

---

**Determina Dirigenziale N. 536 del 19/07/2023**

---

**Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO**

**Oggetto: Fornitura di un Sistema per puntura lombare INJEQ IQ301 ANALYZER e relativo materiale di consumo da destinare alla UOC Pediatria – Aggiudicazione ex art. 63, comma 2 lett b) punto 2 del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii.**

**PUBBLICAZIONE**

In pubblicazione dal 19/07/2023 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**

*Teresa Capobianco - UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO*

*Carmela Zito - UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA*

*Eduardo Chianese - UOC AFFARI GENERALI*

---

**Oggetto:** Fornitura di un Sistema per puntura lombare INJEQ IQ301 ANALYZER e relativo materiale di consumo da destinare alla UOC Pediatria – Aggiudicazione ex art. 63, comma 2 lett b) punto 2 del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii.

**Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO**

A conclusione di specifica istruttoria, descritta nella narrazione che segue, si rappresenta che ricorrono i presupposti finalizzati all'adozione del presente provvedimento, ai sensi dell'art. 2 della Legge n. 241/1990 e s.m.i. e, in qualità di responsabile del procedimento, dichiara l'insussistenza del conflitto di interessi, ai sensi dell'art. 6bis della legge 241/90 e s.m.i.

**PREMESSO CHE**

- il Direttore della UOC Pediatria, Prof. Felice Nunziata, con nota Prot. n. 3507 del 02.02.2023 (**Allegato n. 1**) indirizzata - tra l'altro - a questa UOC, ha trasmesso la richiesta concernente la fornitura a farsi in regime di infungibilità di n. 1 Sistema per puntura lombare INJEQ IQ301 ANALYZER tramite l'impiego della modulistica in uso (Del. del D.G. n. 172/2020 recante l'approvazione delle "Linee guida relative alle procedure per l'acquisizione di beni, prodotti durevoli e servizi, in regime di infungibilità ed esclusività" in attuazione del D. Lgs. n. 50/2016);  
- tale richiesta è stata validata dal Direttore del Dipartimento della Salute della Donna e del Bambino, Prof. Luigi Cobellis, come emerge dalla consultazione della relativa documentazione (Prot. n. 4882 del 14/02/2023 - **Allegato n. 2**);  
- la stessa richiesta è stata autorizzata dalla Direzione Sanitaria Aziendale (Prot. n. 6077 del 23/02/2023 – **Allegato n. 3**);  
- al fine di salvaguardare la correttezza dell'istruttoria preventiva, l'Ufficio a ciò deputato con mail del 27/02/2023 (**Allegato n. 4**) ha invitato la UOC richiedente a specificare *"il fabbisogno e le specifiche tecniche del materiale di consumo riferito alla suddetta richiesta"* (già Allegato n. 1);  
- il Direttore della UOC utilizzatrice a tanto ha provveduto, comunicando quanto segue:

- il fabbisogno degli aghi polarizzati è annuale e le misure sono pari a 41 e 65mm (mail del 27/02/2023 - **Allegato n. 5**);
- *"ad integrazione della mail del 27/02/2023 (già allegato n. 6) il fabbisogno degli aghi polarizzati per il Sistema per puntura lombare è pari a n. 10 aghi 41mm e n. 10 aghi 65mm"* (mail del 06/04/2023 – **Allegato n. 6**);

**RILEVATO CHE**

-allo scopo di verificare la condizione di infungibilità di cui all'art. 63 del Codice degli Appalti, è stata avviata (cfr. art. 4 delle Linee Guida per l'acquisto di Beni e Servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 63 del cit. D. Lgs. approvate con Del. D.G. n. 172/2020), ferme le specifiche tecniche indicate dal Direttore della Struttura richiedente – tramite l'utilizzo della Piattaforma SIAPS, allestita dalla So.re.sa. S.p.A. – una consultazione preliminare di mercato propedeutica all'individuazione degli operatori economici per l'affidamento della fornitura in questione (**Allegato n. 7**);

*Determinazione Dirigenziale*

-entro il termine previsto per la presentazione delle candidature (18/04/2023 ore 12:00) , l'avviso è risultato deserto;

-permanendo la necessità di approvvigionarsi, questo Servizio ha avviato nuova manifestazione di interesse (**Allegato n. 8**), prevedendo quale termine per la presentazione delle candidature il giorno 05/05/2023 (ore 12:00);

-entro tale termine, è pervenuta la sola candidatura della Ditta EUROMED SRL con sede in Arre (PD), Via Fiesso 20, CAP 35020, giusta consultazione della piattaforma SIAPS;

- in data 09/05/2023, il Seggio di gara all'uopo costituito, con verbale (agli atti) ha verificato – previa disamina della documentazione amministrativa presentata dalla Ditta EUROMED SRL – la regolarità della stessa rispetto alle prescrizioni previste nel relativo avviso, ammettendo la precipitata Ditta alla fase successiva della procedura (verbale di pari data);

- in data 11/05/2023, la Ditta EUROMED SRL è stata invitata telematicamente a produrre offerta (*recte*: tecnica ed economica), entro le ore 12:00 del giorno 13/05/2023 (**Allegato n.9**);

-la Ditta interpellata – entro il termine di scadenza previsto – a tanto ha provveduto, come risulta dalla consultazione della piattaforma di interesse;

-in data 17/05/2023, si è proceduto - con verbale di pari data (agli atti) - all'apertura ed al download della busta telematica contenente l'offerta tecnica presentata dalla medesima Ditta, verificandone la regolare composizione di essa, oltreché la conformità del prodotto offerto;

- in data 30/05/2023, con verbale di pari data (agli atti), si è proceduto all'apertura telematica dell'offerta economica, con visualizzazione dell'importo complessivo proposto per la fornitura in questione (*recte*: € 20.775,00 oltre Iva al 22%);

## **VISTI**

-l'art. 58 e l'art. 63, comma 2, lett. b) punto 2 del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii.;

-la deliberazione del D.G. n. 172/2020 recante l'approvazione delle "Linee guida relative alle procedure per l'acquisizione di beni, prodotti durevoli e servizi, in regime di infungibilità ed esclusività" in attuazione del D. Lgs. citato;

**ESAMINATA** tutta la documentazione innanzi richiamata, allegata alla presente ed in atti giacente;

**RITENUTO**, pertanto, di prendere atto degli esiti della procedura negoziata senza pubblicazione del bando di gara espletata sulla Piattaforma SIAPS e, per l'effetto, di affidare ex art. 63, comma 2, lett. b) punto 2 del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii. alla Ditta EUROMED SRL la fornitura annuale di N. 1 Sistema per puntura lombare INJEQ IQ - TIP® ANALIZZATORE e del relativo materiale di consumo; tanto secondo la configurazione descritta nell'offerta (**Allegato n. 12**) e per l'importo complessivo di €. 20.775,00 oltre IVA al 22%, come di seguito dettagliato:

- a) N. 1 Sistema per puntura lombare INJEQ IQ - TIP® ANALIZZATORE - € 18.000,00 Iva esclusa al 22% ;**
- b) N. 1 CAVO INJEQ IQ – TIP ® MONOPAZIENTE - Importo complessivo € 75,00 Iva esclusa al 22% ;**

*Determinazione Dirigenziale*

- c) **N. 10 AGHI SPINALI INJEQ IQ – TIP® 22G-40 MONOPAZIENTE** - Importo complessivo per n. 1 confezione da n. 10 aghi € 1.350,00 Iva esclusa al 22% (prezzo unitario per ago €. 135,00 Iva esclusa al 22%);
- d) **N. 10 AGHI SPINALI INJEQ IQ – TIP® 22G-65 MONOPAZIENTE** - Importo complessivo per n. 1 confezione da n. 10 aghi €1.350,00 Iva esclusa al 22% (prezzo unitario per ago €. 135,00 Iva esclusa al 22%);

**ATTESTATA** la legittimità della presente determinazione, che è conforme alla vigente normativa in materia;

#### **DETERMINA**

Per i motivi espressi in premessa:

**I – DI PRENDERE ATTO**, pertanto, degli esiti della procedura negoziata senza pubblicazione del bando di gara espletata sulla Piattaforma SIAPS e, per l'effetto, di affidare ex art. 63, comma 2, lett. b) punto 2 del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii. alla Ditta EUROMED SRL la fornitura annuale di N. 1 Sistema per puntura lombare INJEQ IQ - TIP® ANALIZZATORE e del relativo materiale di consumo; tanto secondo la configurazione descritta nell'offerta (Allegato n. 12) e per l'importo complessivo di €. 20.775,00 oltre IVA al 22%, come di seguito dettagliato:

- a) **N. 1 Sistema per puntura lombare INJEQ IQ - TIP® ANALIZZATORE** - € 18.000,00 Iva esclusa al 22% ;
- b) **N. 1 CAVO INJEQ IQ – TIP ® MONOPAZIENTE** - Importo complessivo € 75,00 Iva esclusa al 22% ;
- c) **N. 10 AGHI SPINALI INJEQ IQ – TIP® 22G-40 MONOPAZIENTE** - Importo complessivo per n. 1 confezione da n. 10 aghi € 1.350,00 Iva esclusa al 22% (prezzo unitario per ago €. 135,00 Iva esclusa al 22%);
- d) **N. 10 AGHI SPINALI INJEQ IQ – TIP® 22G-65 MONOPAZIENTE** - Importo complessivo per n. 1 confezione da n. 10 aghi €1.350,00 Iva esclusa al 22% (prezzo unitario per ago €. 135,00 Iva esclusa al 22%);

**II- DI IMPUTARE** la spesa complessiva della fornitura annuale pari ad € 25.345,50 Iva inclusa al 22% sul c.e. 5010107010 “Dispositivi medici” così distinto:

- 5/12 della spesa pari ad € 10.560,625 sul bilancio anno 2023;
- 7/12 della spesa pari ad € 14.784,875 sul bilancio anno 2024;

**III – DI PREVEDERE** la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto dagli artt. 92 e 100 del D.Lgs. 159/2011 s.m.i., qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;

**IV – DI PREVEDERE ALTRESI’** apposita clausola risolutiva espressa qualora So.Re.Sa. spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro centralizzato;

*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.*

**V – DI NOTIFICARE** copia del presente provvedimento alla Ditta EUROMED SRL;  
**VI – DI TRASMETTERE** copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché alle UU.OO.CC. Gestione Economico-Finanziaria, Pediatria, Tecnologia Ospedaliera ed al Direttore del Dipartimento della Salute della Donna e del Bambino, Prof. Luigi Cobellis.

*L'estensore  
Fava Angela*

**Il Direttore UOC Provveditorato ed Economato  
Dott.ssa Teresa Capobianco**

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.*



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

---

*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.*

## ALLEGATO 6 - DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITÀ'

Al Direttore Sanitario

Al Direttore dell' U.O.C. Provveditorato

Al Direttore Dipartimento della Salute della donna e del Bambino

Oggetto: Acquisizione in regime di infungibilità di [indicare oggetto/oggetti]

Visti:

- l'art. 63 co 2 lett. b del Decreto Legislativo 18 Aprile 2016 n. 50;
- il documento denominato "Linee guida per l'acquisto di beni e servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 63 del Codice Appalti Pubblici (D.lgs. 50/2016)" approvato dal Comitati dei Direttori Generali delle Aziende Aven nella seduta del \_\_\_\_\_

Rilevato che il suddetto documento

- definisce all'art. 3 i criteri da adottare al fine di individuare i beni ed i servizi da ritenersi infungibili con altri beni e servizi presenti sul mercato;
- individua, all'art. 4, le modalità secondo le quali deve essere acquisita, al fine di dare avvio alla procedura di acquisizione, la "Dichiarazione di infungibilità" dei beni e servizi oggetto di interesse;

Ciò premesso e considerato,

Il sottoscritto prof. Felice Nunziata , in qualità di Direttore UOC Pediatria , chiede l'acquisto dei seguenti beni o servizi per i quali si presume ricorrano le condizioni di infungibilità di cui all'art. 3 punto nelle "Linee guida per l'acquisto di beni e servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 63 del Codice Appalti Pubblici (D.lgs. 50/2016)" approvato dal Comitati dei Direttori Generali delle Aziende Aven nella seduta del 21 marzo 2017 nei quantitativi e per i periodi di seguito evidenziati:

**n. 1 Sistema per puntura lombare INJEQ IQ301 ANALYZER**

commercializzati dalla ditta EUROMED con sede in Arre (PD), via Flesso,20, unica distributrice in Italia ed a tale proposito, sotto la propria responsabilità, dichiara che il prodotto/servizio in oggetto risulta essere allo stato attuale unico ed infungibile per le seguenti motivazioni:

**(per quanto attiene ai FARMACI):**

- Non risultano disponibili farmaci alternativi equivalenti dal punto di vista clinico-terapeutico, ovvero con effetto terapeutico comparabile,

**(per quanto attiene ai DISPOSITIVI MEDICI):**

- Non risultano disponibili prodotti con caratteristiche che garantiscono soluzioni equivalenti in termini di destinazione d'uso, prestazioni o requisiti funzionali;





- Ragioni correlate a specifiche indicazioni di natura e di destinazione d'uso diagnostica terapeutica e di risultato;

**(per quanto attiene ai BENI DUREVOLI) :**

X Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura e di destinazione d'uso diagnostica terapeutica e di risultato;

