



E.O. Ospedali Galliera Genova – Cod. IPA: eoog_ge – Cod. AOO: eoog

ATTO DIRIGENZIALE N. 8 del 09/01/2025 Oggetto: Esito della procedura ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett b) del d.lgs. 31 marzo 2023 n. 36 per l'affidamento del contratto di fornitura di provette per l'estrazione di RNA necessarie alla conduzione dello "Studio randomizzato Tolerant" - Convenzione ministero della Salute MAD-2022 12376567, rientrante nel progetto PNRR – Missione 6 – Componente 2 – Investimento 2.1, valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del S.S.N., CUP J37G22000290006, espletata tramite il portale Me.P.A. - CIG B4AB2A63E0

Dipartimento:	Giuridico-Economico				
S.C. proponente:	S.C. Programmazione e Gestione Beni e Serviz				
Dirigente responsabile:	Dott.ssa Maria Laura Zizzo				
Responsabile del procedimento:	Dott.ssa Maria Laura Zizzo				
Estensore del documento:	Gianluca Olmo (3)				
Telefono:	010 5632319				
Email:	gianluca.olmo@galliera.it				
Modalità di Pubblicazione:	Integrale				
Uffici interessati	Direzione Sanitaria S.S.D. Bilancio S.S. Gestione attività di ricerca e grant office S.C. Oncologia medica DEC - Prof. Andrea De Censi				

La riproduzione su supporto cartaceo del presente documento costituisce copia del documento firmato digitalmente, conservato nei sistemi informativi dell'E.O. Ospedali Galliera di Genova ai sensi della normativa vigente



IL DIRIGENTE RESPONSABILE DELLA STRUTTURA COMPLESSA

PROGRAMMAZIONE E GESTIONE BENI E SERVIZI

Richiamato il provvedimento n. 668 del 26.07.2019 avente ad oggetto "Snellimento dell'attività di formazione degli atti amministrativi: revisione del sistema delle deleghe ai dirigenti";

Atteso che l'adozione del presente atto rientra nell'ambito di applicazione del succitato provvedimento n. 668/2019;

richiamato l'art. 50 comma 1 lett b) del codice di contratti pubblici di cui al d.lgs. 31 marzo 2023 n. 36;

dato atto che con provvedimento n. 623 del 27.09.2023, questo Ente ha approvato il Protocollo di Intesa con l'Istituto Europeo di Oncologia (IEO) per la realizzazione del Progetto di ricerca relativo al Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, Missione 6- Componente 2- Investimento 2.1, Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN- dal titolo "Low Dose Tamoxifen and Lifestyle Changes for Breast Cancer Prevention: a randomized phase II biomarker trial in sujects at increased risk- PNRR-MAD-2022-12376567, presso la S.C.Oncologia Medica dell'Ente sotto la responsabilità scientifica del Direttore Medico Responsabile Prof. Andrea De Censi;

vista la nota prot. gen. n. 12550 del 15.05.2024 con la quale la S.C. Oncologia medica ha chiesto l'acquisizione della fornitura di n. 100 provette per l'estrazione di RNA necessarie alla conduzione dello "Studio randomizzato Tolerant" - Convenzione ministero della Salute MAD-2022 12376567, rientrante nel progetto PNRR – Missione 6 – Componente 2 – Investimento 2.1. Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del S.S.N., CUP J37G22000290006, CIG B4AB2A63E0, finanziato dall'Unione europea - Next GenerationEU;

visto che, con annotazione del 15.05.2024 al medesimo prot. 12550, la Direzione Sanitaria ha espresso parere favorevole alla procedura in questione;

dato che, a seguito di indagine di mercato per la fornitura in oggetto, ha presentato la propria migliore offerta la ditta D.B.A. Italia S.r.l. con prot. gen. n. 22805 del 21.08.2024;

preso atto dell'annotazione del 11.10.2024 al prot. gen. n. 22805 sopra citato, con la quale il Direttore della S.C. Oncologia medica ha dato parere favorevole in merito all'idoneità dei prodotti offerti dalla sopra richiamata ditta;

considerato che, con lettera di invito prot. gen. 35109 del 10.12.2024, pubblicata sul portale Me.P.A. tramite rdo n. 4915211, D.B.A. Italia S.r.l. è stata invitata a presentare offerta;

tenuto conto che si è proceduto, quindi, all'apertura e all'esame della documentazione amministrativa dalla stessa prodotta, all'esito del quale è stata accertata la piena conformità a quanto richiesto della documentazione presentata;

considerato che si è proceduto all'apertura dei files relativi all'offerta economica presentati dalla D.B.A. Italia S.r.l., la quale ha proposto per la fornitura in oggetto l'importo totale di € 1.650,00.= IVA esclusa per il prodotto e le quantità indicati di seguito:



Prodotto	Quantità richiesta	Prezzo a confezione	Importo mensile IVA esclusa	Importo mensile IVA 22% inclusa	Importo complessivo 01.01.2025 al 31.01.2025 IVA esclusa	Importo complessivo 01.01.2025 al 31.01.2025 IVA 22% inclusa
Provette per l'estrazione di RNA PAXgene Blood RNA Tube (IVD) 16x100mm, 2.5ml Cod. 762165	1 confezione (100 unità)	€ 1.650,00	€ 1.650,00	€ 2.013,00	€ 1.650,00	€ 2.013,00
Totali		€ 1.650,00	€ 2.013,00	€ 1.650,00	€ 2.013,00	

precisato che viene posta riserva di risoluzione anticipata del contratto di fornitura stipulato in esito alla presente procedura, con preavviso scritto di 30 giorni, qualora la fornitura di che trattasi venisse aggiudicata in ambito regionale da S.U.A.R., ovvero venisse meno l'esclusività dei prodotti in oggetto senza che la ditta contraente possa vantare risarcimenti e/o indennizzi di sorta;

tenuto conto che non sono attive, alla data odierna, Convenzioni Consip relative all'acquisizione dei beni in oggetto;

dato atto che l'acquisizione della fornitura in argomento, è stata condotta nel rispetto dei seguenti principi:

- Principio di non arrecare danno significativo agli obiettivi ambientali ai sensi dell'art. 17 del Regolamento (UE) 2020/852 (DNSH). Inoltre, in riferimento alla "Guida operativa per il rispetto del principio di non arrecare danno significativo all'ambiente (cd. DNSH), allegata alla circolare RGS n. 33 del 13 ottobre 2022;
- Principio pari opportunità, generazionali, di genere ed inclusione lavorativa delle persone disabili in coerenza con quanto previsto dall'art. 47 del decreto legge 31 maggio 2021, n. 77 (decreto Semplificazioni), convertito in legge 29 luglio 2021, n. 108.
- Principio di addizionalità del sostegno dell'Unione europea previsto dall'art. 9 del Regolamento (UE) 2021/241;
- Principio di assenza del c.d. doppio finanziamento ai sensi dell'art. 9 del Regolamento (UE) 2021/241, ossia che non ci sia una duplicazione del finanziamento degli stessi costi da parte del dispositivo e di altri programmi dell'Unione, nonché con risorse ordinarie da Bilancio statale;

vista la documentazione depositata presso la piattaforma telematica MEPA dalla quale si evince che la procedura è stata svolta nel rispetto del regolamento finanziario (UE, Euratom) 2018/1046 e dell'art. 22 del Regolamento (UE) 2021/241, in materia di prevenzione di sana gestione finanziaria, assenza di conflitti di interessi, di frodi e corruzione e si identifica il titolare effettivo ai sensi del D.Lgs n. 231/2007 (art. 2 dell'allegato tecnico) e del D.Lgs. n. 125/2016;

ritenuto di individuare quale RUP la Dott.ssa Maria Laura Zizzo, Dirigente responsabile della S.C. Programmazione e Gestione Beni e Servizi;

dato atto che il RUP ha compilato e sottoscritto il Modulo 18, di cui al provvedimento n. 468/2024, attestante l'insussistenza a proprio carico di situazioni di conflitto di interesse con gli operatori economici di cui al presente provvedimento e che il modulo è stato protocollato e condiviso su Archiflow con le Strutture interessate;



dato atto che, con annotazione del 25.11.2024 al prot. 12550 sopra citato, la S.C. Oncologia medica ha indicato il Prof. Andrea De Censi, Direttore Medico della suddetta struttura, quale direttore dell'esecuzione del contratto;

rilevato che il Prof. Andrea De Censi, individuato come dec con la sopra richiamata annotazione del 25.11.2024, con dichiarazione in data 07.01.2025, acquisita agli atti dell'Ente con prot. gen. n. 362 del 07.01.2025, ha attestato l'insussistenza a proprio carico di cause di incompatibilità, di astensione e di conflitti di interesse in relazione al predetto incarico di direttore dell'esecuzione del contratto;

dato atto che il Dirigente responsabile della S.C. Programmazione e Gestione Beni e Servizi con la sottoscrizione del presente atto attesta:

- l'avvenuta regolare istruttoria della pratica e la conformità del procedimento alla vigente normativa statale, regionale e regolamentare;
- di dare atto dell'insussistenza a proprio, carico delle situazioni di conflitto di interesse di cui, in particolare, agli artt. 6 e 7, del D.P.R. n. 62/2013, all'art. 16 del d.lgs. n. 36/2023 e agli articoli 6, 7 e 14 del vigente codice di comportamento dell'Ente, approvato con provvedimento n. 848 del 18.12.2023, nonché l'inesistenza di comunicazioni in tal senso da parte dei dipendenti che hanno partecipato all'adozione delle decisioni relative alla conclusione del procedimento;

dato atto che con annotazione apposta in data 18.12.2024 sul prot. gen. n. 12550 la S.S. Gestione Attività di Ricerca e Grant Office ha comunicato che la spesa derivante dalla presente aggiudicazione graverà sul fondo FP 641 e che lo stesso fondo risulta essere capiente per l'importo di € 1.650,00.=IVA esclusa (€ 2.013,00.=IVA 22% inclusa);

vista l'attestazione del Dirigente Responsabile della S.C. Programmazione e Gestione Beni e Servizi che terrà conto dei costi derivanti dal presente atto sulla pertinente autorizzazione per l'anno 2025 in sede di predisposizione del relativo bilancio di esercizio;

visto il parere favorevole del Direttore del Dipartimento Giuridico-Economico in ordine alla regolarità contabile del presente atto;

DISPONE

per i motivi di cui in preambolo ed in narrativa, che qui si intendono integralmente richiamati:

- 1. di approvare, per le motivazioni esposte in premessa e ivi espressamente richiamate, gli atti relativi alla procedura espletata ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett b) del d.lgs. 31 marzo 2023 n. 36, tramite il portale Me.P.A. e per l'effetto, di:
 - affidare la fornitura in oggetto a D.B.A. Italia S.r.l. con sede in Segrate (MI), Via Umbria 10 P.IVA e C.F. 07484470153, per l'importo totale di € 1.650,00.= IVA esclusa (€ 2.013,00.= IVA inclusa 22%), giusta rdo n. 4915211, per il prodotto e i quantitativi di seguito precisati:



Prodotto	Quantità richiesta	Prezzo a confezione	Importo mensile IVA esclusa	Importo mensile IVA 22% inclusa	Importo complessivo 01.01.2025 al 31.01.2025 IVA esclusa	Importo complessivo 01.01.2025 al 31.01.2025 IVA 22% inclusa
Provette per l'estrazione di RNA PAXgene Blood RNA Tube (IVD) 16x100mm, 2.5ml Cod. 762165	1 confezione (100 unità)	€ 1.650,00	€ 1.650,00	€ 2.013,00	€ 1.650,00	€ 2.013,00
Totali		€ 1.650,00	€ 2.013,00	€ 1.650,00	€ 2.013,00	

- di dare atto che la fornitura sarà affidata e avrà decorrenza ai sensi della vigente normativa e che la stipula del contratto avverrà tramite portale Me.P.A.;
- 2. di riservarsi la risoluzione anticipata del contratto di fornitura che verrà stipulato in esito alla presente procedura, con preavviso scritto di 30 giorni, qualora la fornitura in questione venisse aggiudicata in ambito regionale da S.U.A.R., o venisse meno la motivazione di esclusività senza che la ditta contraente possa vantare risarcimenti e/o indennizzi di sorta;
- 3. di individuare quale RUP la Dott.ssa Maria Laura Zizzo, Dirigente responsabile della S.C. Programmazione e Gestione Beni e Servizi;
- 4. di dare atto che il RUP ha compilato e sottoscritto il Modulo 18, di cui al provvedimento n. 468/2024, attestante l'insussistenza a proprio carico di situazioni di conflitto di interesse con gli operatori economici di cui al presente provvedimento e che il modulo è stato protocollato e condiviso su Archiflow con le Strutture interessate;
- 5. di individuare come direttore dell'esecuzione del contratto per la fornitura in oggetto il Prof. Andrea De Censi, Direttore Medico della S.C. Oncologia medica;
- 6. di prendere atto della dichiarazione del Prof. Andrea De Censi, Direttore Medico della S.C. Oncologia medica, in ordine all'insussistenza a proprio carico di cause di incompatibilità, di astensione e di conflitti di interesse in relazione all'incarico di direttore dell'esecuzione del contratto:
- 7. di dare atto che il Dirigente Responsabile della S.C. Programmazione e Gestione Beni e Servizi terrà conto dei costi derivanti dal presente atto sulla pertinente autorizzazione per l'anno 2025 in sede di predisposizione del relativo bilancio di esercizio;
- 8. di contabilizzare la spesa derivante dall'affidamento del contratto di fornitura de quo per il periodo dal 01.01.2025 al 31.01.2025, pari ad € 2.013,00.= IVA inclusa 22%, sul conto economico 12007050 "Vetrerie e materiale laboratorio analisi" del bilancio di esercizio dell'anno 2024, come meglio di seguito specificato:

Conto economico	Importo mensile IVA esclusa	Importo mensile IVA inclusa 22%	Importo 01.01.2025- 31.01.2025 IVA esclusa	Importo 01.01.2025- 31.01.2025 IVA inclusa 22%
120 07 050 "Vetrerie e materiale laboratorio analisi"	€ 1.650,00	€ 2.013,00	€ 1.650,00	€ 2.013,00
Totali	€ 1.650,00	€ 2.013,00	€ 1.650,00	€ 2.013,00



- 9. di dare atto che l'importo di cui al punto 8) pari a € 1.650,00.= IVA 22% esclusa (€2.013,00.=IVA 22% inclusa) troverà copertura con le modalità dettate dal Protocollo di Intesa con l'Istituto Europeo di Oncologia (IEO) per la realizzazione del Progetto di ricerca relativo al Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, Missione 6- Componente 2- Investimento 2.1, Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN, sottoscritto con Provvedimento n. 623 del 27.09.2023 prot. gen. n. 26365/23 e che il medesimo importo graverà sul Fondo FP 641;
- 10. di dare atto che l'acquisizione della fornitura in argomento, è stata condotta nel rispetto dei seguenti principi:
 - Principio di non arrecare danno significativo agli obiettivi ambientali ai sensi dell'art. 17 del Regolamento (UE) 2020/852 (DNSH). Inoltre, in riferimento alla "Guida operativa per il rispetto del principio di non arrecare danno significativo all'ambiente (cd. DNSH), allegata alla circolare RGS n. 33 del 13 ottobre 2022, per l'investimento 1.1. "Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero", si fa riferimento alla Mappatura di correlazione fra Investimenti e Riforme (pag. 27) da cui si evince che l'investimento 1.1. "Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero" ricade nel regime 2) per cui l'investimento si limita a non arrecare danno significativo rispetto agli aspetti ambientali valutati nella analisi DNSH.
 - Principio pari opportunità, generazionali, di genere ed inclusione lavorativa delle persone disabili in coerenza con quanto previsto dall'art. 47 del decreto legge 31 maggio 2021, n. 77 (decreto Semplificazioni), convertito in legge 29 luglio 2021, n. 108.
 - Principio di addizionalità del sostegno dell'Unione europea previsto dall'art. 9 del Regolamento (UE) 2021/241;
 - Principio di assenza del c.d. doppio finanziamento ai sensi dell'art. 9 del Regolamento (UE) 2021/241, ossia che non ci sia una duplicazione del finanziamento degli stessi costi da parte del dispositivo e di altri programmi dell'Unione, nonché con risorse ordinarie da Bilancio statale;
- 11. di dare atto della documentazione depositata negli spazi dedicato della piattaforma telematica MEPA, dalla quale si evince che la procedura è stata svolta nel rispetto del regolamento finanziario (UE, Euratom) 2018/1046 e dell'art. 22 del Regolamento (UE) 2021/241, in materia di prevenzione di sana gestione finanziaria, assenza di conflitti di interessi, di frodi e corruzione e si identifica il titolare effettivo ai sensi del D.Lgs n. 231/2007 (art. 2 dell'allegato tecnico) e del D.Lgs. n. 125/2016;
- 12. di dare atto dell'insussistenza a proprio, carico delle situazioni di conflitto di interesse di cui, in particolare, agli artt. 6 e 7, del D.P.R. n. 62/2013, all'art. 16 del d.lgs. n. 36/2023 e agli articoli 6, 7 e 14 del vigente codice di comportamento dell'Ente, approvato con provvedimento n. 848 del 18.12.2023, nonché l'inesistenza di comunicazioni in tal senso da parte dei dipendenti che hanno partecipato all'adozione delle decisioni relative alla conclusione del procedimento.

Dott.ssa Maria Laura Zizzo
Dirigente Responsabile
S.C. Programmazione e Gestione Beni e Servizi

documento firmato digitalmente

(Nel caso di firma da parte del sostituto del dirigente preposto, il nominativo indicato deve intendersi sostituito da quello del soggetto che ha provveduto ad apporre la firma digitale)

