



**Finanziato
dall'Unione europea**
NextGenerationEU



San Giovanni Rotondo, 09.06.2025

Oggetto: decisione a contrarre per l'affidamento diretto avente ad oggetto l'acquisizione di consumabili nell'ambito del progetto "INTEGRATION OF HUMAN CAROTID ATHEROSCLEROTIC PLAQUES TRANSCRIPTOMICS AND METABOLOMICS-BASED".

PNRR-MAD-2022-12376543, CUP I23C22000750001, identificativo RDA/CIG 36834.

Progetto finanziato dal Ministero della Salute PNRR missione M6/componente C2 investimento: 2.1 valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN – primo avviso - finanziato dall'Unione Europea NextGenerationEU.

DETERMINA N. 281 DEL GIORNO 09.06.2025

IL DIRETTORE GENERALE

VISTO il Decreto Legislativo del 31 maggio 2021, n. 77 *"Governance del Piano nazionale di ripresa e resilienza e prime misure di rafforzamento delle strutture amministrative e di accelerazione e snellimento delle procedure"*;

VISTI i principi generali del D. Lgs. N. 36 del 31 marzo 2023 e, in particolare, i principi del risultato, della fiducia e dell'accesso al mercato;

VISTO il principio del D.Lgs. n. 36 del 31 marzo 2023, richiamato all'art. 17 che detta che *"1. Prima dell'avvio delle procedure di affidamento dei contratti pubblici, le stazioni appaltanti e gli enti concedenti, con apposito atto, adottano la decisione di contrarre individuando gli elementi essenziali del contratto e i criteri di selezione degli operatori economici e delle offerte. 2. In caso di affidamento diretto, l'atto di cui al comma 1 individua l'oggetto, l'importo e il contraente, unitamente alle ragioni della sua scelta, ai requisiti di carattere generale e, se necessari, a quelli inerenti alla capacità economico-finanziaria e tecnico-professionale. (...)"*;

VISTO il principio del D.Lgs. n. 36 del 31 marzo 2023, secondo cui *Il contratto è stipulato, a pena di nullità, in forma scritta;*

VISTO l'articolo 49 del D.Lgs. n. 36/2023, rubricato *"Principio di rotazione"*, che sancisce il divieto di affidamento e aggiudicazione di un appalto al contraente uscente nei casi in cui due consecutivi affidamenti abbiano a oggetto una commessa rientrante nello stesso settore merceologico, oppure nella stessa categoria di opere, oppure nello stesso settore di servizi;

CONSIDERATO che, ai sensi dell'articolo 49 del D.Lgs. 36/2023, è possibile derogare al principio di rotazione per gli affidamenti diretti di importo inferiore a euro 5.000,00 (iva esclusa); in casi motivati con riferimento alla struttura del mercato e alla effettiva assenza di alternative, nonché di accurata esecuzione del precedente contratto, di talché il contraente uscente può essere reinvitato o essere individuato quale affidatario diretto; per i contratti affidati con le procedure di cui all'articolo 50, comma 1, lettere c), d) ed e) quando l'indagine di mercato sia stata effettuata senza porre limiti al numero di operatori economici in possesso dei requisiti richiesti da invitare alla successiva procedura negoziata;



VISTO l'art. 50 del D.Lgs. n. 36/2023 a tenore del quale l'affidamento dei contratti sottosoglia avviene con le seguenti modalità:

a) affidamento diretto per lavori di importo inferiore a 150.000 euro, anche senza consultazione di più operatori economici, assicurando che siano scelti soggetti in possesso di documentate esperienze pregresse idonee all'esecuzione delle prestazioni contrattuali anche individuati tra gli iscritti in elenchi o albi istituiti dalla stazione appaltante;

b) affidamento diretto dei servizi e forniture, ivi compresi i servizi di ingegneria e architettura e l'attività di progettazione, di importo inferiore a 140.000 euro, anche senza consultazione di più operatori economici, assicurando che siano scelti soggetti in possesso di documentate esperienze pregresse idonee all'esecuzione delle prestazioni contrattuali, anche individuati tra gli iscritti in elenchi o albi istituiti dalla stazione appaltante (omissis)".