- Ragioni di rinnovo parziale o ampliamento di forniture esistenti per cui l'impiego di altre apparecchiature simili comporta incompatibilità o difficoltà/rischi tecnici sproporzionati

**(per quanto attiene al MATERIALE DI CONSUMO COLLEGATO ALL'UTILIZZO DEI BENI DUREVOLI)**

- Non risulta possibile l'utilizzo di prodotti pienamente compatibili (come definito dalle direttive europee di regolamentazione dei dispositivi medici) con le apparecchiature in dotazione;
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato rappresenta un rischio per la sicurezza degli operatori e degli utenti;
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato non garantisce una sufficiente qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato comporta costi aggiuntivi sproporzionati relativamente ai servizi di manutenzione ordinaria e straordinaria

**(per quanto attiene ai SERVIZI DI MANUTENZIONE DELLE ATTREZZATURE SANITARIE)**

L'affidamento di tali servizi ad operatori diversi dal produttore delle apparecchiature, o da altri soggetti da esso autorizzati o senza la disponibilità degli strumenti necessari per la manutenzione (manuali di manutenzione, strumenti dedicati, firmware, aggiornamento sw, ..),

- rappresenta un rischio per la sicurezza degli operatori e degli utenti,
- non garantisce una sufficiente qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico
- non garantendo la piena funzionalità dell'apparecchiatura, comporta costi aggiuntivi connessi all'anticipata sostituzione della stessa .

**(per quanto attiene ai SERVIZI DI MANUTENZIONE ED ASSISTENZA AI SOFTWARE)**

l'affidamento di tali servizi ad operatori diversi dallo sviluppatore del software, o da altri soggetti da esso autorizzati e conseguentemente non in possesso del codice sorgente del software stesso,

- rappresenta un rischio per la funzionalità della procedura,
- non garantisce l'adeguamento o implementazione della stessa in relazione a subentranti necessità normative o organizzative
- risulta in tutto o in parte incompatibile con le dotazioni di Hardware, comportando costi di investimento aggiuntivi.
- Il software si configura come Dispositivo Medico, o è collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, E l'affidamento di tali servizi relativamente a SW che si configura come Dispositivo medico o risulta collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, ad operatori diversi dallo sviluppatore del software, o da altri soggetti da esso autorizzati e conseguentemente non in possesso del codice sorgente del software stesso comporta rischi connessi alla sicurezza degli operatori e degli utenti ed alla qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico.

**(per quanto attiene l'ACQUISIZIONE DI SOFTWARE)**

- I costi, economici ed organizzativi, connessi alla sostituzione delle procedure gestite con il software in questione, risultano sproporzionati.
- Il software si configura come Dispositivo Medico, o è collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, e non risulta pienamente compatibile con le apparecchiature che



intervengono nel percorso diagnostico terapeutico,

- Il software si configura come Dispositivo Medico, o è collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, e la sua sostituzione comporta rischi connessi alla sicurezza degli operatori e degli utenti ed alla qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico.

Altre Motivazioni

Allega a dimostrazione di quanto affermato la seguente documentazione:

- Relazione clinica
- letteratura medico-scientifica internazionale
- sperimentazioni realizzate direttamente, linee guida, EBM, ecc.

richiesta acquisto

schede tecniche dei prodotti richiesti.

  
AORN "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"  
CASERTA  
Direttore U.O.C. Pediatria  
Prof. Felice Nunziata  
AV 3426

ONATRZABES NAE 3 ANNATRAS "NRAA  
ATREZBA  
BIBLIOTECAS C.D.U. SANTO DOMINGO  
BIBLIOTECAS C.D.U. SANTO DOMINGO  
0547-VA

ALLEGATO 6 - DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITÀ

Al Direttore Sanitario

Al Direttore dell' U.O.C. Provveditorato

Al Direttore Dipartimento della Salute della donna e del Bambino

Oggetto: Acquisizione in regime di infungibilità di [indicare oggetto/oggetti]

Visti:

- l'art. 63 co 2 lett. b del Decreto Legislativo 18 Aprile 2016 n. 50;
- il documento denominato "Linee guida per l'acquisto di beni e servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 63 del Codice Appalti Pubblici (D.lgs. 50/2016)" approvato dal Comitati dei Direttori Generali delle Aziende Aven nella seduta del \_\_\_\_\_

Rilevato che il suddetto documento

- definisce all'art. 3 i criteri da adottare al fine di individuare i beni ed i servizi da ritenersi infungibili con altri beni e servizi presenti sul mercato;
- individua, all'art. 4, le modalità secondo le quali deve essere acquisita, al fine di dare avvio alla procedura di acquisizione, la "Dichiarazione di infungibilità" dei beni e servizi oggetto di interesse;

Ciò premesso e considerato,

Il sottoscritto prof. Felice Nunziata , in qualità di Direttore UOC Pediatria , chiede l'acquisto dei seguenti beni o servizi per i quali si presume ricorrono le condizioni di infungibilità di cui all'art. 3 punto nelle "Linee guida per l'acquisto di beni e servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 63 del Codice Appalti Pubblici (D.lgs. 50/2016)" approvato dal Comitati dei Direttori Generali delle Aziende Aven nella seduta del 21 marzo 2017 nei quantitativi e per i periodi di seguito evidenziati:

**n. 1 Sistema per puntura lombare INJEQ IQ301 ANALYZER**

commercializzati dalla ditta EUROMED con sede in Arre (PD), via Flesso,20, unica distributrice in Italia ed a tale proposito, sotto la propria responsabilità, dichiara che il prodotto/servizio in oggetto risulta essere allo stato attuale unico ed infungibile per le seguenti motivazioni:

**(per quanto attiene ai FARMACI):**

- Non risultano disponibili farmaci alternativi equivalenti dal punto di vista clinico-terapeutico, ovvero con effetto terapeutico comparabile,

**(per quanto attiene ai DISPOSITIVI MEDICI):**

- Non risultano disponibili prodotti con caratteristiche che garantiscono soluzioni equivalenti in termini di destinazione d'uso, prestazioni o requisiti funzionali;

- Ragioni correlate a specifiche indicazioni di natura e di destinazione d'uso diagnostica terapeutica e di risultato;

**(per quanto attiene ai BENI DUREVOLI) :**

X Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura e di destinazione d'uso diagnostica terapeutica e di risultato;

- Ragioni di rinnovo parziale o ampliamento di forniture esistenti per cui l'impiego di altre apparecchiature simili comporta incompatibilità o difficoltà/rischi tecnici sproporzionati

**(per quanto attiene al MATERIALE DI CONSUMO COLLEGATO ALL'UTILIZZO DEI BENI DUREVOLI)**

- Non risulta possibile l'utilizzo di prodotti pienamente compatibili (come definito dalle direttive europee di regolamentazione dei dispositivi medici) con le apparecchiature in dotazione;
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato rappresenta un rischio per la sicurezza degli operatori e degli utenti;
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato non garantisce una sufficiente qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato comporta costi aggiuntivi sproporzionati relativamente ai servizi di manutenzione ordinaria e straordinaria

**(per quanto attiene ai SERVIZI DI MANUTENZIONE DELLE ATTREZZATURE SANITARIE)**

L'affidamento di tali servizi ad operatori diversi dal produttore delle apparecchiature, o da altri soggetti da esso autorizzati o senza la disponibilità degli strumenti necessari per la manutenzione (manuali di manutenzione, strumenti dedicati, firmware, aggiornamento sw, ...),

- rappresenta un rischio per la sicurezza degli operatori e degli utenti,
- non garantisce una sufficiente qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico
- non garantendo la piena funzionalità dell'apparecchiatura, comporta costi aggiuntivi connessi all'anticipata sostituzione della stessa .

