

San Giovanni Rotondo, 05/12/2025

Oggetto: decisione a contrarre per l'affidamento diretto avente ad oggetto l'acquisizione di consumabili nell'ambito del progetto *"Integration of multiomics markers for invasive IPMNs identification through the set-up of the INvasive Cyst biomarkers detection (INCITE) consortium"*.

PNRR-TR1-2023-12377586, CUP I23C24000400007, identificativo RDA/CIG 41078.

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. 660 DEL GIORNO 05.12.2025

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'art. 52 del D.Lgs. n. 36/2023 che introduce rilevanti semplificazioni delle modalità per la verifica dei requisiti in riferimento agli affidamenti diretti di importo inferiore a 40.000,00 €, per i quali l'affidatario deve attestare con dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà la sussistenza dei requisiti di carattere generale e speciale richiesti per l'affidamento; la Stazione appaltante, in luogo di un controllo a carico di tutti gli affidatari, è obbligata solo a verificare le dichiarazioni tramite sorteggio di un campione individuato con modalità predeterminate ogni anno;

VISTO che l'intervento è finanziato nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR), trovano applicazione le disposizioni di cui agli articoli 47 e 48 del D.L. 77/2021, convertito con modificazioni nella L. 108/2021 che consentono il ricorso a procedure semplificate di affidamento;

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

VISTA la coerenza con gli obiettivi della M6/componente C2 investimento: 2.1 valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN del PNRR e il rispetto dei principi del "non arrecare un danno significativo" contro l'ambiente (*DNSH*), *Tagging* clima e digitale, *parità di genere*, protezione e valorizzazione dei giovani e superamento dei divari territoriali;

VISTA la coerenza con l'obbligo di conseguimento di target e milestone connessi M6/componente C2 investimento: 2.1 valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN e degli obiettivi finanziari prevedendo la revoca dei contributi, in caso di mancato raggiungimento degli obiettivi previsti, nei tempi assegnati;

VISTO che ai sensi dell'art. 9 del Regolamento (UE) 2021/241 e delle disposizioni nazionali di attuazione (D.L. 77/2021 e Circolare RGS n. 33/2021), l'affidamento è effettuato nel rispetto del principio di *addizionalità*, in quanto la spesa prevista rappresenta un investimento aggiuntivo e non sostitutivo rispetto alla spesa ordinaria dell'Ente;

VISTO che l'affidamento è attuato nel rispetto del principio di *tutela degli interessi finanziari dell'Unione Europea*, ai sensi dell'art. 22 del Regolamento (UE) 2021/241, dell'art. 325 del TFUE e dell'art. 6 del D.L. 77/2021, convertito nella L. 108/2021. L'amministrazione garantisce la corretta gestione e tracciabilità delle risorse PNRR, l'assenza di conflitti di interesse, di fenomeni corruttivi e di doppio finanziamento, nonché l'adozione di misure di prevenzione e controllo in conformità alle indicazioni della Ragioneria Generale dello Stato;

VISTO che l'affidamento è disposto nel rispetto del principio di pari opportunità, inclusione e non discriminazione, assicurando la promozione della parità di genere, dell'occupazione giovanile e dell'inclusione delle persone con disabilità, in conformità con quanto previsto dall'art. 47 del D.L. 77/2021, convertito nella L. 108/2021, e dall'art. 18, par. 4, lett. q) del Regolamento (UE) 2021/241;

VISTA la richiesta per l'affidamento dei seguenti articoli:

Quantità	Descrizione	Fornitore 1	Codice Prodotto Fornitore 1
1	High Sensitivity RNA ScreenTape	Agilent	5067-5579
1	High Sensitivity RNA ScreenTape Sample Buffer	Agilent	5067-5580
2	High Sensitivity RNA ScreenTape Ladder	Agilent	5067-5581
1	High Sensitivity D1000 ScreenTape	Agilent	5067-5584
1	High Sensitivity D1000 Reagents	Agilent	5067-5585
1	High Sensitivity D1000 Ladder	Agilent	5067-5587

nell'ambito del progetto *"Integration of multiomics markers for invasive IPMNs identification through the set-up of the INvasive Cyst biomarkers detection (INCITE) consortium"*.

