

REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Atti amministrativi

INTERCENTER

Atto del Dirigente DETERMINAZIONE

Num. 691 del 02/09/2026 BOLOGNA

Proposta:	DIC/2026/700 del 02/09/2026
Struttura proponente:	INTERCENT-ER - AGENZIA REGIONALE DI SVILUPPO DEI MERCATI TELEMATICI
Oggetto:	DETERMINA PRESA D'ATTO CAMBIO DENOMINAZIONE E FABBRICANTE - ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI SISTEMI DI MONITORAGGIO IN CONTINUO, SISTEMI HCL E MICROINFUSORI PER LE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE EMILIA-ROMAGNA, LOTTO 3 (RSPIC/2024/238 DEL 10/07/2024)
Autorità emanante:	IL RESPONSABILE - AREA SPESA COMUNE
Firmatario:	CANDIDA GOVONI in qualità di Responsabile di area di lavoro dirigenziale
Responsabile del procedimento:	Felicia Ilgrande

Firmato digitalmente

LA DIRIGENTE FIRMATARIA

Visti:

- la L.R. 24 maggio 2004 n. 11 "Sviluppo regionale della società dell'Informazione" e ss.mm.ii.;
- il Decreto del Presidente della Giunta Regionale n. 293/2004 di attivazione dell'Agenzia regionale per lo sviluppo dei mercati telematici - Intercent-ER;

Viste le seguenti deliberazioni della Giunta regionale:

- n. 2163/2004 "Approvazione di norme organizzative relative all'avvio dell'Agenzia regionale per lo sviluppo dei mercati telematici, ex L.R. n. 11/2004" e ss.mm.ii.;
- n. 1187 del 16/07/2025 con la quale è stato conferito alla dr.ssa Sabrina Amerio l'incarico di Direttore dell'Agenzia Intercent-ER;
- n. 100 del 30/01/2026 "XII legislatura. Riorganizzazione dell'Ente in vigore dal 1° marzo 2026. Seconda fase" con la quale è stata approvata la nuova macrostruttura regionale, con le relative declaratorie delle Direzioni Generali, delle Agenzie e dei Settori e ss.mm.ii.;
- n. 278 del 27/02/2026 "Disciplina organica in materia di organizzazione dell'Ente e gestione del personale. Aggiornamenti in vigore dal 1° marzo 2026";

Viste inoltre le seguenti determinazioni del Direttore di Intercent-ER:

- n. 265/2016 recante "Modifiche al Regolamento di Organizzazione di Intercent-ER", approvata dalla Giunta Regionale con deliberazione n. 1825/2016 e n. 410/2017 recante "Recepimento degli artt. 5, 7 e 12 della delibera di Giunta Regionale n. 468/2017 e modifica del regolamento di organizzazione di Intercent-ER", approvata con deliberazione n. 29/2018;
- n. 83/2026 "Modifica e approvazione dei micro-assetti nell'ambito dell'Agenzia Intercent-ER";
- n. 149/2026 "Conferimento degli incarichi dirigenziali nell'ambito dell'Agenzia Intercent-ER con decorrenza dal 1° marzo 2026";
- n. 356 del 20/05/2025 "Il sistema dei controlli nell'ambito dell'Agenzia Intercent-ER", per quanto applicabile;

Richiamati:

- il D.lgs. 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali" e ss.mm.ii.;
- il D.lgs. n. 36/2023 "Codice dei contratti pubblici in attuazione dell'articolo 1 della legge 21 giugno 2022, n. 78, recante delega al Governo in materia di contratti pubblici" e ss.mm.ii.;
- la legge n. 190/2012 recante "Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità della pubblica amministrazione";
- il D.lgs. n. 33/2013 avente ad oggetto "Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni" e ss.mm.ii.;
- la deliberazione della Giunta Regionale n. 101/2026 "Piano integrato delle attività e dell'organizzazione 2026-2028. Approvazione" e ss.mm.ii.;

Visto l'Accordo quadro per la fornitura di sistemi di monitoraggio in continuo, sistemi HCL e microinfusori per le aziende sanitarie della Regione Emilia-Romagna, Lotto 3, RSPIC/2024/238 del 10/07/2024, avente ad oggetto la fornitura di Microinfusore hybrid closed loop (HCL), stipulata con l'azienda Ypsomed Italia S.r.l.;

