



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

Determina Dirigenziale N. 153 del 17/02/2025

Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Oggetto: FORNITURA PLURIENNALE DI SISTEMI E PRODOTTI PER MEDICINA TRASFUSIONALE (ADESIONE AZIENDALE EX DEL DG NN. 566/2024 E 586/2024) –CAMBIO CODICE LOTTO N.8 - DITTA HAEMONETICS ITALIA SRL.

PUBBLICAZIONE

In pubblicazione dal 17/02/2025 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

Per delega del Direttore della UOC AFFARI GENERALI, il funzionario Pasquale Cecere

Oggetto: FORNITURA PLURIENNALE DI SISTEMI E PRODOTTI PER MEDICINA TRASFUSIONALE (ADESIONE AZIENDALE EX DEL DG NN. 566/2024 E 586/2024) –CAMBIO CODICE LOTTO N.8 - DITTA HAEMONETICS ITALIA SRL.

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

- quest'AORN

- con deliberazione del D.G. n.566/2024, qui integralmente trascritta, ha aderito alla Convenzione stipulata dalla So.re.sa. Spa. concernente l'affidamento della fornitura quinquennale di Sistemi e prodotti per medicina trasfusionale destinati ai Servizi Immunotrasfusionali (Det. So.re.sa. Spa. n.256/2023), secondo il dettaglio riportato nel relativo prospetto riepilogativo (già allegato n.5) e per l'importo complessivo di € 2.369.877,15 Iva esclusa;

- con deliberazione del DG n.586/2024 ha proceduto - sulla base dei quantitativi rideterminati dalla succitata Società relativamente al lotto n. 9, oggetto di adesione - alla parziale modifica del precedente provvedimento , *"come dettagliato nell'allegato 3, per un importo complessivo di € 1.476.139,15 Iva esclusa"*;

- in esecuzione della intervenuta adesione, è in capo alla Ditta HAEMONETICS ITALIA SRL. il lotto n. 8 e ad oggi è in corso rapporto contrattuale (contratto informatico n. 46/300009 - CIG derivato n. B26F46B18F) ;

VISTA la nota Prot.n. 3085 del 13/02/2025, acquisita in pari data al Protocollo generale di quest'AORN con n. 4891/2025 (allegato n.1), con cui la So.re.sa. Spa. - relativamente al medesimo lotto - ha autorizzato *"l'aggiornamento tecnologico - affiancamento"* al codice CSE-P-125, offerto in gara, dei codici CSE- P-70 e CSE -P- 225", secondo la documentazione tecnica di pertinenza ed *"alle medesime condizioni economiche contrattuali"*;

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

RITENUTO, pertanto, di prendere atto - relativamente al lotto n.8 presente nell'adesione aziendale alla gara centralizzata de qua - dell'aggiornamento tecnologico - affiancamento proposto dalla Ditta HAEMONETICS ITALIA SRL. ed autorizzato dalla So.re.sa. Spa., come riportato in premessa e qui espressamente trascritto;

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

DETERMINA

per le causali in premessa, che qui si intendono integralmente richiamate e trascritte, di:

I – PRENDERE ATTO - - relativamente al lotto n.8 presente nell'adesione aziendale alla gara centralizzata de qua - dell'aggiornamento tecnologico - affiancamento proposto dalla Ditta HAEMONETICS ITALIA SRL. ed autorizzato dalla So.re.sa. Spa., come riportato in premessa e qui espressamente trascritto;

Determinazione Dirigenziale



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

II- PRECISARE CHE il presente provvedimento non comporta alcuna spesa aggiuntiva per questo Ente, rimanendo invariate le condizioni economiche contrattuali ;

III- NOTIFICARE lo stesso provvedimento alla succitata Ditta;

IV - TRASMETTERE copia del medesimo al Collegio Sindacale, come per legge, ed alle UU.OO.CC. Gestione Risorse Economico - Finanziarie, Immunoematologia e Centro Trasfusionale, Farmacia Ospedaliera, oltreché al Dipartimento Servizi Sanitari per quanto di rispettiva competenza.

IL DIRETTORE
UOC PROVVEDITORATO – ECONOMATO
Dott.ssa Teresa Capobianco

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

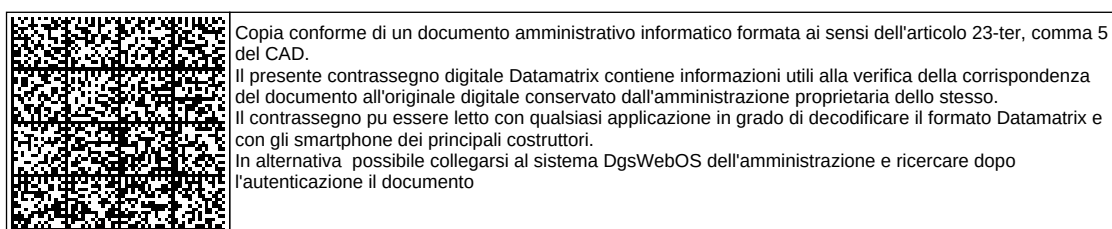
Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.