**(per quanto attiene ai SERVIZI DI MANUTENZIONE ED ASSISTENZA AI SOFTWARE)**

l'affidamento di tali servizi ad operatori diversi dal sviluppatore del software, o da altri soggetti da esso autorizzati e conseguentemente non in possesso del codice sorgente del software stesso,

- rappresenta un rischio per la funzionalità della procedura,
- non garantisce l'adeguamento o implementazione della stessa in relazione a subentranti necessità normative o organizzative
- risulta in tutto o in parte incompatibile con le dotazioni di Hardware, comportando costi di investimento aggiuntivi.
- Il software si configura come Dispositivo Medico, o è collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, E l'affidamento di tali servizi relativamente a SW che si configura come Dispositivo medico o risulta collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, ad operatori diversi dallo sviluppatore del software, o da altri soggetti da esso autorizzati e conseguentemente non in possesso del codice sorgente del software stesso comporta rischi connessi alla sicurezza degli operatori e degli utenti ed alla qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico.

**(per quanto attiene l'ACQUISIZIONE DI SOFTWARE)**

- I costi, economici ed organizzativi, connessi alla sostituzione delle procedure gestite con il software in questione, risultano sproporzionati.
- Il software si configura come Dispositivo Medico, o è collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, e non risulta pienamente compatibile con le apparecchiature che

intervengono nel percorso diagnostico terapeutico,

- Il software si configura come Dispositivo Medico, o è collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, e la sua sostituzione comporta rischi connessi alla sicurezza degli operatori e degli utenti ed alla qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico.

#### Altre Motivazioni

Allega a dimostrazione di quanto affermato la seguente documentazione:

- Relazione clinica
- letteratura medico-scientifica internazionale
- sperimentazioni realizzate direttamente, linee guida, EBM, ecc.

richiesta acquisto

schede tecniche dei prodotti richiesti.

*Madame Pregherà sempre*

**A.O.R.N. SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO**  
-CASERTA-  
DIPARTIMENTO  
della Salute della Donna e del Bambino  
Dirett. Prof. Luigi Cobellis

*Madame Pregherà sempre*

**AORN " SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"**  
CASERTA  
Direttore U.O.C. Pediatria  
Prof. Fulvio Nunziata  
AV 3426

17

**Richiesta di acquisto SISTEMA INJEQ IQ301 per la UOC Pediatria****Da** provveditorato@ospedale.caserta.it <provveditorato@ospedale.caserta.it>**A** direzionesanitaria <direzionesanitaria@ospedale.caserta.it>**Data** giovedì 16 febbraio 2023 - 10:29

Con la presente, al fine di essere autorizzati all'acquisto, si trasmette in allegato la richiesta (con apposito Modello - Allegato 6 così come previsto dalle linee guida per l'acquisto dei prodotti Infungibili ex Del. del DG 172/2020) del Direttore della UOC Pediatria, Prof. Nunziata, relativamente al prodotto emarginato in oggetto, opportunamente validata anche dal Prof. Cobellis in qualità di Capo Dipartimento della Salute della Donna e del Bambino.

Cordiali saluti

23.02.2023  
UOC Provveditorato  
A.O.R.N. Caserta  
dott. Cobellis  
S. Nunziata  
A. Cobellis  
Il Direttore Sanitario  
dott.ssa Angela ANNECCHIARICO

*U.O.C. Provveditorato ed Economato  
AORN Sant'Anna e San Sebastiano – Caserta  
Via Palasciano 81100 – Caserta - Tel. 0823/232462  
e-mail: provveditorato@ospedale.caserta.it  
PEC: provveditorato@ospedalecasertapec.it*

richiesta SISTEMA INJEQ IQ301.pdf

VPDIIBggosjHfotfbmfl!VggidjpQspupdpmmplHfotfbmfl!Qspou/111171880!efm!3401303134127/24!StjitusbupIeb,!EjsfjpoftTbojubsjp  
+3401303134127/24:3.134117188+  
Barcode

ALLEGATO 4

**Richiesta fabbisogno aghi polarizzati per Sistema Puntura Lombare**

---

**Da** provveditorato@ospedale.caserta.it <provveditorato@ospedale.caserta.it>  
**A** pediatria <pediatria@ospedale.caserta.it>  
**Cc** felice.nunziata <felice.nunziata@aorncaserta.it>  
**Data** lunedì 27 febbraio 2023 - 11:35

---

**Facendo seguito alla Vs. richiesta di fornitura di un Sistema per Puntura Lombare INJEQ IQ-301 ANALYZER (nota Prot. n. 3507 del 02/02/2023), ai fini del prosieguo delle competenze, si chiede a Codesta UOC di specificare il fabbisogno relativo agli aghi polarizzati monouso nonchè le rispettive misure.**

**Restasi in attesa di cortese riscontro.**

---

*U.O.C. Provveditorato ed Economato  
AORN Sant'Anna e San Sebastiano – Caserta  
Via Palasciano 81100 – Caserta - Tel. 0823/232462  
e-mail: provveditorato@ospedale.caserta.it  
PEC: provveditorato@ospedalecasertapec.it*



**ALLEGATO 6****Re:Richiesta fabbisogno aghi polarizzati per Sistema Puntura Lombare****Da** **felice.nunziata** <felice.nunziata@aorncaserta.it>**A** **provveditorato@ospedale.caserta.it** <provveditorato@ospedale.caserta.it>**Data** lunedì 27 febbraio 2023 - 11:56

Si specifica che il fabbisogno relativo degli aghi polarizzati è pari ad un anno. Per quanto riguarda, invece, le lunghezze degli aghi : 41 e 65.

