



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

Determina Dirigenziale N. 218 del 23/03/2021

Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Oggetto: FORNITURA SEMESTRALE DI N. 7.200 TEST PER LA DETERMINAZIONE RAPIDA DEL COVID SU TAMPONE NF DA DESTINARE AI PAZIENTI IN ACCESSO AL DH ONCO - EMATOLOGICO - ACQUISTO EX ART. 1, COMMA 2, LETT. A) DEL D.L.N.76/2020 CONV. IN L. N.120/2020 PRESSO LA DITTA ROCHE DIAGNOSTICS SPA.

PUBBLICAZIONE

In pubblicazione dal 23/03/2021 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

ESECUTIVITA'

Atto immediatamente esecutivo

TRASMISSIONE

La trasmissione di copia della presente Deliberazione è effettuata al Collegio Sindacale e ai destinatari indicati nell'atto nelle modalità previste dalla normativa vigente. L'inoltro alle UU. OO. aziendali avverrà in forma digitale ai sensi degli artt. 22 e 45 D.gs. n° 82/2005 e s.m.i. e secondo il regolamento aziendale in materia.

UOC AFFARI GENERALI

Direttore Eduardo Chianese

ELENCO FIRMATARI

Antonietta Costantini - UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Eduardo Scarfiglieri - UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA

Per delega del Direttore della UOC AFFARI GENERALI, il funzionario Mauro Ottaiano

Oggetto: FORNITURA SEMESTRALE DI N. 7.200 TEST PER LA DETERMINAZIONE RAPIDA DEL COVID SU TAMPONE NF DA DESTINARE AI PAZIENTI IN ACCESSO AL DH ONCO - EMATOLOGICO - ACQUISTO EX ART. 1, COMMA 2, LETT. A) DEL D.L.N.76/2020 CONV. IN L. N.120/2020 PRESSO LA DITTA ROCHE DIAGNOSTICS SPA.

Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Premesso che:

- con Determina Dirigenziale n. 818 del 01/12/2020 è stata affidata alla Ditta Roche Diagnostic Spa. la fornitura di n. 7.625 test (n. 305 confezioni da 25 test ognuna) necessari per la determinazione rapida del SARS CoV-2 Ag su tampone NF dei pazienti in accesso al DH onco – ematologico;
- con nota Prot. n. 4777/i del 10/02/2021 il Direttore del Dipartimento dei Servizi Sanitari, Dott. Arnolfo Petruzzello, nel trasmettere a questa UOC il fabbisogno semestrale di materiali diagnostici COVID 19, tra l'altro ha chiesto di acquistare n. 7.200 test del tipo in questione (allegato n. 1);
- lo stesso Direttore, con successiva nota del 15/02/2021 (allegato n.2) ha precisato che il fabbisogno in parola soddisfa le esigenze operative del Dipartimento Oncologico e della UOC Gastroenterologia, che *"utilizzano tale test per lo screening dei pazienti afferenti al DH"*;
- il Direttore della UOC Gastroenterologia, con nota Prot. n.322/i del 5/2/2021 (allegato n. 3) ha trasmesso a questa UOC il fabbisogno mensile dei test in questione (circa n. 140);

Rilevato che:

- questa Direzione, con nota Prot. n. 6527/u del 24/02/2021 (allegato n. 4), ha quindi richiesto alla Ditta Roche, aggiudicataria del precedente affidamento, di praticare un'offerta migliorativa, visto l'aumento delle quantità;
- la suddetta Ditta, con pec del 25/02/2021 (allegato 5), ha concesso uno sconto pari al 22%, riducendo il prezzo della singola confezione da € 162,50 ad € 127,00, sicché il costo complessivo della fornitura ammonta ad € 36.576,00;

CONSIDERATO CHE

- i test richiesti sono utilizzati per l'accertamento del virus da SARS Cov2, come emerge dalla suindicata richiesta;
- permane l'esigenza urgenza ed indifferibile di approvvigionarsi a tutela della salute pubblica;

DETERMINA

per i motivi espressi in narrativa di:

- I. AFFIDARE** alla Ditta Roche Diagnostic Spa. la fornitura di n. 7.200 test (n. 288 confezioni da 25 test ognuna) necessari per la determinazione rapida del SARS CoV-2 Ag su tampone NF dei pazienti in accesso al DH, sia del Dipartimento Oncologico che della UOC Gastroenterologia, così suddivisa:

Determinazione Dirigenziale

- a) Dipartimento Oncologico – n. 6360 test per il semestre marzo / agosto 2021;
b) UOC Gastroenterologia – n. 840 test per il semestre marzo / agosto 2021;

II. IMPUTARE la spesa complessiva pari ad €36.576,00 senza applicazione dell'aliquota Iva (art.124, D.L. n.34/2020) sul c.e. 5010105010 "Dispositivi medico-diagnostici in vitro" – centro di costo FB000105 (COVID 19 - CORONAVIRUS), così dettagliato:

Descrizione prodotto	Codice prodotto	Confezionamento	Confezioni offerte	Prezzo offerto a confezione	Totale per confezioni offerte
SARS – CoV-2 Rapid AG Test 25 (en)	09327592190	25 test	288	€ 127,50	€ 36.576,00

- III. TRASMETTERE** copia della presente determinazione al Collegio Sindacale ed alle UU.OO.CC. Gestione Economico - Finanziaria, Patologia Clinica, Onco – Ematologia, Gastroenterologia e Farmacia Ospedaliera;
IV. PUBBLICARE integralmente la presente determinazione.