Dato atto che l'Accordo quadro sopra richiamato è giunto a scadenza in data 10/07/2026;

Vista la comunicazione del fornitore, acquisita agli atti con prot. 26/05/2026.0025331.E, con la quale è stato reso noto che, con decorrenza 08/04/2026, la società Ypsomed Italia S.r.l. ha modificato la propria denominazione sociale in mylife Diabetes Care Italia S.r.l., e alla quale è stata allegata la visura camerale estratta dal Registro delle Imprese in data 13/04/2026;

Rilevato che, secondo quanto dichiarato dal Fornitore e come risulta dalla visura camerale allegata alla predetta comunicazione, la variazione riguarda esclusivamente la denominazione sociale e non comporta modifica del codice fiscale e della partita IVA (08438570965), della sede legale, dell'assetto societario e delle coordinate bancarie, e che la società rimane la medesima persona giuridica e continua ad essere parte dei rapporti contrattuali in essere;

Vista l'ulteriore comunicazione del medesimo Fornitore, acquisita agli atti con prot. 17/06/2026.0028322.E, avente ad oggetto la richiesta di accettazione del cambio di fabbricante dei dispositivi medici aggiudicati con aggiornamento della registrazione nella Banca Dati Nazionale, con la quale è stato reso noto che, a seguito della riorganizzazione societaria del Gruppo Ypsomed e dello spin-off del ramo d'azienda dedicato alla gestione del diabete, il fabbricante dei prodotti della linea diabete diventa mylife Diabetes Care AG, con sede in Lyssachstrasse 40, Burgdorf (Svizzera), in luogo di Ypsomed AG;

Dato atto che, con la medesima ulteriore comunicazione, il Fornitore ha rappresentato che a decorrere dal 01/10/2026 i prodotti indicati nell'Allegato A alla comunicazione saranno progressivamente commercializzati con il marchio mylife Diabetes Care AG, che i corrispondenti prodotti a marchio Ypsomed AG saranno disponibili fino al 30/09/2026 e che restano invariati le caratteristiche tecniche, le prestazioni, la qualità, la destinazione d'uso e il codice d'ordine dei prodotti;

Dato atto altresì che il Fornitore ha richiesto la presa d'atto e l'accettazione del cambio di fabbricante pur dopo la scadenza della Convenzione, in quanto proseguono, da parte delle singole Aziende sanitarie, gli acquisti del materiale di consumo destinato ai pazienti messi in terapia nel corso di validità degli Ordinativi di fornitura discendenti dall'Accordo quadro medesimo;

Rilevato che il cambio di fabbricante comporta, per i prodotti indicati nell'Allegato A alla comunicazione, l'aggiornamento del codice ministeriale RDM e del codice EMDN (CND), mentre resta invariato il codice prodotto (REF), come di seguito riportato con riferimento ai prodotti del Lotto 3:

Rif.	Codice prodotto (REF)	Denominazione commerciale precedente (Ypsomed AG)	Nuova denominazione commerciale (mylife Diabetes Care AG)	Nuovo codice RDM	Nuovo codice EMDN (CND)
1.1	700009431	mylife YpsoPump	YpsoPump	3029999/R	Z120402160101 (invariato)
2.1	MYOYP1861	mylife YpsoPump OrbitSoft 6 mm /45 cm	myOrbit Soft, 6mm / 45cm	3030028/R	A03040101
2.2	MYOYP2461	mylife YpsoPump	myOrbit Soft, 6mm / 60cm	3030032/R	A03040101

