

AZIENDA SOCIO-SANITARIA TERRITORIALE DELLA VALCAMONICA

Determinazione n. 820 del 23/09/2021

OGGETTO: Affidamento della fornitura di reagenti "Interleuchina 6" alla Roche Diagnostics SpA, ai sensi dell'art.1 co.2 lettera a) del DL n.76/2020, convertito con modificazioni dalla Legge n.120/2020, integrato dal DL n.77/2021, convertito con modificazioni dalla Legge n.108/2021, per il periodo 1.10.2021-31.12.2021. CIG:ZE02F6179C

**ADOTTATA DAL DIRIGENTE RESPONSABILE
DELL'AREA GESTIONE RISORSE MATERIALI
AI SENSI DEL DECRETO DEL DIRETTORE GENERALE
ASST DELLA VALCAMONICA
N.438 DEL 30.4.2019**

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

PREMESSO che:

- in relazione all'emergenza sanitaria legata alla diffusione del coronavirus, si rende necessario procedere all'acquisto di n.6 confezioni di reagenti "Interleuchina 6" e dei relativi controlli, consumabili e calibratori;

- la richiesta, come da nota agli atti, è destinata a soddisfare la diagnostica COVID-19 delle UUOO Anestesia e Rianimazione della scrivente ASST;

DATO ATTO che:

- Regione Lombardia con la DGR n.XI/4232 del 29.1.2021 coordina l'organizzazione del sistema degli acquisti regionale per l'esercizio 2021 con il quadro normativo dettato dal legislatore nazionale in tema di acquisti degli Enti Sanitari, richiamando espressamente la DGR n.XI/2672 del 16 dicembre 2019. In particolare, ribadisce l'obbligo per gli Enti Sanitari di verificare innanzitutto la possibilità di adesione ai contratti/convenzioni stipulati da ARIA e/o CONSIP e il divieto di attivare procedure di acquisto autonome nel caso di iniziative oggetto di programmazione regionale e attribuite ad ARIA;

VERIFICATO che:

- non sono attive convenzioni Consip di cui all'art.26 co.1 della L.488/1999 e smi né convenzioni ARIA relative a servizi identici o comparabili con quelli oggetto della presente determina;

- la fornitura di cui all'oggetto non rientra tra le categorie merceologiche del settore sanitario come individuate dal DPCM di cui all'art.9 co.3 DL 66/2014 smi e relativi indirizzi applicativi;

CONSIDERATO che:

- gli esami richiesti possono essere eseguiti mediante l'utilizzo della strumentazione Roche Cobas 8000 già presente presso il Laboratorio di Patologia Clinica di Esine della scrivente ASST;

- le disposizioni legislative che attualmente disciplinano le procedure alle quali le Aziende Sanitarie del SSR devono attenersi nella scelta dei soggetti cui affidare la fornitura di beni e l'appalto di servizi sono stabilite dal D.Lgs.50/2016 e smi e dall'art.1 co.2 lettera a) del DL n.76/2020, convertito con modificazioni dalla Legge n.120/2020, integrato dal DL n.77/2021, convertito con modificazioni dalla Legge n.108/2021;

- l'all.3 della DGR 2633/2011, in attuazione della L.R. n.11/2011, dispone l'obbligo dell'utilizzo della piattaforma Sintel per le procedure di gara, obbligo richiamato anche dal regolamento aziendale sull'acquisto di beni e servizi di valore inferiore alla soglia comunitaria di cui all'art. 35 del D.Lgs 50/2016, approvato con Decreto n.347/2020;

VISTE:

- la RDO n.143617336 pubblicata sulla piattaforma Sintel con la quale si procedeva a chiedere offerta alla Roche Diagnostics SpA;

- la regolare offerta presentata entro le ore 16:00 del giorno 27.8.2021;

CONSIDERATO che:

- la DGR XI/2903 del 2.3.2020 "prime determinazioni in ordine all'emergenza epidemiologica da covid-19" prende atto che *"le azioni per contenere l'emergenza epidemiologica da Covid-19 non si concludono con gli interventi sulle strutture sanitarie, ma si estendono anche alle strutture di accoglienza delle persone da ospitare per l'emergenza coronavirus e che determinano le seguenti fattispecie di attività ..." "e, pertanto, le risorse ad esse finalizzate dovranno essere puntualmente rendicontate al fine di computarle ai costi totali derivanti dallo stato emergenziale.."*;