Da provveditorato@ospedale.caserta.it

A "pediatria" pediatria@ospedale.caserta.it

Cc "felice.nunziata" felice.nunziata@aorncaserta.it

Data Mon, 27 Feb 2023 11:35:06 +0100

Oggetto Richiesta fabbisogno aghi polarizzati per Sistema Puntura Lombare

**Facendo seguito alla Vs. richiesta di fornitura di un Sistema per Puntura Lombare INJEQ IQ-301 ANALYZER (nota Prot. n. 3507 del 02/02/2023), ai fini del prosieguo delle competenze, si chiede a Codesta UOC di specificare il fabbisogno relativo agli aghi polarizzati monouso nonchè le rispettive misure.**

**Restasi in attesa di cortese riscontro.**

---

*U.O.C. Provveditorato ed Economato  
AORN Sant'Anna e San Sebastiano – Caserta  
Via Palasciano 81100 – Caserta - Tel. 0823/232462  
e-mail: provveditorato@ospedale.caserta.it  
PEC: provveditorato@ospedalecasertappec.it*



flue GAP  
6

**Oggetto:** fabbisogno annuale aghi polarizzati

**Mittente:** "pediatria" <pediatria@ospedale.caserta.it>

**Data:** 06/04/2023, 13:22

**A:** "provveditorato" <provveditorato@ospedale.caserta.it>

Ad integrazione della nota trasmessa in data 27/02/2023, con la presente si precisa che il fabbisogno di aghi polarizzati per il Sistema per puntura lombare è il seguente:

n. 10 aghi n. 41;

n. 10 aghi n. 65.

Prof. Felice Nunziata





## AVVISO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO

**OGGETTO:** CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PROPEDEUTICA ALL’ESPLETAMENTO DI PROCEDURA NEGOZIATA SENZA PREVIA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI GARA PER L’INDIVIDUAZIONE DI OPERATORI ECONOMICI PER LA FORNITURA DI N. 1 SISTEMA PER PUNTURA LOMBARE TIPO INJEQ O SISTEMA EQUIVALENTE CON I RELATIVI ACCESSORI E MATERIALE DI CONSUMO MONOUSO “AGHI POLARIZZATI”, PER UN FABBISOGNO ANNUALE, PER LE ESIGENZE DELLA UOC PEDIATRIA

### PREMESSA

Quest’Azienda intende avviare una consultazione preliminare di mercato ex art. 66 del D.Lgs. n.50/16 e s.m.i. finalizzata, sulla base delle linee guida fornite dall’Autorità Nazionale Anticorruzione (per brevità ANAC), a verificare l’esistenza degli operatori economici in grado di fornire N. 1 SISTEMA PER PUNTURA LOMBARE TIPO INJEQ O SISTEMA EQUIVALENTE CON I RELATIVI ACCESSORI E MATERIALE DI CONSUMO MONOUSO, PER UN FABBISOGNO ANNUALE, PER LE ESIGENZE DELLA UOC PEDIATRIA, COME DI SEGUITO SPECIFICATO:

- “AGHI POLARIZZATI” LUNGHEZZA 41MM – FABBISOGNO ANNUO PARI A N. 10 PEZZI;
- “AGHI POLARIZZATI” LUNGHEZZA 65MM – FABBISOGNO ANNUO PARI A N. 10 PEZZI;

Pertanto la precipitata Azienda si riserva di interrompere in qualsiasi momento, per ragioni di sua esclusiva competenza, la presente indagine di mercato, senza che i soggetti candidatisi possano vantare alcuna pretesa.

Il Responsabile del Procedimento (RUP), ai sensi dell’art.31, co.14, del Codice, è la Dott.ssa Teresa Capobianco, Direttore f.f. della UOC Provveditorato ed Economato.

Tutti gli Operatori di mercato che ritengono di poter provvedere alla fornitura *de qua*, dovranno inserire la propria manifestazione di interesse, corredata della relativa documentazione - entro e non oltre le ore 12:00 del giorno 18/04/2023 - sulla piattaforma SIAPS del "Sistema Informativo Appalti Pubblici Sanità" raggiungibile dal sito internet della So.Re.Sa. S.p.A. (Società Regionale per la Sanità) [www.soresa.it](http://www.soresa.it) nella sezione: "Accesso all'Area riservata/Login".

Il presente avviso di consultazione preliminare di mercato è disponibile sul sito internet: [www.soresa.it](http://www.soresa.it) nella sezione Amministrazione trasparente/Bandi di gara/Gare e nella Sezione "Bandi di gara e contratti" di questa AORN, raggiungibile all'indirizzo [www.ospedale.caserta.it](http://www.ospedale.caserta.it).

## **1. Modalità e termine per la presentazione della candidatura**

Per la partecipazione alla presente procedura sono indispensabili:

- un Personal Computer collegato ad Internet e dotato di un *browser* per la navigazione sul *web*;
- la firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'art. 38 comma 2 del DPR n. 445/2000;
- un indirizzo di posta elettronica certificata (PEC) valido al fine di ricevere le comunicazioni da parte del sistema;
- la registrazione al Sistema, con le modalità riportate nella guida "Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE" è reperibile all'indirizzo: [www.soresa.it](http://www.soresa.it) sezione "Per le imprese/Registrazione".

La registrazione al Sistema deve essere richiesta unicamente dal Legale Rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la Registrazione e impegnare l'operatore economico medesimo. L'operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per valido e riconosce, senza contestazione alcuna, quanto posto in essere all'interno del Sistema dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente l'account all'interno del Sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato. L'accesso, l'utilizzo del Sistema e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, le condizioni di

utilizzo e le avvertenze contenute nel presente avviso, negli eventuali allegati a detti documenti e nelle guide presenti sul Sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione sul Sito o con gli eventuali chiarimenti. La manifestazione di interesse dovrà essere contenuta nella cartella "manifestazione di interesse\_nome ditta firmata digitalmente. Tale cartella dovrà essere collocata a sistema nel campo "manifestazione d'interesse" e all'uopo predisposto nella scheda "busta amministrativa" si possono inserire ulteriori allegati cliccando, volta per volta, sulla voce "Aggiungi allegato", compilando il campo "Descrizione" e inserendo l'allegato nella colonna "Allegato";

A tal fine si raccomanda di prendere visione della citata guida: "indagine di mercato – Manuale per la partecipazione", nella sezione "Compilazione della Busta amministrativa e Invio". La manifestazione d'interesse deve essere presentata esclusivamente attraverso il sistema, e quindi per via telematica mediante l'invio di documenti elettronici sottoscritti con firma digitale ai sensi del D.Lgs n.82/2005 (Codice dell'Amministrazione Digitale) entro e non oltre il termine perentorio delle ore 12:00 del 16/03/2023. Non saranno prese in esame le istanze redatte o inviate in modo difforme da quello prescritto nel presente Avviso. A scadenza del suddetto termine, non sarà possibile presentare alcuna manifestazione d'interesse, anche se sostitutiva o aggiuntiva a quella precedente.