VISTO l'articolo 76 del D.Lgs. n. 36/2023 rubricato "(Procedura negoziata senza pubblicazione di un bando)";

VISTA la richiesta per l'affidamento dei seguenti consumabili:

Quantità	Descrizione	Fornitore	Codice Prodotto Fornitore
3	Kit preparazione libreria di frammentazione enzimatica SureSelect Max, 96 reazioni	Agilent	G966B
1	Kit adattatori MBC e primer UDI SureSelect Max per ILM, 1-96, 96 reazioni	Agilent	G9688A
1	Kit adattatori MBC e primer UDI SureSelect Max per ILM, 1-96, 96 reazioni	Agilent	G9688B
1	Kit adattatori MBC e primer UDI SureSelect Max per ILM, 1-96, 96 reazioni	Agilent	G9688C
4	Microsfere per purificazione SureSelect Max, 30 mL	Agilent	G9962B
3	Kit ibridazione rapida SureSelect Max, 96 ibridazioni	Agilent	G9689B
3	Kit di primer e blocchi SureSelect Max per ILM, 96 ibridazioni	Agilent	G9699B
3	Sonda SureSelect personalizzata Livello 1, 1 kb-499 kb (fino a 60 k oligonucleotidi), sufficiente per il trattamento post-acquisizione di 96 campioni	Agilent	S191-6901
3	Genomic DNA ScreenTape	Agilent	S067-5365
1	Genomic DNA Reagent	Agilent	S067-5366
3	D1000 ScreenTapes	Agilent	S067-5582
1	D1000 Reagents	Agilent	S067-5583
3	High Sensitivity D1000 ScreenTape	Agilent	S067-5584
1	High Sensitivity D1000 Reagents	Agilent	S067-5585

nell'ambito del progetto "INTEGRATION OF HUMAN CAROTID ATHEROSCLEROTIC PLAQUES TRANSCRIPTOMICS AND METABOLOMICS-BASED " PNRR-MAD-2022-12376543, CUP I23C22000750001, identificativo RDA/CIG 36834 finanziato dal Ministero della Salute PNRR missione M6/componente C2 investimento: 2.1 valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN – primo avviso - finanziato dall'Unione Europea NextGenerationEU, si precisa di seguito quanto riportato nella dichiarazione di unicità o nella documentazione aggiuntiva :

"premesso che tutti gli articoli sopra elencati sono coperti da privativa industriale, con caratteristiche tecniche, metodologiche e di customizzazione esclusive, risultando quindi non sostituibili da prodotti equivalenti o alternativi. Inoltre, i medesimi elencati articoli sono commercializzati e distribuiti in modo esclusivo dalla ditta Agilent Technologies Italia S.p.A., così come confermato dalla allegata dichiarazione rilasciata dalla medesima Agilent Technologies Italia S.p.A.. Tenuta conto che la fornitura si colloca nell'ambito di un progetto finanziato con fondi PNRR 2022, pertanto è soggetta al rispetto dei principi di trasparenza, non discriminazione, pubblicità ed effettiva concorrenza di cui al D.Lgs. 36/2023, oltre che alla normativa comunitaria di riferimento. Dichiara la sussistenza delle condizioni di infungibilità, per le seguenti motivazioni tecniche e scientifiche:

1. Reagenti per sistema TapeStation 2200 (Agilent Technologies Italia S.p.A.)

I reagenti in precedenza contraddistinti dai seguenti codici: Nr. 5067-5365, 5067-5366, 5067- 5583, 5067-5584, 5067-5585, sono esclusivamente compatibili con l'apparecchiatura TapeStation, modello 2200, attualmente in uso presso i laboratori dell'Istituto, la quale è basata su tecnologia proprietaria della società Agilent Technologies Italia S.p.A.. L'uso di questi reagenti è essenziale per le attività di



controllo qualitativo e quantitativo routinario dei campioni biologici, in quanto:

- a. garantiscono la piena interoperabilità con la strumentazione esistente;
- b. sono progettati specificamente per il funzionamento del sistema TapeStation.

L'utilizzo di reagenti alternativi, non ufficialmente certificati o autorizzati da Agilent, comporterebbe rischi concreti di malfunzionamenti, compromissione dell'affidabilità dei dati sperimentali, inutilizzabilità della strumentazione e potenziale danno economico e scientifico. Alla luce di ciò, tali reagenti devono ritenersi non fungibili, non sostituibili con prodotti equivalenti nè compatibili con strumentazioni diverse.