PRESO ATTO che:

- a causa dell'emergenza Covid-19 non è al momento prevedibile lo scenario futuro;

- il budget di spesa è specificatamente riferito a costi per l'emergenza COVID;

ACQUISITO il parere favorevole del Responsabile del procedimento che attesta la completezza dell'istruttoria;

ACQUISITA:

- l'attestazione del Direttore Area Gestione Risorse Finanziarie in ordine alla regolarità contabile della spesa complessiva riferita al Bilancio economico di previsione dell'esercizio 2021;

D E T E R M I N A

per le ragioni espresse in premessa:

1 - di aggiudicare tramite piattaforma Sintel, ai sensi dell'art.1 co.2 lettera a) del DL n.76/2020, convertito con modificazioni dalla Legge n.120/2020, integrato dal DL n.77/2021, convertito con modificazioni dalla Legge n.108/2021, la fornitura di reagenti "Interleuchina 6" per la diagnostica COVID-19 alle condizioni e per i quantitativi descritti nel "Documento d'Offerta" che, allegato al presente provvedimento, ne forma parte integrante e sostanziale, come da tabella:

descrizione prodotto	codice prodotto	determinazioni	prezzo a cf (IVA esclusa)	numero confezioni	importo totale (IVA esclusa)
IL6 ELECSYS COBAS E - Reagente	5109442190	100 a confezione	€ 800,00	6	€ 4.800,00
DILUENT MULTIASSAY ELECSYS Consumabile	3609987190	Sufficienti per le determinazioni indicate (n.600)	€ 0,00	Sufficienti per le determinazioni indicate (n.600)	€ 0,00
IL6 CS ELECSYS - Calibratore	5109469190		€ 0,00		€ 0,00
PRECICONTROL MULTIMARKER ELECSYS - Controllo	5341787190		€ 0,00		€ 0,00

2 - di affidare la fornitura alla Roche Diagnostics SpA per il periodo 1.10.2021-31.12.2021;

3 - che il costo derivante dal presente atto è pari a € 4.800,00 (esenzione IVA ex art.124 del Decreto-Legge n.34/2020);

4 - di nominare, ai sensi dell'art.31 del D.Lgs.50/2016, quale RUP (Responsabile Unico del Procedimento) l'Ing.Francesco Mazzoli Direttore dell'AGRM e, ai sensi dell'art.101, del D.Lgs.50/2016 quale DEC (Direttore di Esecuzione del Contratto) la Dr.ssa Graziella Bonetti, Direttore del Laboratorio di Patologia Clinica;

5 - di dare atto che il presente provvedimento è sottoposto al controllo del Collegio Sindacale, in conformità ai contenuti dell'art.3-ter del D.Lgs n.502/1992 e smi e dell'art.12, co.14, della LR n.33/2009;

6 - di disporre, a cura del Servizio Affari Generali e Legali, la pubblicazione all'Albo on-line - sezione Pubblicità legale - ai sensi dell'art.17, co.6, della LR n.33/2009, e dell'art. 32 della L. n.69/2009, ed in conformità alle disposizioni ed ai provvedimenti nazionali e europei in materia di protezione dei dati personali.

IL DIRETTORE
AREA GESTIONE RISORSE MATERIALI
(Ing. Francesco Mazzoli)

Documento prodotto in originale informatico e firmato digitalmente dal Dirigente/Direttore/Responsabile Area/Servizio ai sensi del "Codice dell'amministrazione digitale" (D. Lgs. n.82/2005 e s.m.i.)

OGGETTO: AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI REAGENTI “INTERLEUCHINA 6” ALLA ROCHE DIAGNOSTICS SPA, AI SENSI DELL’ART.1 CO.2 LETTERA A) DEL DL N.76/2020, CONVERTITO CON MODIFICAZIONI DALLA LEGGE N.120/2020, INTEGRATO DAL DL N.77/2021, CONVERTITO CON MODIFICAZIONI DALLA LEGGE N.108/2021, PER IL PERIODO 1.10.2021-31.12.2021.