Rif.	Codice prodotto (REF)	Denominazione commerciale precedente (Ypsomed AG)	Nuova denominazione commerciale (mylife Diabetes Care AG)	Nuovo codice RDM	Nuovo codice EMDN (CND)
		OrbitSoft 6 mm /60 cm			
2.3	MYOYP3161	mylife YpsoPump OrbitSoft 6 mm /80 cm	myOrbit Soft, 6mm / 80cm	3030036/R	A03040101
2.6	MYOYP2491	mylife YpsoPump OrbitSoft 9 mm /60 cm	myOrbit Soft, 9mm / 60cm	3030035/R	A03040101
2.7	MYOYP3191	mylife YpsoPump OrbitSoft 9 mm /80 cm	myOrbit Soft, 9mm / 80cm	3030038/R	A03040101
2.9	MYOYP1851	mylife YpsoPump OrbitMicro 5.5 mm /45 cm	myOrbit Micro, 5.5mm / 45cm	3030013/R	A03040101
2.10	MYOYP2451	mylife YpsoPump OrbitMicro 5.5 mm /60 cm	myOrbit Micro, 5.5mm / 60cm	3030018/R	A03040101
2.11	MYOYP3151	mylife YpsoPump OrbitMicro 5.5 mm /80 cm	myOrbit Micro, 5.5mm / 80cm	3030022/R	A03040101
2.14	MYOYP2481	mylife YpsoPump OrbitMicro 8.5 mm /60 cm	myOrbit Micro, 8.5mm / 60cm	3030020/R	A03040101
2.15	MYOYP3181	mylife YpsoPump OrbitMicro 8.5 mm /80 cm	myOrbit Micro, 8.5mm / 80cm	3030025/R	A03040101
2.9	MYOYP2-1851	mylife YpsoPump OrbitMicro 2.0, 5.5 mm, 45 cm	myOrbit Micro 2.0, 5.5mm / 45cm	3030057/R	A03040101 (invariato)
2.10	MYOYP2-2451	mylife YpsoPump OrbitMicro 2.0, 5.5 mm,	myOrbit Micro 2.0, 5.5mm / 60cm	3030058/R	A03040101 (invariato)

Rif.	Codice prodotto (REF)	Denominazione commerciale precedente (Ypsomed AG)	Nuova denominazione commerciale (mylife Diabetes Care AG)	Nuovo codice RDM	Nuovo codice EMDN (CND)
		60 cm			
2.11	MYOYP2-3151	mylife YpsoPump OrbitMicro 2.0, 5.5 mm, 80 cm	myOrbit Micro 2.0, 5.5mm / 80cm	3030059/R	A03040101 (invariato)
2.14	MYOYP2-2481	mylife YpsoPump OrbitMicro 2.0, 8.5 mm, 60 cm	myOrbit Micro 2.0, 8.5mm / 60cm	3030062/R	A03040101 (invariato)
2.15	MYOYP2-3181	mylife YpsoPump OrbitMicro 2.0, 8.5 mm, 80 cm	myOrbit Micro 2.0, 8.5mm / 80cm	3030063/R	A03040101 (invariato)
2.17	OYP1006	Orbitsoft Universal Cannula, 6 mm	myOrbit Soft Head, 6 mm	3030044/R	A03040101
2.18	OYP1009	Orbitsoft Universal Cannula, 9 mm	myOrbit Soft Head, 9 mm	3030048/R	A03040101
2.20	OYP1005	Orbitmicro Universal Cannula, 5.5 mm	myOrbit Micro Head, 5.5 mm	3030040/R	A03040101
2.19	OYP1008	Orbitmicro Universal Cannula, 8.5 mm	myOrbit Micro Head, 8.5 mm	3030042/R	A03040101
2.20	MYO2-1005	mylife Orbitmicro Universal 2.0, 5.5 mm	myOrbit Micro 2.0 Head, 5.5 mm	3030003/R	A03040101
2.19	MYO2-1008	mylife Orbitmicro Universal 2.0, 8.5 mm	myOrbit Micro 2.0 Head, 8.5 mm	3030007/R	A03040101
2.21	700001181	mylife YpsoPump Reservoir	myPump+ Reservoir	3030082/R	A080201 (invariato)

Rilevato che i dispositivi indicati nell'Allegato B alla medesima comunicazione continuano ad essere distribuiti senza variazione del fabbricante e senza variazione dei codici, come di seguito riportato:

Rif.	Codice prodotto (REF)	Nome commerciale	Fabbricante	RDM
2.8	MYOYP4391	MYLIFE YPSOPUMP ORBIT SOFT 9 MM /110 CM (43")	Ypsomed AG	1425050
2.13	MYOYP1881	MYLIFE YPSOPUMP ORBIT MICRO 8.5 MM /45 CM (18")	Ypsomed AG	1425022
2.16	MYOYP4381	MYLIFE YPSOPUMP ORBIT MICRO 8.5 MM /110 CM (43")	Ypsomed AG	1425029
2.12	MYOYP4351	MYLIFE YPSOPUMP ORBIT MICRO 5.5 MM /110 CM (43")	Ypsomed AG	1425019
1.2	700021738	CamAPS FX	CAMDIAB LT	2872300