PNRR-TR1-2023-12377586, CUP I23C24000400007, identificativo RDA/CIG 41078. 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, si precisa di seguito quanto riportato nella dichiarazione di unicità o nella documentazione aggiuntiva :

- Per l'attuazione delle attività sperimentali previste dal progetto in epigrafe, specificatamente per il controllo qualitativo e quantitativo dell'RNA e delle librerie da sequenziare su piattaforma Illumina NextSeq 500, si rende necessario procedere all'acquisto dei seguenti materiali di consumo, indispensabili per garantire il corretto funzionamento della strumentazione già in dotazione ai Laboratori di Ricerca:

1. High Sensitivity RNA ScreenTape (cat.no. 5067-5579)
2. High Sensitivity RNA ScreenTape Sample Buffer (cat.no. 5067-5580)
3. High Sensitivity RNA ScreenTape Ladder (cat.no. 5067-5581)
4. High Sensitivity D1000 ScreenTape (cat.no. 5067-5584)
5. High Sensitivity D1000 Reagents (cat.no. 5067-5585)
6. High Sensitivity D1000 Ladder (cat.no. 5067-5587)

- I suddetti beni sono specificatamente ed esclusivamente progettati da Agilent Technologies Inc. per essere compatibili e funzionali all'utilizzo dell'apparecchiatura TapeStation 2200 System, di esclusiva progettazione e produzione della ditta Agilent Technologies Inc, già in uso presso i Laboratori di Ricerca, e la continuità d'uso di tali materiali dedicati al suo funzionamento è condizione necessaria per la validità e la coerenza dei risultati delle attività di ricerca previste dal Progetto.

- La funzionalità dei suddetti prodotti nell'ambito delle attività previste dal progetto è dettagliata nello stralcio del protocollo di RNA-Seq Illumina codificato come protocollo n.122 nell'elenco dei protocolli del Laboratorio di Ricerca di Gastroenterologia, conservato e gestito come documento del Sistema di Gestione Qualità dell'Istituto.
- Le apparecchiature, i reagenti e i materiali di consumo sopra elencati, appartenenti ai prodotti del settore Genomica di Agilent Technologies Inc, presentano caratteristiche uniche, sono direttamente importati e distribuiti in regime di esclusiva dalla società Agilent Technologies Italia S.p.A., la quale risulta titolare di privative industriali e diritti esclusivi che ne tutelano la produzione e la commercializzazione.
- Giusta dichiarazione rimessa dalla società Agilent Technologies Italia S.p.A., gli esclusivi articoli oggetto di richiesta di fornitura sono specificatamente progettati e prodotti per l'ottimale funzionamento della TapeStation 2200 System, pertanto non sono disponibili soluzioni tecniche o prodotti alternativi o equivalenti offerti da altri operatori economici che possano soddisfare le medesime esigenze di compatibilità e funzionalità con detta strumentazione.

Tutto ciò premesso, consapevole delle responsabilità e delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000 per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci,

DICHIARA E ATTESTA

1. L'infungibilità tecnica dei materiali sopra elencati, in quanto unici compatibili con il sistema TapeStation 2200 System e non sostituibili con articoli di altri produttori senza compromettere la funzionalità dell'apparecchiatura e l'integrità delle attività di ricerca.
2. L'esclusività della fornitura, in quanto la società Agilent Technologies Italia S.p.A. è l'unico operatore economico sul mercato in grado di fornire i beni in oggetto, in virtù dei diritti di privativa industriale detenuti ed attestati dall'allegata dichiarazione rilasciata dalla stessa Società.
3. La sussistenza dei presupposti per ricorrere alla procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara, ai sensi dell'art. 76, comma 2, lettera b), del D.Lgs. 36/2023, stante l'assenza di concorrenza per ragioni tecniche e la tutela di diritti esclusivi.
4. Che l'affidamento è conforme ai principi e agli obblighi specifici previsti per gli interventi finanziati dal PNRR, impegnandosi al rispetto del principio di "non arrecare un danno significativo" (DNSH), delle normative in materia di prevenzione delle frodi, dei conflitti di interesse e del divieto di doppio finanziamento, nonché a garantire la piena tracciabilità della spesa.

- l'importo presunto per l'acquisto del servizio è pari ad **EURO 956,00 iva esclusa**;

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

VISTA la valutazione positiva della congruità dell'offerta economica presentata;

CONSIDERATA la nomina del **RUP**, nella persona della Dott.ssa **Francesca Tavano** (con determina del Direttore Generale n. 95 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 multiomics markers for invasive IPMNs identification through the set-up of the INvasive Cyst biomarkers detection (INCITE) consortium"*.

PNRR-TR1-2023-12377586, CUP I23C24000400007, identificativo RDA/CIG 41078. 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 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 via Gobetto 2c-20063 Cernusco sul Naviglio (MI), P.I. **IT12785290151**, di consumabili per un importo pari ad **EURO 956,00 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 956,00 iva esclusa** sul conto di bilancio di seguito indicato: 69.0015.0014 MAT.SANIT.-DIAGN.-ECONOM. PER RICERCA.

IL DIRETTORE GENERALE

Gino Gumirato