ATTESTAZIONE DI COMPLETEZZA DELL'ISTRUTTORIA

Il Responsabile del procedimento attesta la completezza dell'istruttoria relativa alla proposta di determinazione sopra citata.

Data, 21/09/2021

**IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO
BONFADINI DANILA**

firma elettronica apposta ai sensi del
D.Lgs n.82 del 7 marzo 2005

ATTESTAZIONE DI REGOLARITÀ CONTABILE

Attestazione riferita a costi relativi all'anno corrente

Il Direttore dell'Area Gestione Risorse Finanziarie attesta la regolarità contabile della spesa complessiva pari ad € 4.800,00 riferita al Bilancio economico di previsione dell'esercizio 2021, il conto di riferimento è:

TABELLA COSTI (anno corrente)

Competenza	Conto economico	Centro di costo	Bilancio Sanitario	Bilancio Territoriale	Totale	Annotazioni
1.10.2021 - 31.12.2021	4001000301 Dispositivi medico diagnostici in vitro: materiali diagnostici CND: W	3300000 Gestione emergenza da COVID 19	€ 4.800,00	€ 0,00	€ 4.800,00	Emergenza COVID.
TOTALE			€ 4.800,00	€ 0,00	€ 4.800,00	

Competenza: periodo di riferimento

Conto economico: codice del conto economico seguito dalla descrizione (es. 4001000409 Dispositivi medici: mat.protesici (endoprotesi non attive) CND P)

Centro di costo: il campo può essere compilato nei modi seguenti:

1) "centro di costo" (es. 5040100 seguito dalla descrizione);

2) "Identificato in fase di scarico ai singoli cdc" la dicitura è utilizzata unicamente per il materiale sanitario la cui destinazione non è identificabile al momento di redazione del presente atto e per il personale dipendente.

Annotazioni: sono da riportare le seguenti diciture a seconda dei casi rilevati:

1) Il conto presenta la necessaria disponibilità mediante riduzione del budget assunto con decreto n.

2) Il conto presenta la necessaria disponibilità previo storno dal conto economico codice _____ mediante riduzione del budget assunto con decreto n.

3) Il conto presenta la necessaria disponibilità previo storno dal conto economico codice _____

Breno, 22.09.2021

IL DIRETTORE DELL'AGRF
Dott.ssa Cristina Lazzati

firma elettronica apposta ai sensi del
D.Lgs n.82 del 7 marzo 2005

Documento d'offerta

Interleuchina 6

Sommario

Informazioni sull'affidamento diretto	1
Informazioni sul fornitore	1
Offerta	1
Sublotti dell'offerta	2

Informazioni sull'affidamento diretto

<i>Nome della procedura</i>	Interleuchina 6
<i>Nome Ente</i>	ASST DELLA VALCAMONICA
<i>Identificativo della procedura</i>	143617336

Informazioni sul fornitore

<i>Ragione Sociale</i>	Roche Diagnostics S.p.A.
------------------------	--------------------------

Offerta

<i>Nome requisito:</i>	Dichiarazione di accettazione termini e condizioni (Parametro Amministrativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Il Concorrente dichiara di accettare integralmente la documentazione di gara, i relativi allegati e tutti i termini e le condizioni ivi previste.
<i>Risposta:</i>	Dichiaro di accettare termini e condizioni
<i>Nome requisito:</i>	Documentazione Amministrativa (Parametro Amministrativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	2. inserire nell'apposito campo "Documentazione amministrativa": - l'allegato "magrm031_autodichiarazione_fornitore_01", trasformato in .pdf e firmato digitalmente; - un documento d'identità; - il patto d'integrità (Allegato n.1) firmato digitalmente; È possibile caricare la documentazione amministrativa in un unico file firmato digitalmente;
<i>Caratteristiche tecniche dell'offerta</i>	Documentazione richiesta.pdf.p7m Dimensioni: 1 MB Firmatari: Controllo non previsto Hash(MD5-Base64): aQh6JV9gHrzWSTliQSDXaA== Hash(SHA-1-Hex): 4cd8845962a4643d966c4555505fd26f1d811fa5

Hash(SHA-256-Hex): 4cb57f93a2c70ec64a89a796660ef6a-a4e3409d9744b9ff25d771ba28c61e25a