Il Direttore UOC Provveditorato ed Economato
Dott.ssa Antonietta Costantini

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
“SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO”
CASERTA

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE
(per le proposte che determinano un costo per l'AORN – VEDI ALLEGATO)

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.



Dipartimento dei Servizi Sanitari
U.O.C. Patologia Clinica

REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

ALL 1

Alla c.a. del Direttore UOC Provveditorato ed Economato
E p.c. Direzione Generale
Direzione Sanitaria
Direzione Amministrativa
LL.SS.

Oggetto: riscontro nota prot. 2969 del 27/01/2021- Definizione fabbisogni semestrali materiali diagnostici Covid 19

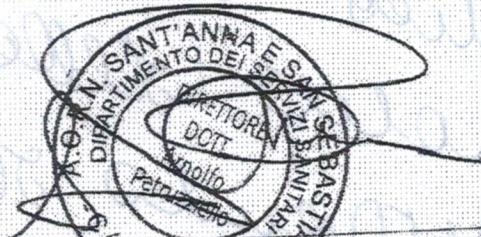
In riscontro alla nota in oggetto, si trasmettono in allegato i fabbisogni 2021 relativi a materiali diagnostici COVID 19 al fine di consentire per un semestre (eventualmente rinnovabile) acquisizioni che rientrino in un percorso regolare.

Si precisa a tal scopo che:

- Tutte le procedure (da 1 a 4) relative alla diagnostica sierologica (IgG e IgM Sars Cov2, IgG anti spike, rilevazione quantitativa Sars Cov2 Ag) e al dosaggio della Interleuchina 6 sono riconducibili a procedure già in essere e che utilizzano ciascuna piattaforme analitiche già in uso; lo stesso dicasi per la procedura di cui al punto 8, relativa alla diagnosi molecolare di screening da Sars Cov2, attualmente oggetto di fornitura Invitalia con scadenza 31/03/2021 (e di cui non è possibile prevedere al momento eventuali proroghe) e fa riferimento a specifica piattaforma analitica attribuita con provvedimento del 01/09/2020;
- La procedura di cui al punto 5 trattasi di point of care e quindi non relata a specifica strumentazione anche se oggetto di recente procedimento di cui si chiede la proroga;
- Le forniture relative ai punti da 6 e 7 e da 9 a 13 non fanno riferimento a nessun provvedimento aziendale esistente e trattasi quindi di **nuove acquisizioni** aperte a più fornitori volte al miglioramento dei criteri diagnostici dell'infezione da Sars Cov2;
- Le procedure 14 e 15 (diagnosi molecolare rapida e differenziale per Sars Cov2) sono oggetto di precedenti provvedimenti e utilizzano ciascuna piattaforme uniche.

Caserta, 09/02/2021

Il Direttore del Dipartimento dei Servizi
Direttore UOC Patologia Clinica
Dott. Arnolfo Petruzzello



UOC Patologia Clinica, Dipartimento dei Servizi Sanitari
AORN Sant'Anna e San Sebastiano - Caserta
Via Palasciano 81100 - Caserta - Tel. 0823/232764
e-mail: dipartimentoservizisanitari@ospedale.caserta.it
PEC: patologiaclinica.pec@ospedale.caserta.it

05/03/2011 RP

Il Dott. Petrucciello, sentito
telefonicamente, ha confermato

che il fabbisogno semestrale

da lui indicato è di

addiversi tra le

Gestioni, come detto
nel debito delle commissioni
di cui con il Dott. Enrico

e la Direzione (Ripartizione)
Il contratto dovrà essere concluso
e messo alla P. Elvira,

effettuando tutte le
previdenze dello stesso D. L.

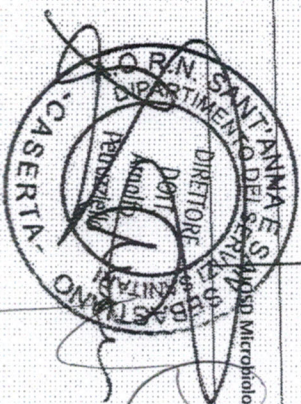
Petrucciello.

RP

Autore L. N. e
interessi propri

FABRISOGNI (TTS1) SEMESTRALI COVID-19 UOC PATOLOGIA CLINICA, UOSD MICROBIOLOGIA E UOSD GENETICA E BIOLOGIA MOLECOLARE ANNO 2021

