

**REGIONE EMILIA-ROMAGNA**

**Atti amministrativi**

**INTERCENTER**

Atto del Dirigente DETERMINAZIONE

Num. 47 del 03/02/2022 BOLOGNA

**Proposta:** DIC/2022/47 del 03/02/2022

**Struttura proponente:** SERVIZIO BENI E SERVIZI SANITARI  
INTERCENT-ER - AGENZIA REGIONALE DI SVILUPPO DEI MERCATI  
TELEMATICI

**Oggetto:** PROCEDURA APERTA PER FORNITURA DI DEFIBRILLATORI IMPIANTABILI E  
PACEMAKER PER LE REGIONI EMILIA-ROMAGNA E LAZIO - AMPLIAMENTO  
GAMMA PER INNOVAZIONE TECNOLOGICA LOTTI 7 E 8 - RSPIC.2020.194  
DEL 23/07/2020 E LOTTI 9 E 10 - RSPIC.2021.95 DEL 16/02/2021- DITTA  
ABBOTT MEDICAL ITALIA S.R.L.

**Autorità emanante:** IL RESPONSABILE - SERVIZIO BENI E SERVIZI SANITARI

**Firmatario:** BARBARA CEVENINI in qualità di Responsabile di servizio

**Responsabile del  
procedimento:** Stefania Filici

Firmato digitalmente

## IL DIRIGENTE FIRMATARIO

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, come modificata dalle deliberazioni n. 1389/2009, n. 2191/2010 e n. 1353/2014";
- n. 285 del 01/03/2021 "Assunzione di un dirigente ai sensi dell'art. 18 della L.R. n. 43/2001 e ss.mm.ii. per il conferimento di incarico di direttore dell'Agenzia Regionale per lo Sviluppo dei Mercati Telematici - Intercent-ER", con la quale si dispone l'assunzione del Dott. Adriano Leli con l'incarico di Direttore Intercent-ER;

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

- n. 140/2009 recante "Definizione delle funzioni organizzative nell'ambito dell'Agenzia regionale di sviluppo dei mercati telematici Intercent-ER" e ss.mm.ii.;
- n. 265/2016 recante "Modifiche al Regolamento di Organizzazione di Intercent-ER", approvata dalla Giunta regionale con deliberazione n. 1825/2016, come modificata dalla determinazione n. 410/2017, approvata dalla Giunta regionale con deliberazione n. 29/2018;
- 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" e ss.mm.ii.;
- n. 308/2021 con la quale sono stati rinnovati gli incarichi dirigenziali nell'ambito dell'Agenzia Intercent-ER;

Richiamati:

- il D.Lgs. n. 50/2016 "Codice dei 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 Decreto Legislativo 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. 111/2021 "Approvazione Piano Triennale di prevenzione della corruzione e della trasparenza 2021-2023";

Premesso che:

- con determinazione del Direttore dell'Agenzia Intercent-ER n. 198 del 28/06/2018, è stata indetta una gara comunitaria per la fornitura di defibrillatori impiantabili e pacemaker per le regioni Emilia-Romagna e Lazio con aggiudicazione da effettuarsi in base a quanto previsto dall'art. 95 del D. Lgs n. 50/2016 a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo;
- con determinazione n. 400 del 21/10/2019 sono stati aggiudicati i lotti 1-13, 2-14, 8-20, 11-23 e con successiva determinazione n. 539 del 31/12/2019 sono stati aggiudicati i restanti lotti 3-15, 4-16, 5-17, 6-18, 7-19, 9-21, 10-22, 12-24;
- che nell'ambito delle suddette aggiudicazioni, relativamente ai lotti 7-8-9-10, sono stati offerti i prodotti sotto riportati:

