevato che il modo più appropriato per valutare lo stato mutazionale dei campioni di biopsia liquida e biopsia tumorale dei pazienti MITO31 è utilizzare il KIT AVENIO Tumor Tissue CGP per la biopsia solida e il servizio FoundationOne®Liquid CDx per la profilazione genomica di nuova generazione su biopsia liquida, approvato da FDA, e certificato CE-IVD, complementare al KIT AVENIO Tumor Tissue CGP.
- Esistenza di condizioni di infungibilità secondo l'art 7.2.4 del regolamento per la disciplina degli affidamenti di servizi, forniture, lavori e opere di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria (delibera 489 del 13/10/2022):
 - Prodotto previsto da protocolli di laboratorio consolidati in quanto la SOC di Oncologia Molecolare già da molto tempo utilizza questo kit per studi clinico-traslazionali ed ha acquisito una solida esperienza nel suo utilizzo che sarebbe controproducente perdere mettendo a punto le condizioni di utilizzo di altro kit CGP presente sul mercato.
 - Prodotto infungibile in quanto è l'unico kit CGP che ha lo stesso disegno del servizio FoundationOne®Liquid CDx per la profilazione genomica di nuova generazione su biopsia liquida, approvato da FDA, e certificato CE-IVD, che sarà utilizzato per valutare la presenza di mutazioni sui campioni di biopsia liquida degli stessi pazienti

- La ricerca preveda necessariamente l'utilizzo dei kit KIT AVENIO Tumor Tissue CGP e del servizio FoundationOne®Liquid CDx in quanto il gruppo MITO da anni utilizza questi kit per la valutazione di mutazioni nei propri studi clinici e, per continuità di ricerca, è necessario utilizzare lo stesso approccio molecolare.

L'acquisizione dei prodotti summenzionati è stata autorizzata dal Direttore Scientifico.

I suddetti prodotti sono distribuiti in esclusiva sul territorio nazionale dalla Roche Diagnostics S.p.a., con sede a Monza (MB) in Viale G.B. Stucchi 110, P.IVA e C.F. 10181220152, come da autodichiarazione depositata agli atti dell'operatore economico.

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

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 con nota di data 27.09.2023 del Direttore Scientifico, il quale ha reso specifica dichiarazione di assenza di conflitti di interesse, che si avvarrà del supporto del Responsabile del progetto e Principal Investigator (P.I.) per le verifiche in ordine alla regolarità dell'esecuzione del contratto da parte dell'Affidatario.

Programmazione

Essendo l'importo dell'appalto inferiore a € 140.000,00 non è stato previsto il suo inserimento nel programma triennale 2023/2025 degli acquisti di beni e servizi, di cui all'art. 37 del D.Lgs. n. 36/2023, approvato dall'Istituto.

Progetto e requisiti specifici del progetto PNRR

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

Nella richiesta di offerta e nel Capitolato speciale d'appalto sono stati indicati i requisiti specifici e gli adempimenti richiesti con riferimento alla progettualità del "PNRR-MAD-2022-12375663", Titolo: "Overcoming PARPi resistance in ovarian cancer: from biology to clinical application" – CUP J13C22000770001, finanziato dal Ministero della Salute nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, Missione 6, Componente 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN, in particolare riferiti al DNSH "Do No Significant Harm" e 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

L'appalto è costituito da un unico lotto poiché deve essere garantita la gestione unitaria e coordinata dell'acquisizione delle forniture in argomento nell'ambito e per le finalità del programma e progetto di cui trattasi.

Per la conclusione del contratto avente ad oggetto le suddette forniture si è proceduto ad un affidamento diretto, ai sensi dell'art. 51, comma 1, lettera a), sub. 2.1), della Legge 29 luglio 2021, n. 108, essendo l'importo dello stesso inferiore alla soglia stabilita dalla predetta norma, con interpello diretto della Roche Diagnostics S.p.a., con sede a Monza (MB) in Viale G.B. Stucchi 110, P.IVA e C.F. 10181220152, che risulta in possesso di pregresse e documentate esperienze analoghe in relazione alle forniture dei prodotti di cui trattasi;

Ricorrono altresì i presupposti per procedere all'affidamento diretto di cui all'art. 50, comma 1, lett. b) del D.Lgs. n. 36/2023.

Per il contratto in oggetto, trattandosi di mera fornitura, non è necessaria la redazione del DUVRI e non sono presenti rischi interferenziali, pertanto, l'importo degli oneri della sicurezza non soggetti a ribasso è pari a € 0,00;

L'art. 1, comma 450, della Legge 296/2006, come modificato da ultimo dall'art. 1, comma 130 della Legge di Bilancio 2019, Legge 30 dicembre 2018, n. 145, stabilisce che le amministrazioni pubbliche di cui all'articolo 1 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, "per gli acquisti di beni e servizi di importo pari o superiore a 5.000,00 euro e inferiore alla soglia di rilievo comunitario sono tenute a fare ricorso al mercato elettronico della pubblica amministrazione ovvero ad altri mercati elettronici istituiti ai sensi del medesimo articolo 328 ovvero al sistema telematico messo a disposizione dalla centrale regionale di riferimento per lo svolgimento delle relative procedure".