2. Reagenti per preparazione campioni con sonde sintetiche RNA

I reagenti innanzi identificati con i codici: G966B, G9688A, G9962B, G9689B, G9699B, 5191- 6901, sono impiegati nell'ambito del medesimo progetto per la preparazione di campioni biologici secondo protocolli sperimentali validati, basati sull'utilizzo di sonde sintetiche a RNA da 120 mer con elevata capacità di ibridazione. Tali protocolli, sviluppati secondo standard scientifici internazionali e sottoposti a validazione sperimentale, sono parte integrante delle attività progettuali in corso.

L'adozione di reagenti diversi o alternativi comporterebbe:

- a. impatti negativi sulla replicabilità, affidabilità e continuità dei dati scientifici;
- b. il rischio di compromettere il corretto avanzamento del progetto finanziato.

Anche in questo caso, i reagenti devono quindi considerarsi infungibili, non potendo essere sostituiti con prodotti equivalenti senza incidere negativamente sulla validità scientifica e sulla corretta attuazione delle attività di ricerca.

Pertanto, in base a tutto quanto sopra esposto, si attesta la condizione di infungibilità tecnico/scientifica dei beni in oggetto alla richiesta, ai sensi dell'art. 63, comma 2, lett. b), punto 2, del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., poichè trattasi di prodotti:

- a. non sostituibili con altri equivalenti per caratteristiche tecniche e scientifiche;
- b. necessari per l'utilizzo con strumentazioni basate su tecnologia proprietaria già in dotazione all'Istituto;
- c. indispensabili per la continuità, la replicabilità e l'affidabilità delle attività sperimentali e per la corretta esecuzione del progetto di ricerca in corso."

- l'importo presunto per l'acquisto del servizio è pari ad **EURO 47.618,00 iva esclusa**;

RITENUTI i motivi, addotti nella richiesta sopracitata, rispondenti alle finalità di pubblico interesse perseguite dall'Amministrazione;

CONSIDERATA la nomina del **RUP**, nella persona del **Dott.ssa Di Paola Rosa** (con determina del Direttore Generale n. 66 del 18/02/2025), quale Responsabile Unico di progetto perché in possesso dei requisiti professionali e dell'esperienza richieste dall'articolo 15 e dall'allegato 1.2 del D.Lgs. 36/2023;

DETERMINA

1. DI PROCEDERE, per i motivi indicati in premessa, all'acquisizione dei consumabili di cui sopra nell'ambito del progetto **"INTEGRATION OF HUMAN CAROTID ATHEROSCLEROTIC PLAQUES TRANSCRIPTOMICS AND**



Finanziato
dall'Unione europea
NextGenerationEU



Italiadomani
PILANO NAZIONALE
DI RISPESA E RESISTENZA



FONDAZIONE
**CASA SOLLIEVO DELLA
SOFFERENZA**
OPERA DI SAN PIO DA PIETRELcina
SAN GIOVANNI ROTONDO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

METABOLOMICS-BASED " PNRR-MAD-2022-12376543, CUP I23C22000750001, identificativo RDA/CIG 36834 finanziato dal Ministero della Salute PNRR missione M6/componente C2 investimento: 2.1 valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN – primo avviso - finanziato dall'Unione Europea NextGenerationEU mediante affidamento diretto ai sensi dell'art.50, comma 1, lett. b) del Codice all'operatore economico **AGILENT TECHNOLOGIES ITALIA SPA**, con sede legale in CERNUSCO SUL NAVIGLIO, alla via VIA PIERO GOBETTI 2C, CF/P.IVA 12785290151, del materiale di consumo per un importo pari ad **EURO 47.618,00 iva esclusa**;

2. DI STABILIRE le seguenti condizioni contrattuali:

a) il pagamento del servizio di cui sopra, verrà effettuato, entro 60 giorni naturali e consecutivi dalla ricezione di regolare fattura elettronica, trasmessa dall'operatore economico, dopo la regolare esecuzione delle prestazioni contrattuali;

b) che, se in conseguenza della verifica, effettuata secondo le modalità predeterminate annualmente dall'amministrazione, non sarà confermato il possesso dei requisiti generali o speciali dichiarati, la stazione appaltante procederà alla risoluzione del contratto.

3. DI AUTORIZZARE l'imputazione dell'importo di **EURO 47.618,00 iva esclusa** sul conto di bilancio di seguito indicato: 69.0015.0014 MAT.SANIT.-DIAGN.-ECONOM. PER RICERCA.

IL DIRETTORE GENERALE

Gino Gumirato