FORNITORE	LOTTI	DESCRIZIONE PRODOTTO	PRODOTTO AGGIUDICATO	PREZZO OFFERTO PER U.M. IVA ESCLUSA
Abbott Medical Italia S.p.A.	7	ICD monocamerale con relativi elettrocateri	Modello ELLIPSE CD1377-36QC - 837267/R Modello ELLIPSE CD1377-36C - 837227/R	€ 5.700,00
Abbott Medical Italia S.p.A.	8	ICD monocamerale ad estesa longevità con relativi elettrocateri	Modello ELLIPSE CD1377-36QC - 837267/R Modello ELLIPSE CD1377-36C - 837227/R	€ 5.700,00
Abbott Medical Italia S.p.A.	9	ICD bicamerale con relativi elettrocateri	Ellipse™ CD2377-36QCEllipse™ CD2377-36CIS4 codice	€ 7.000,00

FORNITORE	LOTTI	DESCRIZIONE PRODOTTO	PRODOTTO AGGIUDICATO	PREZZO OFFERTO PER U.M. IVA ESCLUSA
			prodotto 404630	
Abbott Medical Italia S.p.A.	10	ICD bicamerale ad estesa longevita' con relativi elettrocateri	Ellipse™ CD2377-36QCEllipse™ CD2377-36C	€ 7.000,00

Premesso che:

- in data 26 luglio 2020 l'Agenzia Intercenter-ER stipulava Accordi Quadro per la fornitura di Defibrillatori impiantabili e pacemaker per le Regioni Emilia-Romagna e Lazio - Lotti 7 e 8 - RSPIC.2020.194 del 23/07/2020, valido fino al 25/07/2023 con la società Abbott Medical Italia s.r.l.;
- in data 16 febbraio 2021 l'Agenzia Intercenter-ER stipulava Accordi Quadro per la fornitura di Defibrillatori impiantabili e pacemaker per le Regioni Emilia-Romagna e Lazio - Lotti 9 e 10 - RSPIC.2021.95 del 16/02/2021, valido fino al 15/02/2024 con la società Abbott Medical Italia s.r.l.;

Visti il punto 7 - "Innovazione tecnologica" del Capitolato tecnico e l'articolo 28 - "Aggiornamento tecnologico" del suddetto Accordo quadro che disciplinano la possibilità di apportare variazioni alla fornitura, mantenendone le stesse condizioni ovvero migliorative, nel caso in cui il fornitore presenti in commercio nuovi prodotti analoghi a quelli aggiudicati che presentino migliori caratteristiche di rendimento;

Preso atto della proposta di aggiornamento tecnologico pervenuta dalla società Abbott Medical Italia s.r.l., ns. Prot. 17.01.2022.0002980.E, con la quale si propongono di offrire un ampliamento di gamma dei prodotti offerti per i lotti 7 - 8 - 9 - 10 all'Elettrocateri DURATA codici 7120Q, 7121Q, 7122Q, 7170Q, 7171Q, 7172Q, DURATA Elettrocateri per stimolazione/defibrillazione endocardici bipolari, a rilascio di steroide, fissazione attiva tramite vite estensibile/retraibile (modelli 7120, 7121, 7122) o passiva tramite barbe (7170, 7171), singolo o doppio coil, dotati di isolamento Optim™.

➤ Connettore: DF-1

- Lunghezze: 58, 65, 75 cm
- Casa produttrice: St. Jude Medical Inc., Cardiac Rhythm Management Division -15900 Valley View Court - Sylmar, CA 91342 USA
- Prodotto Marchiato CE
- Classe di appartenenza: AIMD
- Confezione singola

Codice prodotto:

- 7120: fissazione attiva, doppio coil (spaziatura punta coil SVC 17 cm)
- 7121: fissazione attiva, doppio coil (spaziatura punta coil SVC 21 cm)
- 7122: fissazione attiva, singolo coil
- 7170: fissazione passiva, doppio coil (spaziatura punta coil SVC 17 cm)
- 7171: fissazione passiva, doppio coil (spaziatura punta coil SVC 21 cm)
- Codice CND: J019001020101 (modello 7122)
- Codice CND: J019001020102 (modelli 7120, 7121, 7170, 7171);