	PROVVEDIMENTO DI RIFERIMENTO	DESCRIZIONE RICHIESTA	FINALITA'	U.O.D.	FABRISOGNO TEST	IMPORTO PRESUNTO
1	Det. Dirig. n. 756 del 12/11/2020	Test anticorpale IgG e IgM SARS-CoV-2	Rilevazione qualitative anticorpi IgG e IgM SARS-CoV-2	UOC Patologia Clinica	IgG=6000 IgM=6000	35.000
2	Det. Dirig. n. 720 del 3/11/2020	Dosaggio IL-6	Monitoraggio pazienti COVID-19	UOC Patologia Clinica	600	10.000
3	Det. Dirig. n. 53 del 19/1/2021	Anticorpi IgG anti-Spike SARS-CoV-2	Rilevazione quantitativa anticorpi IgG anti-Spike SARS-CoV-2	UOC Patologia Clinica	6.000	30.000
4	Det. Dirig. n. 758 del 12/11/2020	Ricerca antigene Nucleocapside SARS-CoV-2 su TNF	Rilevazione quantitativa Ag SARS-CoV-2	UOC Patologia Clinica	3.600	40.000
5	Det. Dirig. n. 818 del 01/12/2020	Determinazione rapido SARS-CoV-2 Ag su tampone NF-DH Onco-ematologia	Rilevazione qualitativa Ag SARS-CoV-2	UOC Patologia Clinica	7.200	50.000
6	Non presente (nuova acquisizione)	Controllo di qualità per Ab IgG e IgM SARS-CoV-2	Controllo di qualità per Ab SARS-CoV-2	UOC Patologia Clinica	12 cfr. (400)	3.000
7	Non presente (nuova acquisizione)	Controllo esterno di qualità per Ab SARS-CoV-2	Controllo esterno di qualità per Ab SARS-CoV-2	UOC Patologia Clinica	2 spedizioni	1.000
8	Det. Dirig. n. 578 del 1/9/2020 LOTTO COV1 (Attuale fornitura inviata fino al 31/03/2021)	Test molecolari di screening SARS-CoV-2	Diagnosi COVID-19	UOSD Gen. e Biol. Mol.	21.000	453.000
9	Nessun Provvedimento (fornitura inviata fino al 31/03/2021)	Test molecolari di approfondimento SARS-CoV-2	Verifica risultati indeterminati COVID-19	UOSD Gen. e Biol. Mol.	7.200	108.000
10	Non presente (nuova acquisizione)	Test molecolari varianti SARS-CoV-2	Identificazione delle varianti COVID-19	UOSD Gen. e Biol. Mol.	1.000	7.000
11	Non presente (nuova acquisizione)	Sequenziamento del gene S del SARS-CoV-2	Identificazione e conferma di varianti COVID-19	UOSD Gen. e Biol. Mol.	200	18.000
12	Non presente (nuova acquisizione)	Controllo di qualità per SARS-CoV-2	Controllo della diagnostica dei target SARS-CoV-2	UOSD Gen. e Biol. Mol.	100	1.500
13	Non presente (nuova acquisizione)	Controllo esterno di qualità per SARS-CoV-2	Verifica della diagnostica molecolare dei target SARS-CoV-2	UOSD Gen. e Biol. Mol.	2 spedizioni	1.000
14	Det. Dirig. n. 158 del 27/03/2020 e n. 836 del 09/12/2020	Test molecolari rapidi SARS-CoV2	Diagnosi d'urgenza COVID-19	UOSD Microbiologia	3.600	140.000
15	Det. Dirig. n. 1285 del 18/03/2020	Test molecolari multiplex sindromici	Diagnosi differenziale		360	65.000



per l'anno 2021
16/02/2021
10

il test è necessario
il quantitativo delle vetrine
per la media propria
di

Oggetto **contratto 4600049876**
Mittente <patologiaclinica@ospedale.caserta.it>
Destinatario <provveditorato@ospedale.caserta.it>
Data 15.02.2021 15:56
Priorità Molto alta

ALL. 2
roundcube 

Premesso che il contratto in oggetto- fornitura di test antigenici rapidi per le esigenze del Dipartimento Oncologico- è scaduto in data 31/12/2020

Che il suddetto contratto è stato oggetto della determina dirigenziale n. 818 del 01/12/2020 a seguito di specifica procedura aperta a più operatori

che tale fabbisogno è stato inserito nella programmazione dei fabbisogni covid 2021 presentati dallo scrivente con nota prot. 47777 del 10/02/2021

conseguentemente alle richieste del Direttore del Dipartimento Oncologico e del Direttore UOC Gastroenterologia che utilizzano tale test per lo screening dei pazienti afferenti al DH

perdurando l'emergenza pandemica da Covid 19, si chiede la proroga del suddetto contratto per ulteriori mesi secondo i fabbisogni già presentati

Dr. Arnolfo Petruzzello
Direttore UOC Patologia Clinica
Direttore Dipartimento dei Servizi Sanitari
AORN S. Anna e S. Sebastiano
Via F. Palasciano- Caserta
0823 232764
Patologiaclinica.dir@ospedale.caserta.it
dipartimentoservizisanitari@ospedale.caserta.it

16/02/2021
16

T. eur.





Univ. di Torino
Dipartimento di Scienze Mediche
Via San Pietro 15
10121 Torino
Tel. 011/2301111

Presunto che il paziente sia affetto da un'infezione da SARS-CoV-2, si richiede la conferma della diagnosi.

Il paziente è stato ricoverato in ospedale il 12/03/2020 e ha subito la seguente procedura:

1. Anamnesi e visita clinica
2. Esami di laboratorio (emocromo, elettroliti, funzionalità epato-pancreatica, coagulazione)

3. Test di laboratorio per la diagnosi di SARS-CoV-2 (PCR, test antigenico rapido)

4. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test sierologici, test di imaging)

5. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

6. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

7. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

8. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

9. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

10. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

11. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

12. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

13. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

14. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

15. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

16. Test di laboratorio per la diagnosi di COVID-19 (test di imaging)

Autore
G. T. P.
04/03/2020
T.M.

05/01/2021 14.06-20210000322



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

U.O.C. Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva
Direttore dr. Prof. Rosario CUOMO

Al Direttore U.O.C. Provveditorato - Economato
AORN Caserta
Sede

p.c. Al Direttore Sanitario
AORN Caserta
Sede

p.c. Al Direttore U.O.C. Patologia Clinica
AORN Caserta
Sede

Oggetto: Fabbisogno mensile test antigenici rapidi per l'antigene N del SARS-COV.2

In relazione alla richiesta di fabbisogno mensile di test antigenici rapidi per l'antigene N del SARS-COV-2, per le esigenze della U.O.C. di Gastroenterologia si precisa che le esigenze sono di circa 140 test mensili essendo il flusso di endoscopie previste di 120-140 al mese.

