REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Atti amministrativi

INTERCENTER

Atto del Dirigente DETERMINAZIONE Num. 711 del 17/10/2024 BOLOGNA

Proposta: DIC/2024/715 del 16/10/2024

Struttura proponente: INTERCENT-ER - AGENZIA REGIONALE DI SVILUPPO DEI MERCATI

TELEMATICI

Oggetto: ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI PACEMAKER E DEFIBRILLATORI

IMPIANTABILI PER LE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE EMILIA-ROMAGNA 3 - RSPIC.2024.287 DEL 05/09/2024 - AMPLIAMENTO GAMMA

LOTTI 1, 3, 4, 5, 6, 7 E 8 - DITTA ABBOTT MEDICAL ITALIA S.R.L.

Autorità emanante: IL RESPONSABILE - AREA SPESA SANITARIA

Firmatario: BARBARA CEVENINI in qualità di Responsabile di area di lavoro dirigenziale

Responsabile del procedimento:

Nadia Comastri

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. 1276 del 24/06/2024 "Disciplina organica in materia di organizzazione dell'Ente e gestione del personale. Consolidamento in vigore dal 1° luglio 2024";
- n. 2123/2016 "Approvazione incarichi dirigenziali conferiti nell'ambito delle Direzioni generali: Cura del Territorio e dell'Ambiente; Agricoltura, Caccia e Pesca; Risorse, Europa, Innovazione e Istituzioni e nell'ambito di Intercent-ER ...";

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 successivamente modificata 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. 462/2024 "Modifica micro assetti organizzativi 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. 380/2023 avente ad oggetto "Approvazione Piano Integrato delle Attività e dell'Organizzazione 2023-2025";

Visto l'accordo quadro per l'affidamento della fornitura di pacemaker e defibrillatori impiantabili per le Aziende Sanitarie della Regione Emilia-Romagna 3, Lotti 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 e 12, RSPIC.2024.287 del 05/09/2024, stipulato con la società ABBOTT MEDICAL ITALIA S.R.L.;

Preso atto della comunicazione pervenuta da parte del fornitore ABBOTT MEDICAL ITALIA S.R.L., presente agli atti con Prot. 36642.E del 12/08/2024, con la quale la stessa offre, alle medesime condizioni di gara, il seguente ampliamento di gamma:

- per i lotti 1, 3 e 5, al codice BDS208858 viene proposto in ampliamento gamma il codice BDS208865 (KIT BDS2088 -Codice Prodotto BDS208865 - Kit per stimolazione composto da elettrocatetere Tendril™ STS 2088TC e introduttore CPS Direct™ Universal 3D modello DS2C029);
- per i lotti 6, 7 e 8, agli elettrocateteri DURATA Q a FISSAZIONE ATTIVA e PASSIVA vengono proposti in ampliamento gamma gli elettrocateteri DURATA;
- per i lotti 1, 3, 4, 5, 7 e 8, agli elettrocateteri Tendril 2088TC vengono proposti in ampliamento gamma gli elettrocateteri ULTIPACE (ULTIPACE LPA1231);

Visto l'articolo 9 del Capitolato tecnico "Innovazione tecnologica" e l'articolo 31 dell'Accordo quadro

"Aggiornamento tecnologico", che disciplinano la possibilità di apportare variazioni alla fornitura, alle stesse condizioni o a condizioni migliorative, nel caso in cui il fornitore presenti in commercio nuovi prodotti analoghi a quelli aggiudicati e che presentano migliori caratteristiche di rendimento;

Preso atto del parere tecnico favorevole espresso dalla relativa Commissione giudicatrice ad hoc coinvolta;

Ritenuto di approvare l'ampliamento della gamma, come di seguito specificato:

- per i lotti 1, 3 e 5, il codice BDS208858 viene ampliato con il codice BDS208865 (KIT BDS2088 - Codice Prodotto BDS208865 - Kit per stimolazione composto da elettrocatetere Tendril™ STS 2088TC e introduttore CPS Direct™ Universal 3D modello DS2C029);
- per i lotti 6, 7 e 8, gli elettrocateteri DURATA Q a FISSAZIONE ATTIVA e PASSIVA vengono ampliati con gli elettrocateteri DURATA;
- per i lotti 1, 3, 4, 5, 7 e 8, gli elettrocateteri Tendril 2088TC vengono ampliati con gli elettrocateteri ULTIPACE (ULTIPACE LPA1231);

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

1. di approvare l'ampliamento della gamma, come di seguito specificato:

- per i lotti 1, 3 e 5, il codice BDS208858 viene ampliato con il codice BDS208865 (KIT BDS2088 -Codice Prodotto BDS208865 - Kit per stimolazione composto da elettrocatetere Tendril™ STS 2088TC e introduttore CPS Direct™ Universal 3D modello DS2C029);
- per i lotti 6, 7 e 8, gli elettrocateteri DURATA Q a FISSAZIONE ATTIVA e PASSIVA vengono ampliati con gli elettrocateteri DURATA;
- per i lotti 1, 3, 4, 5, 7 e 8, gli elettrocateteri Tendril 2088TC vengono ampliati con gli elettrocateteri ULTIPACE (ULTIPACE LPA1231);
- 2. di recepire in Accordo quadro e per i Lotti di cui trattasi la sostituzione come sovra specificata;
- 3. di trasmettere il presente atto al Fornitore ABBOTT MEDICAL ITALIA S.R.L.;
- 4. di provvedere alle ulteriori forme di pubblicazione previste dal PIAO 2024-2026, ai sensi dell'art. 7 bis del D.lqs. n. 33/2013.

Barbara Cevenini