In data 14.11.2023 è stata pubblicata nella piattaforma del mercato elettronico delle pubbliche amministrazioni (MEPA) messo a disposizione dal Ministero dell'Economia e delle Finanze avvalendosi di CONSIP S.p.a., la trattativa diretta n. 3846615, con interpello della Roche Diagnostics S.p.a.

Entro il termine di presentazione dell'offerta previsto per il 23.11.2023, la Roche Diagnostics S.p.a. ha regolarmente presentato la documentazione amministrativa ed economica richiesta dall'Amministrazione e ha offerto l'importo complessivo di € 71.409,60, oltre IVA al 22%, così ripartito:

Codice	Descrizione	Quantità per confezione	Confezioni richieste	Prezzo unitario	Prezzo totale
09523103001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit A	24	3	€ 11.901,60	€ 35.704,80
09523146001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit B	24	3	€ 11.901,60	€ 35.704,80
09345442001	AVENIO Connect CGP Kit – subs	N/A	1	€ 0,00	€ 0,00
09428925001	AVENIO Connect Gateway	1	1	€ 0,00	€ 0,00
07269234001	COBAS LINK 2	1	1	€ 0,00	€ 0,00
08153299001	FORTIGATE 50E	N/A	1	€ 0,00	€ 0,00

Con determinazione dirigenziale del Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica n. 559 del 07.12.2023, è stato disposto l'affidamento, ai sensi dell'art. 51, comma 1, lettera a), sub. 2.1), della Legge 29 luglio 2021, n. 108, alla Roche Diagnostics S.p.a., con sede a Monza (MB) in Viale G.B. Stucchi 110, P.IVA e C.F. 10181220152, del contratto 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 del Progetto "PNRR-



MAD-2022-12375663” dal titolo: “Overcoming PARPi resistance in ovarian cancer: from biology to clinical application” – CUP J13C22000770001, finanziato dal Ministero della Salute nell’ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, Missione 6, Componente 2.1 “Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN”, nel rispetto delle condizioni di esecuzione previste nella richiesta di offerta e nel Capitolato Speciale della trattativa diretta n. 3846615 pubblicata in data 14.11.2023 nella piattaforma MEPA, per l’importo complessivo forfetario di € 71.409,60, più IVA al 22%, per complessivi € 87.119,71.

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

Ai sensi dell’articolo 53, comma 1, del D.Lgs. n. 36/2023, è stata acquisita dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà dell’operatore economico, che ha attestato il possesso dei requisiti di partecipazione richiesti e sono state effettuate dall’Istituto, con esito positivo, le verifiche delle dichiarazioni dallo stesso rese.

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 Roche Diagnostics S.p.a., prot. n. 0022277/P del 07.12.2023, con immediata efficacia e contestuale decorrenza del termine di esecuzione della fornitura da effettuarsi con le modalità previste dal Capitolato speciale d’appalto entro 30 giorni naturali e consecutivi.

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

Ai sensi dell’art. 3 del capitolato Speciale d’Appalto non è stata richiesta la garanzia definitiva, come consentito dall’art. 53, comma 4, del D.Lgs. 36/2023, in considerazione dell’importo del contratto, della prevista esecuzione istantanea della fornitura e del pagamento in un’unica soluzione del corrispettivo previo accertamento della regolarità della fornitura.

In data 12.12.2023 l’Istituto ha emesso tramite il Nodo smistamento ordini (NSO) l’ordine di fornitura n. 2023/3491/DIA/PF.

Finanziamento

La spesa complessiva prevista per l’esecuzione del contratto di cui trattasi di € 71.409,60, più IVA al 22%, per complessivi € 87.119,71, è finanziata con fondi del Progetto “PNRR-MAD-2022-12375663” dal titolo: “Overcoming PARPi resistance in ovarian cancer: from biology to clinical application” – CUP J13C22000770001, finanziato dal Ministero della Salute nell’ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, Missione 6, Componente 2.1 “Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN”, e giusta deliberazione n. 621 del 23/12/2022.

Termine e data di consegna dei beni

Il termine di consegna era previsto entro 30 giorni naturali e consecutivi con decorrenza dal 07.12.2023 data della comunicazione di affidamento prot. n. 0022277/P.

La consegna dei prodotti è avvenuta in più soluzioni nelle date del 14, 18 e 19 dicembre 2023, come attestato nei Documenti di trasporto, rispettivamente, n. 9533143295, 9533143697 e 9533144763.

Il Responsabile del progetto e Direttore della Struttura sanitaria utilizzatrice ha comunicato in data 21.12.2023 che i beni consegnati sono conformi all’ordinativo e che non ci sono contestazioni.