Controllo alterazione file: Controllo non previsto

Marca temporale: Documento non marcato

Base dell'asta

4.801,80000 EUR

Sublotti dell'offerta

<i>Sublotto</i>	IL6 ELECSYS COBAS E - Reagente
<i>Offerta economica (in cifre)</i>	800,00 EUR
<i>Unità di misura</i>	confezione
<i>Categoria merceologica</i>	Codice CND: W - DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN VITRO (D. Lgs. 332/2000).
<i>Parametri del Sublotto</i>	IL6 ELECSYS COBAS E - Reagente
<i>Nome requisito:</i>	Codice RDM (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Si richiede di inserire il codice RDM (Repertorio generale dei dispositivi medici commercializzati in Italia)
<i>Risposta:</i>	n/d
<i>Nome requisito:</i>	Disponibilita' codice RDM (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Solo se non e' disponibile il codice RDM per questo prodotto, si selezioni il motivo
<i>Risposta:</i>	n/d - dispositivo medico diagnostico in vitro (Art. 1. D.Lgs. 332/2000)
<i>Nome requisito:</i>	Codice CND (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Si richiede di inserire il codice CND
<i>Risposta:</i>	W0103
<i>Sublotto</i>	DILUENT MULTIASSAY ELECSYS Consumabile
<i>Offerta economica (in cifre)</i>	0,01 EUR
<i>Unità di misura</i>	confezione
<i>Categoria merceologica</i>	Codice CND: W - DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN VITRO (D. Lgs. 332/2000).
<i>Parametri del Sublotto</i>	DILUENT MULTIASSAY ELECSYS Consumabile

<i>Nome requisito:</i>	Codice RDM (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Si richiede di inserire il codice RDM (Repertorio generale dei dispositivi medici commercializzati in Italia)
<i>Risposta:</i>	n/d
<i>Nome requisito:</i>	Disponibilita' codice RDM (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Solo se non e' disponibile il codice RDM per questo prodotto, si selezioni il motivo
<i>Risposta:</i>	n/d - dispositivo medico diagnostico in vitro (Art. 1. D.Lgs. 332/2000)
<i>Nome requisito:</i>	Codice CND (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Si richiede di inserire il codice CND
<i>Risposta:</i>	W0102
<i>Sublotto</i>	IL6 CS ELECSYS - Calibratore
<i>Offerta economica (in cifre)</i>	0,01 EUR
<i>Unità di misura</i>	confezione
<i>Categoria merceologica</i>	Codice CND: W - DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN VITRO (D. Lgs. 332/2000).
<i>Parametri del Sublotto</i>	IL6 CS ELECSYS - Calibratore
<i>Nome requisito:</i>	Codice RDM (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Si richiede di inserire il codice RDM (Repertorio generale dei dispositivi medici commercializzati in Italia)
<i>Risposta:</i>	n/d
<i>Nome requisito:</i>	Disponibilita' codice RDM (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Solo se non e' disponibile il codice RDM per questo prodotto, si selezioni il motivo
<i>Risposta:</i>	n/d - dispositivo medico diagnostico in vitro (Art. 1. D.Lgs. 332/2000)
<i>Nome requisito:</i>	Codice CND (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Si richiede di inserire il codice CND
<i>Risposta:</i>	W0102
<i>Sublotto</i>	PRECICONTROL MULTIMARKER ELECSYS - Controllo
<i>Offerta economica (in cifre)</i>	0,01 EUR

<i>Unità di misura</i>	confezione
<i>Categoria merceologica</i>	Codice CND: W - DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN VITRO (D. Lgs. 332/2000).
<i>Parametri del Sublotto</i>	PRECICONTROL MULTIMARKER ELECSYS - Controllo
<i>Nome requisito:</i>	Codice RDM (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Si richiede di inserire il codice RDM (Repertorio generale dei dispositivi medici commercializzati in Italia)
<i>Risposta:</i>	n/d
<i>Nome requisito:</i>	Disponibilita' codice RDM (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Solo se non e' disponibile il codice RDM per questo prodotto, si selezioni il motivo
<i>Risposta:</i>	n/d - dispositivo medico diagnostico in vitro (Art. 1. D.Lgs. 332/2000)
<i>Nome requisito:</i>	Codice CND (Parametro Informativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Si richiede di inserire il codice CND
<i>Risposta:</i>	W0102