N. Repertorio:

- Cod. 7120 - 11639/R
- Cod. 7121 - 15051/R
- Cod. 7122 - 15052/R
- Cod. 7170 - 15930/R
- Cod. 7171 - 15933/R

Famiglia prodotto codice: IT DURATA

Stante quanto sopra riportato, si è proceduto a richiedere parere tecnico agli esperti componenti la Commissione Giudicatrice della procedura per la fornitura di Defibrillatori impiantabili e pacemaker per le Regioni Emilia-Romagna e Lazio;

Preso atto del parere tecnico favorevole, pervenuto dagli esperti sopra menzionati, presente agli atti con prot.21.01.2022.0004014, prot.21.01.2022.0004012 e prot. 5095 del 26.01.22, si approva l'ampliamento gamma proposto per aggiornamento tecnologico;

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

Attestato che il sottoscritto dirigente non si trova in situazione di conflitto, anche potenziale, di interessi;

Attestata la regolarità amministrativa del presente atto;

#### DETERMINA

per le ragioni espresse in premessa e qui integralmente richiamate, di:

1. approvare l'aggiornamento tecnologico per ampliamento gamma proposto dalla società Abbott Medical Italia s.r.l., nell'ambito degli Accordi Quadro per la fornitura di defibrillatori impiantabili e pacemaker per le regioni Emilia-Romagna e Lazio - Lotti 7 e 8 - RSPIC.2020.194 del 23/07/2020 e lotti 9 e 10 - RSPIC.2021.95 del 16/02/2021 come da dettaglio:

- Elettrocateri per stimolazione/defibrillazione endocardici bipolari, a rilascio di steroide, fissazione attiva tramite vite estensibile/retraibile (modelli 7120, 7121, 7122) o passiva tramite barbe (7170, 7171), singolo o doppio coil, dotati di isolamento Optim™.
- Connettore: DF-1
- Lunghezze: 58, 65, 75 cm
- Casa produttrice: St. Jude Medical Inc., Cardiac Rhythm Management Division -15900 Valley View Court - Sylmar, CA 91342 USA
- Prodotto Marchiato CE
- Classe di appartenenza: AIMD
- Confezione singola
- Codice prodotto:
- 7120: fissazione attiva, doppio coil (spaziatura punta coil SVC 17 cm)
- 7121: fissazione attiva, doppio coil (spaziatura punta coil SVC 21 cm)
- 7122: fissazione attiva, singolo coil
- 7170: fissazione passiva, doppio coil (spaziatura punta coil SVC 17 cm)

- 7171: fissazione passiva, doppio coil (spaziatura punta coil SVC 21 cm)
- Codice CND: J019001020101 (modello 7122)
- Codice CND: J019001020102 (modelli 7120, 7121, 7170, 7171)
- N. Repertorio:
  - Cod. 7120 - 11639/R
  - Cod. 7121 - 15051/R
  - Cod. 7122 - 15052/R
  - Cod. 7170 - 15930/R
  - Cod. 7171 - 15933/R
- Famiglia prodotto codice: IT DURATA

2. di recepire al medesimo prezzo di aggiudicazione

1. l'aggiornamento tecnologico, approvato con il presente atto, di cui agli Accordi Quadro - per i Lotti 7 e 8 - RSPIC.2020.194 del 23/07/2020 e per i Lotti 9 e 10 - RSPIC.2021.95 del 16/02/2021, modificando le parti di competenza;

3. di dare atto che le variazioni introdotte con il presente atto lasciano inalterate le restanti condizioni contrattuali previste nei sopra citati Accordi quadro;

4. trasmettere il presente atto alla società Abbott Medical Italia s.r.l.;

5. disporre la pubblicazione ai sensi dell'art. 29 comma 1 del D.lgs. n. 50/2016 e, come previsto dal Piano triennale di prevenzione della corruzione, ai sensi dell'art. 7 bis, comma 3, del d.lgs. n. 33 del 2013".

IL RESPONSABILE DEL SERVIZIO

(D.ssa Barbara Cevenini)