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico (D.I. 31/07/90)

Via Franco Gallini, 2 – 33081 Aviano (PN) – Italy

C.F. P.I. 00623340932 Tel. centralino 39-434-659 111 / Fax 39-434-652 182 / Pec: protocollo@pec.cro.it



Do No Significant Harm (DNSH)

La Roche Diagnostics S.p.a. ha presentato dichiarazione in data 16.11.2023 che la fornitura di cui trattasi viene effettuata secondo il principio 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 Roche Diagnostics S.p.a. ha presentato il Rapporto periodico sulla situazione del personale maschile e femminile biennio 2020/2021.

Adempimenti alla legge 12 marzo 1999, n. 68

La Roche Diagnostics S.p.a. ha dichiarato nel DGUE di essere in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68.

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, la Roche Diagnostics S.p.a. ha reso in data 16.11.2023 dichiarazione riportante i dati identificativi dei titolari effettivi, anche eventualmente schermati da società fiduciarie.

Patto di integrità

La Roche Diagnostics S.p.a. ha sottoscritto il patto di integrità predisposto dall'Amministrazione.

Fatturazione

E' fatto obbligo all'Affidatario di rispettare in fase di fatturazione quanto richiesto ai fini della rendicontazione dei finanziamenti del PNRR; pertanto, il CUP, il CIG e il codice locale progetto, in oggetto, dovranno essere riportati in tutti i documenti contabili, anche da parte dell'Istituto.

L'appalto di cui trattasi è soggetto alle regole di monitoraggio e rendicontazione previste per il progetto in argomento, a cura della Direzione Scientifica dell'Istituto.

Subappalti

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

CERTIFICATO DI REGOLARE ESECUZIONE

Il sottoscritto dott. Raffaello Uliana, Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica dell'Istituto, nonché Responsabile del procedimento per la fase di affidamento e Direttore dell'esecuzione del contratto,

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,

richiamato quanto riportato nella relazione sullo svolgimento del procedimento e considerato che:

- la fornitura dei beni oggetto del contratto è stata regolarmente eseguita dall'Appaltatore a regola d'arte e conformemente alle prescrizioni contrattuali e nel rispetto dei tempi previsti;
- il Responsabile del progetto e Direttore della Struttura sanitaria utilizzatrice ha comunicato in data 21.12.2023 che i beni consegnati sono conformi all'ordinativo e che non ci sono contestazioni;
- l'Appaltatore non ha presentato richiesta di cessione dei crediti;
- il corrispettivo dell'Appaltatore è stato confermato in complessivi € 71.409,60, più IVA al 22%, per complessivi € 87.119,71, non essendo previsti oneri della sicurezza per rischi interferenziali,
- La Roche Diagnostics S.p.a. risulta in regola con gli adempimenti assicurativi e previdenziali come attestato dal DURC acquisito dall'Amministrazione;

certifica

che la fornitura dei seguenti beni è stata regolarmente eseguita dalla Roche Diagnostics S.p.a., con sede a Monza (MB) in Viale G.B. Stucchi 110, P.IVA e C.F. 10181220152, in conformità al contratto affidato e liquida il credito dell'appaltatore in € 71.409,60, più IVA al 22%, per complessivi € 87.119,71.

Codice	Descrizione	Quantità per confezione	Confezioni richieste	Prezzo unitario	Prezzo totale
09523103001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit A	24	3	€ 11.901,60	€ 35.704,80
09523146001	AVENIO Tumor Tissue CGP Kit B	24	3	€ 11.901,60	€ 35.704,80
09345442001	AVENIO Connect CGP Kit – subs	N/A	1	€ 0,00	€ 0,00
09428925001	AVENIO Connect Gateway	1	1	€ 0,00	€ 0,00
07269234001	COBAS LINK 2	1	1	€ 0,00	€ 0,00
08153299001	FORTIGATE 50E	N/A	1	€ 0,00	€ 0,00



Si dispone, pertanto, il pagamento del suddetto importo all'appaltatore per la prestazione eseguita, a tacitazione di ogni suo diritto ed avere.

L'appalto di cui trattasi è soggetto alle regole di monitoraggio e rendicontazione previste per il progetto in argomento, a cura della Direzione Scientifica.

E' fatto obbligo all'Affidatario di rispettare in fase di fatturazione quanto richiesto ai fini della rendicontazione dei finanziamenti del PNRR; pertanto, il CUP, il CIG e il codice locale progetto, in oggetto, dovranno essere riportati in tutti i documenti contabili, anche da parte dell'Istituto.

Il presente certificato è soggetto ad approvazione con determinazione dirigenziale da parte del Direttore della S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica, Struttura competente per il contratto di fornitura di cui trattasi.

La documentazione dell'intero procedimento è conservata a fascicolo presso la S.O.C. Approvvigionamenti, Economato e Logistica.

E stata resa dal sottoscrittore del presente certificato dichiarazione di assenza di conflitti di interesse.

Aviano, 29.12.2023

Il Direttore dell'esecuzione del contratto
dott. Raffaello Uliana
(firmato digitalmente)