Il Direttore della UOC di Gastroenterologia
Dr. Prof. Rosario Cuomo

Caserta 5 Gennaio 2021

Grice procedute
stallone
TC
Tura

U.O.C. Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva
Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale Sant'Anna e San Sebastiano - Caserta
Via Palasciano 81100 - Caserta
Tel. 082332403 - 2497-2360
e-mail: gastro@ospedale.caserta.it

Contattato telefonicamente
il Prof. Wom, pre-avuto
l'indirizzo delle suore
Nella regione a per
sue equivoche
Ha anticipato
i per di un
Effetto
15/10/1971



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

Handwritten initials: AU 6
Spett.le Ditta Roche Diagnostics Spa

Oggetto: Fornitura di test per la determinazione rapida del Covid su tampone. – Richiesta Urgente.

Quest'Azienda ha necessità, perdurando la pandemia Covid-19, di acquistare n.7.200 test indispensabili per la determinazione rapida del Sars Cov-2 Ag su tampone NF dei pazienti in accesso al DH onco-ematologico.

Pertanto si chiede a codesta Ditta, risultata aggiudicataria della precedente procedura di gara di presentare offerta con invito a praticare uno sconto del 20% sulle quotazioni di cui all'offerta n.P201917/O1036270.

Restasi in attesa di urgente risposta.

U.O.C. PROVVEDITORATO – ECONOMATO

IL DIRETTORE

Dott.ssa Antonietta Costantini
Handwritten signature of Antonietta Costantini

411 5

Spettabile
 AZIENDA OSP S ANNA SAN SEBASTIANO
 V TESCIONE
 81100 CASERTA CE

Monza, 25/02/2021

Cod. 3685655700 **Riferimento offerta n. P210400/O1038226**
 (da citare per qualsiasi comunicazione relativa)

Oggetto: Offerta reagenti Anti SARS-COV-2 Rapid Antigen vs. richiesta prot. n. 0006527/U del 24/02/2021

La sottoscritta ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A., sottopone alla Vostra attenzione la propria migliore offerta per quanto segue:

REAGENTI							
Descrizione Prodotto	Codice Prodotto	Codice CND	Codice REPERTORIO	Confezionamento	Confezioni offerte	Prezzo offerto a Confezione	Totale per le confezioni offerte
SARS-CoV-2 Rapid AG Test 25T. (en)	09327592190	W01021699	2008838	25 test	288	127,00 €	36.576,00 €
TOTALE OFFERTA IVA ESCLUSA							36.576,00 €

Roche Diagnostics si riserva di procedere alla consegna dei prodotti offerti sulla base della loro disponibilità al momento dell'ordine.

Roche Diagnostics si riserva di dare seguito all'offerta se consentito dalle vigenti regolamentazioni nazionali e regionali in materia di esecuzione del test presso i laboratori privati. Al riguardo, la scrivente valuterà con le autorità regionali il migliore approccio per gestire la distribuzione.

Condizioni di fornitura

- Porto franco
- Imballo gratis
- IVA a Vs. carico: Esenzione IVA 2021/2022 per strumentazione diagnostica per COVID-19 (Art. 1, comma 452, legge 30 dicembre 2020, n. 178)
- Pagamento: Rimessa diretta a 60 giorni
- Validità dell'offerta: minimo 180 giorni, prorogabile

Spedizione e trasporto prodotti

Roche Diagnostics utilizza mezzi di trasporto idonei per il mantenimento costante della temperatura prevista per ogni dispositivo diagnostico.

I prodotti ordinati dalla Clientela sono spediti utilizzando corrieri espressi di provata affidabilità, che impiegano mezzi a temperatura controllata, garantendo la consegna in perfette condizioni ed in tempi compatibili.

Roche Diagnostics utilizza vettori certificati ISO 9001 il cui servizio di trasporto a temperatura controllata è stato convalidato e costantemente monitorato.

Tutti i vettori utilizzati sono conformi ai requisiti cogenti in materia di autotrasporto di merci.

Roche Diagnostics S.p.A.
 - società unipersonale

Sede Legale: 20900 Monza MB
 Viale G.B. Stucchi, 110
 Capitale sociale EUR 18.060.000 i.v.
 C.F./P.IVA/Registro Imprese Milano -
 Monza/Brianza - Lodi 10181220152

Centralized & Molecular Solutions
 Tender Administr

Tel. +390392817243
 Numero verde 800-650651
 Fax +039/2817670 - 039/2817678
 www.roche.it
 carmerita.scattareggia@contractor
 s.roche.com

"Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3 della L. 136/2010, si comunicano gli estremi del conto corrente dedicato, nonché generalità e codice fiscale delle persone delegate ad operarvi:

Deutsche Bank S.p.A. - Via Italia, 44 - 20900 Monza (MB)

C/C 54404 - ABI 03104 - CAB 20400 - CIN W

IBAN IT83W0310420400000000054404 - Swift Code DEUTITM1106

1) *Patera Concetta, nata a Monza (MB) il 06/04/1976, PTRCCT76D46F704G*

2) *Ferrari Arnaldo, nato a Pavia il 17/09/1962, FRRRLD62P17G388K*

3) *Johansson Lars Håkan, nato a Södertälje - Stoccolma (Svezia) il 02/08/1968, JHNLSH68M02Z132B*

4) *Feo Francisco Alberto, nato a Buenos Aires (Argentina) il 16/11/1975, FEOFNC75S16Z600Q*

ACCESSI TELEFONICI - FAX - EMAIL RISERVATI ALLA CLIENTELA

UFFICIO GARE

(gare - preventivi - chiarimenti - aperture buste)