SoReSa

L' art. 23 del Codice dell'Amministrazione Digitale (Decreto Legislativo 7 marzo 2005, n. 82 e s.m.i.), riconosce alle copie analogiche di documenti informatici (es. la stampa di un certificato, un contratto, ecc.) la stessa efficacia probatoria dell'originale informatico da cui sono tratti se la loro conformit  non viene espressamente disconosciuta (in giudizio). Diverso il caso in cui la conformit  all'originare informatico, in tutte le sue componenti, sia attestata da un pubblico ufficiale autorizzato. In questo caso, infatti, per negare alla copia analogica di documento informatico la stessa efficacia probatoria del documento sorgente si rende necessaria la querela di falso.

Questo regime, di carattere generale, incontra alcune deroghe rispetto alle copie analogiche di documenti amministrativi informatici.

L'art. 23-ter del CAD prevede che sulle copie analogiche di documenti amministrativi informatici possa essere apposto un contrassegno a stampa (detto anche timbro digitale o glio) che consente di accertare la corrispondenza tra le copie analogiche stesse e l'originale informatico (in esso deve essere codificato, infatti, il documento informatico o le informazioni necessarie a verificarne la corrispondenza all'originale in formato digitale). La verifica avviene grazie ad appositi software che leggono le informazioni contenute nel timbro digitale. I software necessari per l'attivit  di verifica devono essere gratuiti e messi liberamente a disposizione da parte delle amministrazioni.



Impronta del documento digitale originale: 470b6307d7a514182b46468a16b46c93

Identificativo del documento digitale originale: 625624

Protocollo: SoReSa-0003085-2025 13-02-2025 09:10:17

**Ai Sig.ri Direttori Generali
Ai Sig.ri Provveditori
AA.SS.LL., AA.OO., AA.OO.UU., IRCSS
a mezzo pec**

**e p.c.
Haemonetics Italia S.r.l.
A mezzo pec: "haemonetics@PEC.it"**

Oggetto: Autorizzazione aggiornamento tecnologico. Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di sistemi e prodotti per medicina trasfusionale destinati ai servizi immunotrasfusionali (SIT) delle AA.SS. della Regione Campania- ID GARA 9119509-LOTTO 8.

Con riferimento alla fornitura in oggetto
vista la richiesta di autorizzazione aggiornamento tecnologico- affiancamento presentata dalla società Haemonetics Italia S.r.l. ed acquisita al protocollo interno con n. SoReSa-0002931-2025 11-02-2025 alla luce dell'istruttoria espletata ed acquisito il parere tecnico favorevole circa l'aggiornamento tecnologico proposto dalla Ditta
si autorizza, secondo le previsioni del Capitolato Tecnico di gara, alle medesime condizioni economiche contrattuali, l'aggiornamento tecnologico- affiancamento come da richiesta che costituisce parte integrante e sostanziale della presente.

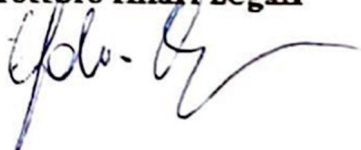
In allegato:

- Istanza di autorizzazione aggiornamento tecnologico.
- Schede tecniche

Distinti saluti.

So.Re.Sa. S.p.A.
Il Responsabile per l'esecuzione dei contratti
Avv. *Giannmarco Massa*

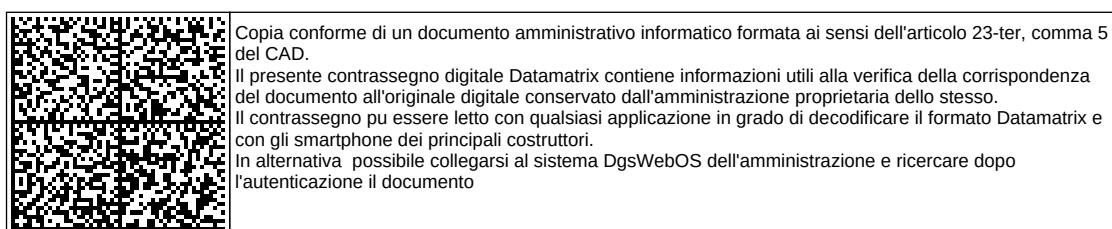
**Avv. Fabio Aprea
Direttore Affari Legali**



L' art. 23 del Codice dell'Amministrazione Digitale (Decreto Legislativo 7 marzo 2005, n. 82 e s.m.i.), riconosce alle copie analogiche di documenti informatici (es. la stampa di un certificato, un contratto, ecc.) la stessa efficacia probatoria dell'originale informatico da cui sono tratti se la loro conformità non viene espressamente disconosciuta (in giudizio). Diverso il caso in cui la conformità all'originale informatico, in tutte le sue componenti, sia attestata da un pubblico ufficiale autorizzato. In questo caso, infatti, per negare alla copia analogica di documento informatico la stessa efficacia probatoria del documento sorgente si rende necessaria la querela di falso.