È ammessa istanza successiva, purché entro il termine di scadenza, a sostituzione di quella già inviata, cliccando la voce "partecipa", seguendo la procedura indicata nella suddetta guida al paragrafo "Modifica di una Manifestazione di interesse inviata". Tale operazione dovrà essere effettuata dal medesimo utente (account) che ha predisposto/invia l'istanza originaria. La presentazione della manifestazione di interesse mediante il Sistema è a totale ed esclusivo onere del concorrente, il quale si assume qualsiasi responsabilità in caso di mancata o tardiva ricezione della manifestazione medesima, dovuta a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, a malfunzionamento degli strumenti telematici utilizzati, a difficoltà di connessione e trasmissione, a lentezza dei collegamenti o a qualsiasi altro motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità di SO.RE.SA. qualora per il ritardo o disguidi tecnici di altra natura, ovvero per qualsiasi altro motivo, l'istanza non pervenga entro il termine perentorio di scadenza. In

ogni caso il concorrente esonera SO.RE.SA da qualsiasi responsabilità per malfunzionamenti di ogni natura, mancato funzionamento o interruzioni di funzionamento del Sistema.

## **2. Comunicazioni.**

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra l'AORN e gli Operatori economici interessati alla presente procedura si intendono validamente ed efficacemente effettuati qualora resi per il tramite del Sistema. L'Operatore economico in ogni caso si impegna ad aggiornare tempestivamente le informazioni di contatto del proprio profilo di registrazione del Sistema.

L'Azienda selezionerà, ai sensi dell'art. 1, comma 2, del D.Ln.76/2020 conv. in L. n.120/2020, almeno 5 soggetti tra quelli che hanno presentato istanza di cui al punto 1, nel rispetto dei principi di non discriminazione, parità di trattamento e proporzionalità ai sensi del D.Lgs. n.50/2016 e smi..

**N.B.** La partecipazione a detta consultazione non determina aspettative, né diritto alcuno e non rappresenta invito a proporre offerta, né impegna a nessun titolo l'AORN nei confronti degli operatori interessati.

## **3. Oggetto**

L'oggetto della fornitura è il seguente: N. 1 SISTEMA PER PUNTURA LOMBARE TIPO INJEQ O SISTEMA EQUIVALENTE CON I RELATIVI ACCESSORI E MATERIALE DI CONSUMO MONOUSO, PER UN FABBISOGNO ANNUALE, PER LE ESIGENZE DELLA UOC PEDIATRIA, COME DI SEGUITO SPECIFICATO:

- “AGHI POLARIZZATI” LUNGHEZZA 41MM – FABBISOGNO ANNUO PARI A N. 10 PEZZI,
- “AGHI POLARIZZATI” LUNGHEZZA 65MM – FABBISOGNO ANNUO PARI A N. 10 PEZZI;

La Società, inoltre, a supporto della proposta, dovrà fornire:

- relazione tecnica
- relazione clinica
- letteratura medico – scientifica internazionale

- sperimentazioni realizzate direttamente, linee guida, EBM, ecc.

#### **4. Importo**

L'importo complessivo presunto è pari ad € 21.000,00 Iva esclusa.

#### **5. Requisiti minimi richiesti agli operatori economici interessati**

Possono presentare la manifestazione di interesse tutti i soggetti di cui all'art.45 D.Lgs n. 50/16 s.m.i., che al momento della presentazione della domanda, siano in possesso dei seguenti requisiti:

- a. Iscrizione alla Camera di Commercio, Industria, Artigianato, Agricoltura, per attività coerenti con l'oggetto della presente procedura negoziata;
- b. Assenza di esclusione stabilite dall'articolo 80 del D.lgs. 50/16 e s.m.i;

#### **6. Istanza di partecipazione da presentarsi secondo le modalità previste al paragrafo 1 prevede:**

- a) Autodichiarazione, firmata digitalmente dal legale rappresentante, del possesso dei requisiti minimi richiesti dal presente avviso;
- b) Il presente Avviso firmato digitalmente dal legale rappresentante, per accettazione di tutte le clausole contrattuali ivi previste.
- c) Allegato A1 e allegato A2 debitamente compilati;

#### **7. Selezione delle manifestazioni di interesse**

Decorso il termine previsto per la presentazione della candidatura, si procederà all'esame delle istanze pervenute ed all'invio delle lettere di invito.

L'A.O.R.N., ai sensi dell'art.71 del DPR 445/2000, si riserva la possibilità di verificare la veridicità delle dichiarazioni contenute nelle istanze e di richiedere in qualsiasi momento i documenti giustificativi.

*Sig.ra Angela Fava*

***UOC Provveditorato ed Economato***  
***Il Direttore f.f.***  
***Dott.ssa Teresa Capobianco***



## AVVISO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO

**OGGETTO:** CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PROPEDEUTICA ALL’ESPLETAMENTO DI PROCEDURA NEGOZIATA SENZA PREVIA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI GARA PER L’INDIVIDUAZIONE DI OPERATORI ECONOMICI PER LA FORNITURA DI N. 1 SISTEMA PER PUNTURA LOMBARE TIPO INJEQ O SISTEMA EQUIVALENTE CON I RELATIVI ACCESSORI E MATERIALE DI CONSUMO MONOUSO “AGHI POLARIZZATI”, PER UN FABBISOGNO ANNUALE, PER LE ESIGENZE DELLA UOC PEDIATRIA

### PREMESSA

Quest’Azienda ha necessità di ripetere la consultazione preliminare di mercato (ex art. 66 del D.Lgs. n.50/16 e s.m.i.), andata deserta, sulla base delle linee guida fornite dall’Autorità Nazionale Anticorruzione (per brevità ANAC), a verificare l’esistenza degli operatori economici in grado di fornire N. 1 SISTEMA PER PUNTURA LOMBARE TIPO INJEQ O SISTEMA EQUIVALENTE CON I RELATIVI ACCESSORI E MATERIALE DI CONSUMO MONOUSO, PER UN FABBISOGNO ANNUALE, PER LE ESIGENZE DELLA UOC PEDIATRIA, COME DI SEGUITO SPECIFICATO:

- “AGHI POLARIZZATI” LUNGHEZZA 41MM – FABBISOGNO ANNUO PARI A N. 10 PEZZI;
- “AGHI POLARIZZATI” LUNGHEZZA 65MM – FABBISOGNO ANNUO PARI A N. 10 PEZZI;

Pertanto la precipitata Azienda si riserva di interrompere in qualsiasi momento, per ragioni di sua esclusiva competenza, la presente indagine di mercato, senza che i soggetti candidatisi possano vantare alcuna pretesa.

Il Responsabile del Procedimento (RUP), ai sensi dell’art.31, co.14, del Codice, è la Dott.ssa Teresa Capobianco, Direttore della UOC Provveditorato ed Economato.