Tel. 039.28171
N. Verde 800-650651
Fax 039.2817670 - 678
Email: monza.ufficiogare@roche.com
P.E.C. rochediagnostics@legalmail.it

UFFICIO CONTRATTI

(aggiudicazioni - post-aggiudicazione - proroghe - contratti - ordini strumenti)

Tel. 039.28171
N. verde 800-108077
Fax 039.2817670
Email: monza.contratti@roche.com
P.E.C. contract.diagnostics@roche.legalmail.it

Sono a disposizione dei nostri Clienti, dalle ore 08.30 alle 17.30 (dal lunedì al venerdì) i seguenti numeri verdi per gli accessi telefonici dedicati:

UFFICIO EVASIONE ORDINI

(ORDINI REAGENTI)

SISTEMI DIAGNOSTICI DI LABORATORIO
PRODOTTI PER RICERCA
SISTEMI PER ANATOMIA PATOLOGICA

Mail: monza.labdia@roche.com
PEC: ordini.diagnostics@roche.legalmail
Tel. 800-620621 Fax 800-640641
Tel. 800-620622 Fax 800-640642
Tel. 800-620624 Fax 800-012583

CUSTOMER SUPPORT CENTER

SISTEMI DIAGNOSTICI DI LABORATORIO
PRODOTTI PER RICERCA
SISTEMI PER ANATOMIA PATOLOGICA

Tel. 800-610619
Tel. 800-620627
Tel. 800-620628

Distinti saluti

Roche Diagnostics S.p.A.

Noemi Maria Brambilla
Procuratore

Giuseppina Novara
Procuratore

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA E DI FORNITURA

Art. 1 ORDINI;

Le presenti condizioni generali di vendita e di fornitura costituiscono parte integrante dell'Offerta N. P210400/O1038226 devono essere accettate per iscritto dal Cliente. In mancanza, si intendono integralmente accettate con l'ordinazione. Gli ordini devono riportare: ragione sociale, codice fiscale, partita IVA, indirizzo, timbro, firma, dati anagrafici completi del committente, ragione sociale ed indirizzo del destinatario della merce, codice Cliente (se noto) numero e data ordine, descrizione prodotto, codice articolo, quantità richiesta, prezzo, eventuale indicazione per agevolazioni/esenzioni IVA.

Gli ordini dovranno essere inviati al nostro fax verde 800-640641 o alternativamente al nostro indirizzo e-mail: monza.labdia@roche.com.

Art. 2 PREZZI

I prezzi si intendono al netto di I.V.A. e si praticano i prezzi in vigore alla data di conferma e/o esecuzione dell'ordine.

Art. 3 CONSEGNA

Le date di consegna, indicative e non vincolanti, sono stabilite come segue:

- a) reagenti: 7 giorni dalla conferma e/o esecuzione dell'ordine;
- b) strumenti: 30 giorni dalla conferma e/o esecuzione dell'ordine.

Roche Diagnostics S.p.A. si riserva il diritto, in relazione al tipo di prodotto, di convenire diversi termini di consegna.

I termini di consegna costituiscono, pertanto, solo stime di massima e l'eventuale orario di consegna pattuito non costituisce termine essenziale. Il Cliente è tenuto a sottoscrivere, in prima persona o mediante un rappresentante legalmente autorizzato, il documento di trasporto (ddt), quale riscontro dell'avvenuta fornitura. In caso di non rispondenza tra quanto indicato nel ddt e il materiale effettivamente consegnato, il Cliente è tenuto a firmare il ddt apponendo, subito accanto alla firma, la dicitura "accettato con diritto di riserva". La presenza di tale dicitura è condizione necessaria per l'accettazione di un reclamo inerente la spedizione della merce.

Roche Diagnostics S.p.A. ha facoltà di presumere che ogni firma recata sia quella di un rappresentante legalmente autorizzato.

Art. 4 SPEDIZIONE

La merce viaggia in porto franco a rischio e pericolo del committente, secondo le norme vigenti. Roche Diagnostics S.p.A. non si assume, pertanto, alcuna responsabilità per danni subiti successivamente alla consegna della merce, salvo che il danno sia imputabile a Roche Diagnostics S.p.A. Per ordini di importo inferiore a 300,00 Euro, Roche Diagnostics S.p.A. si riserva il diritto di addebitare il costo della spedizione nella misura di 30,00 Euro a spedizione. L'imballo è gratuito.

Art. 5 PAGAMENTI

Roche Diagnostics S.p.A. fatturerà al Cliente ogni spedizione di merce a questi consegnata.

Se non diversamente pattuito ed espressamente accettato da Roche Diagnostics S.p.A., per i casi di vendita con condizioni di pagamento contrassegno, il pagamento della merce deve avvenire alla consegna della medesima. In caso di pagamento alla scadenza indicata in fattura, il ritardo nel pagamento della fattura alla scadenza pattuita, farà decorrere automaticamente e senza necessità di messa in mora, gli interessi come da art. 5 del Decreto Legislativo del 9 ottobre 2002, n. 231, salvo che tra le parti sia stato convenuto un diverso termine di pagamento. Il Cliente rimborserà tutti i costi giudiziali ed extragiudiziali, che Roche Diagnostics S.p.A. dovesse sostenere qualora il Cliente non dovesse adempiere ai propri obblighi di pagamento, in modo opportuno e tempestivo. Su richiesta di Roche Diagnostics S.p.A., il Cliente è tenuto a rilasciare una garanzia, supplementare o meno, ad esempio, sotto forma di garanzia bancaria.