Questo regime, di carattere generale, incontra alcune deroghe rispetto alle copie analogiche di documenti amministrativi informatici.

L'art. 23-ter del CAD prevede che sulle copie analogiche di documenti amministrativi informatici possa essere apposto un contrassegno a stampa (detto anche timbro digitale o glifo) che consente di accertare la corrispondenza tra le copie analogiche stesse e l'originale informatico (in esso deve essere codificato, infatti, il documento informatico o le informazioni necessarie a verificarne la corrispondenza all'originale in formato digitale). La verifica avviene grazie ad appositi software che leggono le informazioni contenute nel timbro digitale. I software necessari per l'attività di verifica devono essere gratuiti e messi liberamente a disposizione da parte delle amministrazioni.



Impronta del documento digitale originale: c5271917e2c790561cc36344d8537952

Identificativo del documento digitale originale: 625112

Protocollo: SoReSa-0002931-2025 11-02-2025 14:04:42

HAEMONETICS®

Spettabile

So.Re.Sa. S.p.a.

Centro Direzionale/Isola G3

Cod. Cliente: 29508

80143 NAPOLI

Prot. N. 250210

Sesto San Giovanni (MI), 10 febbraio 2025

OGGETTO: Richiesta affiancamento codici CSE-P-70 e CSE-P-225

Rif: PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI SISTEMI E PRODOTTI PER MEDICINA TRASFUSIONALE DESTINATI AI SERVIZI IMMUNOTRASFUSIONALI (SIT) DELLE AA.SS. DELLA REGIONE CAMPANIA – ID GARA: 9119509

*Lotto nr. 8 "Sistemi per procedure di recupero sangue intra e post-operatorio"
CIG: 9847827BEA*

Con la presente, desideriamo informarVi della presenza a listino dei prodotti codici CSE-P-70 e CSE-P-225 migliorativi per la procedura in essere in alcuni casi di utilizzo e chiederne contestualmente l'affiancamento al codice CSE-P-125 offerto in gara.

Motivazione della Acquisizione: Il prodotto codice CSE-P-70 può essere utilizzato per migliorare l'efficienza del sistema nella procedura di recupero sangue in ambito pediatrico. Il prodotto codice CSE-P-225 può essere utilizzato per migliorare l'efficienza del sistema nella procedura di recupero sangue in alcuni casi di sanguinamenti copiosi.

Descrizione del Nuovo Prodotto: Il prodotto codice CSE-P-70 presenta le seguenti caratteristiche: set di lavaggio per C.S. Elite con bowl pediatrica da 70 ml, circuito preconnesso e completo di sacca GR da 1000 ml e sacca di scarico da 10 litri.

Il prodotto codice CSE-P-225 presenta le seguenti caratteristiche: set di lavaggio per C.S. Elite ad alta velocità con bowl da 225 ml, circuito preconnesso e completo di sacca GR da 1000 ml e sacca di scarico da 10 litri.

Vantaggi della Acquisizione: Capacità di processare grandi e piccoli volumi (per uso pediatrico) garantendo la medesima concentrazione del prodotto finale.

Si può trattare un range di perdite molto ampio che va dalle perdite minime di pazienti pediatrici con ridottissime volemie (bowl 70ml), alle perdite intermedie (bowl 125ml, codice CSE-P-125 offerto in gara e già in uso) a quelle massive e molto copiose (225ml).

Conformità ai Requisiti: I prodotti soddisfano tutti i requisiti minimi e i parametri valutati in gara.

Haemonetics Italia S.r.l.
Società appartenente al Gruppo Haemonetics
Via Alberto Falck, 16
20099 Sesto San Giovanni (MI), Italia
Tel: 800.870.200
Fax: 800.870.375
www.haemonetics.com

Capitale Sociale
€ 370.000 i.v.
Reg. Imprese di Milano C.F. e P.IVA 10923790157
R.E.A. 1418450
Sede legale
Largo Augusto, 8
20122 Milano, Italia

HAEMONETICS®

Segue Ns. Dich. Prot. N. 250210

Condizioni Economiche: Tenendo conto della destinazione d'uso delle macchine presso il Vs. Ente (chirurgie cardiache o ad alta intensità) il prodotto sarà offerto alle medesime condizioni economiche del codice CSE-P-125 offerto in gara.

Tempistiche: I prodotti risultano immediatamente disponibili e presenti a listino.

Rimaniamo a disposizione per ulteriori chiarimenti e attendiamo la Vostra autorizzazione.

A fini di completezza, trasmettiamo in allegato alla presente la seguente documentazione:

- Scheda tecnica relativa ai codd. CSE-P-70 e CSE-P-225
- Ns. Dich. Prot. N. 25Dich010 relativa ai certificati

In fede,

Haemonetics Italia S.r.l.
Legale Rappresentante
Roberto Narduzzi
Sottoscritto con firma digitale