Tutti gli Operatori di mercato che ritengono di poter provvedere alla fornitura *de qua*, dovranno inserire la propria manifestazione di interesse, corredata della relativa documentazione - entro e non oltre le ore 12:00 del giorno 05/05/2023 - sulla piattaforma SIAPS del "Sistema Informativo Appalti Pubblici Sanità" raggiungibile dal sito internet della So.Re.Sa. S.p.A. (Società Regionale per la Sanità) [www.soresa.it](http://www.soresa.it) nella sezione: "Accesso all'Area riservata/Login".

Il presente avviso di consultazione preliminare di mercato è disponibile sul sito internet: [www.soresa.it](http://www.soresa.it) nella sezione Amministrazione trasparente/Bandi di gara/Gare e nella Sezione "Bandi di gara e contratti" di questa AORN, raggiungibile all'indirizzo [www.ospedale.caserta.it](http://www.ospedale.caserta.it).

## **1. Modalità e termine per la presentazione della candidatura**

Per la partecipazione alla presente procedura sono indispensabili:

- un Personal Computer collegato ad Internet e dotato di un *browser* per la navigazione sul *web*;
- la firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'art. 38 comma 2 del DPR n. 445/2000;
- un indirizzo di posta elettronica certificata (PEC) valido al fine di ricevere le comunicazioni da parte del sistema;
- la registrazione al Sistema, con le modalità riportate nella guida "Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE" è reperibile all'indirizzo: [www.soresa.it](http://www.soresa.it) sezione "Per le imprese/Registrazione".

La registrazione al Sistema deve essere richiesta unicamente dal Legale Rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la Registrazione e impegnare l'operatore economico medesimo. L'operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per valido e riconosce, senza contestazione alcuna, quanto posto in essere all'interno del Sistema dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente l'account all'interno del Sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato. L'accesso, l'utilizzo del Sistema e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, le condizioni di

utilizzo e le avvertenze contenute nel presente avviso, negli eventuali allegati a detti documenti e nelle guide presenti sul Sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione sul Sito o con gli eventuali chiarimenti. La manifestazione di interesse dovrà essere contenuta nella cartella "manifestazione di interesse\_nome ditta firmata digitalmente. Tale cartella dovrà essere collocata a sistema nel campo "manifestazione d'interesse" e all'uopo predisposto nella scheda "busta amministrativa" si possono inserire ulteriori allegati cliccando, volta per volta, sulla voce "Aggiungi allegato", compilando il campo "Descrizione" e inserendo l'allegato nella colonna "Allegato";

A tal fine si raccomanda di prendere visione della citata guida: "indagine di mercato – Manuale per la partecipazione", nella sezione "Compilazione della Busta amministrativa e Invio". La manifestazione d'interesse deve essere presentata esclusivamente attraverso il sistema, e quindi per via telematica mediante l'invio di documenti elettronici sottoscritti con firma digitale ai sensi del D.Lgs n.82/2005 (Codice dell'Amministrazione Digitale) entro e non oltre il termine perentorio delle ore 12:00 del 05/05/2023. Non saranno prese in esame le istanze redatte o inviate in modo difforme da quello prescritto nel presente Avviso. A scadenza del suddetto termine, non sarà possibile presentare alcuna manifestazione d'interesse, anche se sostitutiva o aggiuntiva a quella precedente.

È ammessa istanza successiva, purché entro il termine di scadenza, a sostituzione di quella già inviata, cliccando la voce "partecipa", seguendo la procedura indicata nella suddetta guida al paragrafo "Modifica di una Manifestazione di interesse inviata". Tale operazione dovrà essere effettuata dal medesimo utente (account) che ha predisposto/invia l'istanza originaria. La presentazione della manifestazione di interesse mediante il Sistema è a totale ed esclusivo onere del concorrente, il quale si assume qualsiasi responsabilità in caso di mancata o tardiva ricezione della manifestazione medesima, dovuta a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, a malfunzionamento degli strumenti telematici utilizzati, a difficoltà di connessione e trasmissione, a lentezza dei collegamenti o a qualsiasi altro motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità di SO.RE.SA. qualora per il ritardo o disguidi tecnici di altra natura, ovvero per qualsiasi altro motivo, l'istanza non pervenga entro il termine perentorio di scadenza. In

ogni caso il concorrente esonera SO.RE.SA da qualsiasi responsabilità per malfunzionamenti di ogni natura, mancato funzionamento o interruzioni di funzionamento del Sistema.

## **2. Comunicazioni.**

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra l'AORN e gli Operatori economici interessati alla presente procedura si intendono validamente ed efficacemente effettuati qualora resi per il tramite del Sistema. L'Operatore economico in ogni caso si impegna ad aggiornare tempestivamente le informazioni di contatto del proprio profilo di registrazione del Sistema.

L'Azienda selezionerà, ai sensi dell'art. 1, comma 2, del D.Ln.76/2020 conv. in L. n.120/2020, almeno 5 soggetti tra quelli che hanno presentato istanza di cui al punto 1, nel rispetto dei principi di non discriminazione, parità di trattamento e proporzionalità ai sensi del D.Lgs. n.50/2016 e smi..

**N.B.** La partecipazione a detta consultazione non determina aspettative, né diritto alcuno e non rappresenta invito a proporre offerta, né impegna a nessun titolo l'AORN nei confronti degli operatori interessati.

## **3. Oggetto**

L'oggetto della fornitura è il seguente: N. 1 SISTEMA PER PUNTURA LOMBARE TIPO INJEQ O SISTEMA EQUIVALENTE CON I RELATIVI ACCESSORI E MATERIALE DI CONSUMO MONOUSO, PER UN FABBISOGNO ANNUALE, PER LE ESIGENZE DELLA UOC PEDIATRIA, COME DI SEGUITO SPECIFICATO:

- “AGHI POLARIZZATI” LUNGHEZZA 41MM – FABBISOGNO ANNUO PARI A N. 10 PEZZI;
- “AGHI POLARIZZATI” LUNGHEZZA 65MM – FABBISOGNO ANNUO PARI A N. 10 PEZZI;

La Società, inoltre, a supporto della proposta, dovrà fornire:

- relazione tecnica
- relazione clinica
- letteratura medico – scientifica internazionale

- sperimentazioni realizzate direttamente, linee guida, EBM, ecc.

#### **4. Importo**

L'importo complessivo presunto è pari ad € 21.000,00 Iva esclusa.