Il Cliente non ha la facoltà di compensare alcun debito nei confronti di Roche Diagnostics S.p.A. con eventuali crediti vantati nei confronti di Roche Diagnostics S.p.A. Il Cliente non ha alcun diritto di sospendere i propri obblighi di pagamento relativi alle merci. Le eventuali condizioni di credito fornite da Roche Diagnostics S.p.A. al Cliente potranno essere soggette a revisione da parte di Roche Diagnostics S.p.A. Roche Diagnostics S.p.A. si riserva il diritto di variare o di ritirare le agevolazioni creditizie in qualsiasi momento e senza preavviso. Per semplificare tale revisione, il Cliente accetta di fornire a Roche Diagnostics S.p.A., dietro richiesta della stessa, informazioni finanziarie aggiornate.

Art. 6 RECLAMI E RESTITUZIONI

I prodotti sono da ritenersi consegnati e accettati dal Cliente in una condizione soddisfacente e idonea all'utilizzo, eventuali danneggiamenti o alterazioni dei prodotti consegnati devono, a pena di decadenza, essere denunciati per iscritto entro 8 giorni dalla data di ricevimento della merce o, nel caso in cui si trattasse di vizi occulti, entro 8 giorni dalla loro scoperta. Al reclamo deve essere allegata copia della fattura. La responsabilità di Roche Diagnostics S.p.A. relativamente agli eventuali difetti rilevati è limitata al riconoscimento di una nota di credito pari al prezzo dei prodotti risultati danneggiati o viziati, e per i quali il Cliente abbia proceduto alla contestazione nei termini di cui sopra.

Art. 7 TRIBUNALE DI COMPETENZA E NORMATIVA APPLICABILE

Le presenti condizioni generali di vendita e di fornitura sono disciplinate dalle leggi italiane, ad esclusione della Convenzione di Vienna sulle vendite internazionali, ed ogni controversia derivante dalla loro applicazione o interpretazione sarà rimessa alla competenza esclusiva del Foro di Milano.

Art. 8 CLAUSOLA DI RESPONSABILITÀ (reagenti e strumenti)

I diagnostici in vitro presenti nel listino prezzi in vigore sono esclusivamente per uso di laboratorio tranne i prodotti per autocontrollo. Particolari avvertenze sui rischi legati ad alcuni preparati (es. "corrosivo", "tossico", ecc.) sono riportate nei rispettivi package insert e /o confezioni. È altresì importante che i prodotti siano utilizzati solo da personale qualificato. Sul sito www.roche.it sono disponibili le schede di sicurezza relative ai prodotti pericolosi. Roche Diagnostics S.p.A. non si assume alcuna responsabilità per qualsiasi danno derivante dall'uso o dalla conservazione impropria dei prodotti. Il rischio relativo alle merci si trasferisce al Cliente all'atto della consegna. Di conseguenza, il Cliente è tenuto a conservare le merci a propria cura e spese, valutando la natura e il livello dei rischi che ritiene appropriati sulla base della propria competenza ed esperienza professionale e sulle indicazioni del produttore.

Art. 9 GARANZIA

Roche Diagnostics S.p.A. garantisce che, all'atto della consegna, i prodotti sono conformi alle autorizzazioni regolatorie e alle normative per la distribuzione e la vendita dei prodotti nel territorio italiano.

Roche Diagnostics S.p.A. non sarà responsabile di eventuali danni ai prodotti causati dal Cliente, a seguito di comportamento intenzionale, negligenza, mancato rispetto delle istruzioni per l'uso (compresi, senza limitazione alcuna, i requisiti di conservazione) o uso improprio dei prodotti. La responsabilità di Roche Diagnostics S.p.A. in relazione ai prodotti (sia per motivi di violazione del contratto, sia ai sensi del diritto di risarcimento generale per fatto illecito) non può superare in alcun caso il prezzo d'acquisto dei prodotti, né si estende alla perdita di utile del Cliente, all'aumento del costo del lavoro o a qualunque altra perdita conseguente.

Il Cliente è tenuto a informare Roche Diagnostics S.p.A. di qualsiasi eventuale reclamo o segnalazione ricevuti relativamente alle merci, entro ventiquattro (24) ore dalla ricezione di tale reclamo e/o segnalazione contattando il numero verde 800-610619, confermando tale informazione in forma scritta alla medesima Roche Diagnostics S.p.A. entro cinque giorni (5) lavorativi dalla ricezione di tale reclamo e/o da parte del Cliente.

Art. 10 RESTITUZIONI

Roche Diagnostics S.p.A. accetterà la restituzione di prodotti, riconoscendo al Cliente eventuale nota di credito, soltanto laddove: (i) il Cliente li abbia conservati correttamente, (ii) i prodotti siano restituiti non oltre la scadenza fissata da Roche Diagnostics S.p.A.. Roche Diagnostics S.p.A. può rifiutarsi di accettare la

restituzione dei prodotti, se questi non sono nelle apposite confezioni, integre, con sigilli intatti, e comunque non in buone condizioni.

In caso di restituzione di piccola strumentazione usata, questa sarà accettata solo nel caso in cui questa sia stata sanitizzata a carico del Cliente, su specifiche istruzioni inviate da Roche Diagnostics S.p.A..