Rilevato altresì che i riferimenti 2.4 (codice MYOYP4361) e 2.5 (codice MYOYP1891) del dettaglio dell'offerta economica del Lotto 3 non risultano compresi né nell'Allegato A né nell'Allegato B della comunicazione e che i sensori di cui ai riferimenti 2.25 e 2.26 del medesimo dettaglio sono prodotti da fabbricanti diversi e non sono interessati dalle variazioni sopra descritte;

Attivata l'istruttoria di verifica della regolarità della documentazione presentata a supporto delle comunicazioni sopra richiamate, nonché dell'insussistenza delle cause di esclusione di cui agli artt. 94 e 95 del D.lgs. n. 36/2023, in capo alla società mylife Diabetes Care Italia S.r.l.;

Dato atto della regolarità della documentazione presentata e dell'esito positivo dei controlli sui requisiti di cui agli artt. 94 e 95 del D.lgs. n. 36/2023;

Preso atto che il fornitore ha dichiarato che la variazione della denominazione sociale non costituisce modifica contrattuale ai sensi dell'art. 120 del D.lgs. n. 36/2023 e che si confermano integralmente le condizioni già offerte e aggiudicate nella procedura di gara di riferimento;

Ritenuto, alla luce di quanto sopra riportato, di prendere atto del cambio di denominazione sociale del Fornitore e di autorizzare il cambio di fabbricante dei dispositivi medici, con il conseguente

aggiornamento dei codici RDM ed EMDN (CND) di cui alla tabella sopra riportata;

Precisato che restano immutate tutte le restanti condizioni dell'Accordo quadro RSPIC/2024/238 e che ogni riferimento a Ypsomed Italia S.r.l. contenuto nell'Accordo quadro e negli atti ad essa conseguenti deve intendersi riferito a mylife Diabetes Care Italia S.r.l.;

Dato atto che il responsabile del procedimento ha dichiarato di non trovarsi in situazione di conflitto, anche potenziale, di interessi;

Attestata la regolarità amministrativa del presente atto;

D E T E R M I N A

per le ragioni espresse in premessa e qui integralmente richiamate

1. di prendere atto, nell'ambito dell'Accordo quadro per la fornitura di sistemi di monitoraggio in continuo, sistemi HCL e microinfusori per le aziende sanitarie della Regione Emilia-Romagna, Lotto 3, RSPIC/2024/238 del 10/07/2024, avente ad oggetto la fornitura di Microinfusore hybrid closed loop (HCL), del cambio di denominazione sociale del Fornitore da Ypsomed Italia S.r.l. a mylife Diabetes Care Italia S.r.l., con decorrenza 08/04/2026, restando invariati il codice fiscale e la partita IVA 08438570965, la sede legale e l'assetto societario, e trattandosi della medesima persona giuridica;
2. di dare atto dell'esito positivo dei controlli sull'insussistenza delle cause di esclusione di cui agli artt. 94 e 95 del D.lgs. n. 36/2023 in capo a mylife Diabetes Care Italia S.r.l.;
3. di prendere atto e autorizzare il cambio di fabbricante dei dispositivi medici della linea diabete, che a decorrere dal 01/10/2026 è mylife Diabetes Care AG in luogo di Ypsomed AG, e il conseguente aggiornamento dei codici RDM ed EMDN (CND) dei prodotti indicati nella tabella riportata in premessa, restando invariati il codice prodotto (REF), le caratteristiche tecniche, le prestazioni, la qualità e la destinazione d'uso dei prodotti;
4. di precisare che restano immutate tutte le restanti condizioni dell'Accordo quadro RSPIC/2024/238 e che ogni riferimento a Ypsomed Italia S.r.l. deve intendersi riferito a mylife Diabetes Care Italia S.r.l.;

5. di disporre la comunicazione del presente atto al Fornitore mylife Diabetes Care Italia S.r.l. e alle Aziende Sanitarie interessate;
6. di provvedere alle ulteriori forme di pubblicazione previste dal PIAO 2026/2028, ai sensi dell'art. 7 bis del D.lgs. n. 33/2013.

Candida Govoni