#### **5. Requisiti minimi richiesti agli operatori economici interessati**

Possono presentare la manifestazione di interesse tutti i soggetti di cui all'art.45 D.Lgs n. 50/16 s.m.i., che al momento della presentazione della domanda, siano in possesso dei seguenti requisiti:

- a. Iscrizione alla Camera di Commercio, Industria, Artigianato, Agricoltura, per attività coerenti con l'oggetto della presente procedura negoziata;
- b. Assenza di esclusione stabilite dall'articolo 80 del D.lgs. 50/16 e s.m.i;

#### **6. Istanza di partecipazione da presentarsi secondo le modalità previste al paragrafo 1 prevede:**

- a) Autodichiarazione, firmata digitalmente dal legale rappresentante, del possesso dei requisiti minimi richiesti dal presente avviso;
- b) Il presente Avviso firmato digitalmente dal legale rappresentante, per accettazione di tutte le clausole contrattuali ivi previste.
- c) Allegato A1 e allegato A2 debitamente compilati;

#### **7. Selezione delle manifestazioni di interesse**

Decorso il termine previsto per la presentazione della candidatura, si procederà all'esame delle istanze pervenute ed all'invio delle lettere di invito.

L'A.O.R.N., ai sensi dell'art.71 del DPR 445/2000, si riserva la possibilità di verificare la veridicità delle dichiarazioni contenute nelle istanze e di richiedere in qualsiasi momento i documenti giustificativi.

*Sig.ra Angela Fava*

***UOC Provveditorato ed Economato***  
***Il Direttore***  
***Dott.ssa Teresa Capobianco***



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

**Spett.le Operatore Economico**  
**Euromed Srl**

**OGGETTO:** ACQUISIZIONE DI N. 1 SISTEMA PER PUNTURA LOMBARE TIPO INJEQ O SISTEMA EQUIVALENTE CON I RELATIVI ACCESSORI E MATERIALE DI CONSUMO MONOUSO “AGHI POLARIZZATI”, PER UN FABBISOGNO ANNUALE, DA DESTINARE ALLA UOC PEDIATRIA DELL’AORN SANT’ANNA E SAN SEBASTIANO DI CASERTA

A seguito della candidatura presentata da Codesta Ditta sulla piattaforma SIAPS, risultata regolare, si chiede di presentare - entro il 13/05/2023 - offerta per la fornitura di n. 1 sistema per puntura lombare tipo INJEQ o sistema equivalente con i relativi accessori e materiale di consumo monouso “aghi polarizzati”, come di seguito specificato:

- “aghi polarizzati” lunghezza 41 mm – fabbisogno annuo pari a n. 10 pezzi;
- “aghi polarizzati” lunghezza 65mm – fabbisogno annuo pari a n. 10 pezzi;

Si chiede, inoltre, di produrre la documentazione sottoelencata:

**a) Offerta tecnica:**

- Relazione tecnica e clinica,
- Letteratura medico-scientifica internazionale,
- Sperimentazioni realizzate direttamente, linee guida, EBM, ecc;

**b) Offerta economica** recante il prezzo di listino del produttore, percentuale di sconto applicata ed il prezzo finale offerto.

Il Responsabile Unico del presente procedimento è la Dott.ssa Teresa Capobianco, Direttore U.O.C. Provveditorato – Economato.

**Modalità di aggiudicazione**

L’aggiudicazione avverrà secondo il criterio del prezzo più basso, ai sensi dell’art. 95 comma 4 lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i.;

**Le condizioni di fornitura sono le seguenti:**

**Luogo di consegna e collaudo:**

U.O.C. Farmacia Ospedaliera dell' AORN "S. ANNA E S. SEBASTIANO" via G. La Pira, Caserta.

Nella bolla di consegna, debitamente datata e numerata, secondo le vigenti disposizioni di legge in materia, dovrà essere indicato il numero del buono d'ordine, oltre alla descrizione del prodotto, la quantità, ecc. La ditta effettuerà le consegne a proprio rischio e con carico delle spese di qualsiasi natura.

**Fatturazione:**

Si comunica che l'Azienda Ospedaliera "Sant'Anna e San Sebastiano" di Caserta accetterà le fatture solo nel formato elettronico secondo l'allegato A del DM n.55/2013 e s.m.i, da indirizzare alla medesima Azienda e recanti le seguenti informazioni (come riportato sul sito: [www.indicepa.gov.it](http://www.indicepa.gov.it) )

Denominazione Ente:	Azienda Ospedaliera "Sant'Anna e San Sebastiano" di Caserta
Codice IPA:	aosa_061
Codice Univoco Ufficio:	551B2G
Nome dell'Ufficio:	FATTURAZIONE
Cod. fisc. del Servizio di F.E.:	02201130610
Partita Iva :	02201130610

**Pagamento:**

Il pagamento avverrà nei 60 (sessanta) giorni dalla data di ricezione delle fatture da parte del Servizio Economico-Finanziario dell'AORN, dopo l'acquisizione del visto di regolare esecuzione del Responsabile della U.O.S.D. di destinazione.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3) della L. n. 136 del 2010 e s.m.i., il Fornitore deve assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari; pertanto, per non incorrere nella risoluzione del contratto, ai sensi dell'art.3) comma 9 bis della suddetta legge, deve comunicare mediante dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà - art. 47 DPR 445/2000 - gli estremi del c/c postale o bancario dedicato su cui effettuare i pagamenti, unitamente alle generalità ed al codice fiscale dei soggetti delegati ad operare sul conto, allegando fotocopia dei documenti di riconoscimento. Con la presente, il Fornitore prende atto che il mancato utilizzo del conto corrente postale o bancario ovvero degli altri strumenti che assicurino la tracciabilità dei movimenti finanziari, costituisce causa di risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 3), comma 9 bis della Legge citata.

**Controversie**

Per la soluzione di controversie eventualmente insorte nel corso dell'esecuzione della fornitura, sarà inizialmente tentata la composizione in via amministrativa. In caso di perdurante

disaccordo, la risoluzione del contenzioso sarà affidata al competente Tribunale di Santa Maria Capua Vetere.

**Norme comuni**

Per quanto non previsto espressamente dalla presente, si rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici.

**Il Direttore U.O.C. Provveditorato - Economato  
Dott.ssa Teresa Capobianco**

**ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE**  
relativa alla DETERMINA DIRIGENZIALE con oggetto:

Fornitura di un Sistema per puntura lombare INJEQ IQ301 ANALYZER e relativo materiale di consumo da destinare alla UOC Pediatria – Aggiudicazione ex art. 63, comma 2 lett b) punto 2 del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii.

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

Il costo derivante dal presente atto : €10.560,62

- è di competenza dell’esercizio 2023 , imputabile al conto economico 5010107010 - dispositivi medici da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento

**ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 2 (per le proposte che determinano un costo per l’AORN)**

Il costo derivante dal presente atto : €14.784,87

- è di competenza dell’esercizio 2024 , imputabile al conto economico 5010107010 - dispositivi medici da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento

Caserta li, 19/07/2023

**il Direttore**  
**UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA**  
**Carmela Zito**