Art. 11 SOSPENSIONI

Nel caso in cui:

(a) il Cliente stipuli accordi volontari con i propri creditori o diventi insolvente, o (sia come persona fisica che come persona giuridica) o fallisca o (in caso di società) o sia soggetto ad una procedura amministrativa, ovvero sia soggetto ad un'istanza di liquidazione, o abbia presentato un'istanza per liquidazione volontaria o concordato preventivo, ovvero sia messo in liquidazione (eccezion fatta per i casi di fusione o ristrutturazione); oppure

(b) un commissario giudiziario prenda possesso di qualsiasi delle proprietà o dei beni del Cliente o venga nominato un tesoriere o un liquidatore; oppure

(c) il Cliente cessi o minacci di cessare di svolgere la sua attività; oppure

(d) Roche Diagnostics S.p.A. abbia giustificato motivo di ritenere che uno qualsiasi degli eventi citati in precedenza stia per verificarsi in relazione al Cliente o a una società sostanzialmente sotto il controllo del Cliente, e conseguentemente Roche Diagnostics S.p.A. ne dia notifica al Cliente, oppure

(e) il Cliente commetta una violazione delle presenti condizioni generali di vendita e di fornitura.

Roche Diagnostics S.p.A., fatto salvo qualsiasi altro diritto o rimedio a sua disposizione, è autorizzata a sospendere ogni fornitura di prodotto in corso con effetto immediato. Tutti gli importi dovuti a Roche Diagnostics S.p.A. dal Cliente diventeranno immediatamente esigibili senza alcuna necessità di preavviso, nonostante eventuali accordi o patti precedenti che attestino il contrario.

Art. 12. NOTIFICA

Ogni notifica da inoltrare a Roche Diagnostics S.p.A. deve avere forma scritta ed essere indirizzata a Roche Diagnostics S.p.A., Viale G. B. Stucchi, n. 110, 20900 Monza (MB), essa deve intendersi ricevuta quarantotto (48) ore dopo la spedizione, se inviata per posta, o all'orario della spedizione, se inviata per fax. Ogni notifica da inoltrare al Cliente deve avere forma scritta ed essere inviata all'indirizzo di consegna specificato dal Cliente e approvato da Roche Diagnostics S.p.A. e deve considerarsi ricevuta, quarantotto (48) ore dopo la spedizione, se inviata per posta, o all'orario della spedizione, se inviata per fax.

Art. 13 INFORMAZIONI GENERALI

Il Cliente non può cedere, delegare, subappaltare, trasferire, assegnare o altrimenti disporre di tutti o uno qualsiasi dei propri diritti e/o obblighi ai sensi delle presenti condizioni generali di vendita e di fornitura e senza previo consenso scritto di Roche Diagnostics S.p.A.. Tale consenso non esime il Cliente da alcuna responsabilità od obbligo ai sensi delle presenti condizioni generali di vendita e di fornitura. L'invalidità o l'inapplicabilità di una qualunque disposizione delle presenti condizioni generali di vendita e di fornitura non incide sulla validità o sull'applicabilità di qualunque altra disposizione, che continuerà ad avere pieno vigore ed efficacia. La mancata applicazione di un qualsiasi diritto o disposizione da parte di Roche Diagnostics S.p.A. contenuto nelle presenti condizioni generali di vendita e di fornitura non costituisce una rinuncia a tale diritto o disposizione.

Qualsiasi integrazione, modifica, variazione o esclusione prevista dalle disposizioni delle presenti condizioni generali di vendita e di fornitura (siano esse contenute o meno in un qualunque documento del Cliente), non ha effetto se non accettata per iscritto anticipatamente da Roche Diagnostics S.p.A. Roche Diagnostics S.p.A. si riserva il diritto di emendare, variare o modificare in qualsiasi momento le disposizioni delle presenti condizioni generali di vendita e di fornitura. Ogni emendamento/variazione delle presenti condizioni generali di vendita e di fornitura sarà applicato a tutti gli ordini emessi dal Cliente, a partire dalla data in cui il Cliente è stato informato di tale variazione.

Art. 14 - Condizioni Ulteriori

Il Cliente riconosce che i beni forniti (così come il know how eventualmente a questi connesso) possono essere soggetti a controlli di importazione e di esportazione. Roche Diagnostics S.p.A. e il Cliente si impegnano, pertanto, al rispetto delle norme sul controllo delle esportazioni e delle importazioni. Inoltre, il Cliente nel caso in cui i beni forniti o anche parti di essi abbiano origine statunitense si impegna al rispetto delle norme statunitensi sul controllo delle esportazioni, anche quando il contratto non abbia alcuna relazione ed alcun elemento di collegamento con gli Stati Uniti.

Art. 15 - Responsabilità Amministrativa

Il Cliente dichiara che è a conoscenza:

- a) della normativa vigente in materia di responsabilità amministrativa delle società e, in particolare, di quanto previsto dal D. Lgs. 231/2001;
- b) dell'avvenuta adozione ed attuazione, da parte di Roche Diagnostics S.p.A., di un "Modello di organizzazione, gestione e controllo" elaborato in conformità a quanto previsto dal D. Lgs. 231/2001 (di seguito, il "Modello"), i cui principi il Cliente condivide pienamente e senza eccezione alcuna. A tal fine il Cliente dichiara di conoscere il Codice Etico di Roche, pubblicato sul sito <http://www.roche.it>.

Il Cliente si obbliga a non porre in essere – e a far sì che anche i propri amministratori, dipendenti e/o collaboratori non pongano in essere atti o comportamenti tali da determinare la violazione del Modello di Roche Diagnostics S.p.A. e, più in generale, la commissione, anche tentata, dei reati richiamati dal D. Lgs. 231/2001.

Resta inteso che l'inosservanza da parte del Cliente dei precetti di cui al D. Lgs. 231/01, del Modello o del Codice Etico sarà considerato da Roche Diagnostics S.p.A. un inadempimento grave e motivo di risoluzione del contratto per inadempimento ai sensi dell'art. 1453 c.c. e legittimerà Roche Diagnostics S.p.A. a risolvere lo stesso con effetto immediato.

Art. 16 - Normativa Anticorruzione

Il Cliente dichiara di aver accertato che tutti i propri dipendenti, collaboratori, autori, relatori, consulenti (ivi inclusi, ove occorra, dipendenti della P.A.), rappresentanti, appaltatori o sub-appaltatori sono adeguatamente informati sugli obblighi derivanti dalla vigente normativa anticorruzione (Legge n. 190/2012 e s.m.i.) e, ove applicabile, della regolamentazione vigente in materia di prevenzione della corruzione emanata dall'Autorità Nazionale Anti-corruzione (ANAC), nonché nel rispetto di quanto previsto da eventuali regolamenti e piani anti-corruzione adottati dal Cliente.

Il Cliente dichiara di aver accertato l'assenza di qualsiasi situazione, anche potenziale e/o apparente, di conflitto di interessi in capo a tutti i propri dipendenti, collaboratori, autori, relatori, consulenti (ivi inclusi, ove occorra, dipendenti della P.A.), rappresentanti, appaltatori o sub-appaltatori, ai sensi di quanto previsto dalle vigenti normative e (qualora applicabili) dalle linee guida attuative emanate dall'Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC) ed alla luce dell'interpretazione fornita, ove presente, dal proprio ente regionale di riferimento, che possa precludere la conclusione del contratto relativo all'Offerta con Roche Diagnostics S.p.A..

Ai fini della sottoscrizione delle presenti condizioni generali di vendita e di fornitura, il Cliente dichiara di aver accertato l'assenza, per parte propria ed anche in capo a tutti i soggetti di cui al comma precedente, di qualsiasi irregolarità in materia di trasparenza e di anticorruzione, ai sensi di quanto previsto dalle vigenti suddette normative e (qualora applicabili) dalle linee guida attuative emanate da ANAC anche alla luce dell'interpretazione fornita, ove presente, dal proprio ente regionale di riferimento.

Il Cliente dichiara di conoscere e garantisce (se applicabili) di uniformarsi senza riserve ai criteri di prevenzione della corruzione ai sensi delle Linee Guida emanate dall'ANAC ed altri organi competenti, anche alla luce, ove previsti, dei Piani attuati dai propri Enti regionali di riferimento in applicazione delle suddette.

Il Cliente dichiara che, nei 24 (ventiquattro) mesi precedenti alla data di formalizzazione delle presenti condizioni generali di vendita e di fornitura, né esso stesso, né alcuno dei dipendenti, consulenti, collaboratori, rappresentanti, appaltatori o sub-appaltatori coinvolti in una qualsiasi delle attività oggetto dell'Offerta, sono stati interessati da o sottoposti a indagini da parte della magistratura o di autorità regolatorie per violazioni della normativa anticorruzione sul territorio nazionale.

Il Cliente è tenuto ad informare immediatamente Roche Diagnostics S.p.A. qualora i propri dipendenti, consulenti (ivi inclusi, ove occorra, dipendenti della P.A.), collaboratori, rappresentanti, appaltatori o sub-appaltatori dovessero essere informati, coinvolti a qualsiasi titolo o sottoposti a indagini da parte della magistratura o di altre eventuali autorità regolatorie o amministrative per violazione della normativa anticorruzione, quand'anche per attività non direttamente connesse a quelle descritte in Offerta.

Art. 17 - Tutela dei Dati Personali

Nell'eventualità in cui una delle Parti riceva, venga a conoscenza o entri altrimenti in possesso di informazioni personali (di seguito "Informazioni") di cui l'altra Parte è titolare ai sensi del Regolamento UE 2016/679 (di seguito "Titolare"), la Parte che riceve le informazioni si impegna a trattarle nel rispetto della normativa citata sopra.

In particolare, la Parte ricevente, in tali casi, si impegna a mantenere confidenziali le Informazioni e a:

- i. trattarle solo se necessarie all'erogazione dei servizi descritti in Offerta o come diversamente richiesto dal Titolare, o
- ii. rivelarle a terzi nel rispetto delle previsioni di cui alle normative citate sopra e previo consenso del Titolare;
- iii. trattarle secondo le istruzioni impartite dal Titolare con l'atto di nomina a Responsabile esterno che costituirà un allegato alle presenti condizioni generali di vendita e di fornitura ove richiesto.

Timbro e firma per accettazione

AZIENDA OSP S ANNA SAN SEBASTIANO
V TESCIONE
81100 CASERTA CE



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE

relativa alla DETERMINA DIRIGENZIALE con oggetto:

FORNITURA SEMESTRALE DI N. 7.200 TEST PER LA DETERMINAZIONE RAPIDA DEL COVID SU TAMPONE NF DA DESTINARE AI PAZIENTI IN ACCESSO AL DH ONCO - EMATOLOGICO - ACQUISTO EX ART. 1, COMMA 2, LETT. A) DEL D.L.N.76/2020 CONV. IN L. N.120/2020 PRESSO LA DITTA ROCHE DIAGNOSTICS SPA.

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 1 (per le proposte che determinano un costo per l'AORN)

Il costo derivante dal presente atto : €36.576,00

- è di competenza dell'esercizio 2021 , imputabile al conto economico 5010105010 - Dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD) da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento centro di costo FB000105 (COVID 19 - CORONAVIRUS)

Caserta li, 22/03/2021

il Direttore
UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA
Eduardo Scarfiglieri