



2021/DLC/323

Istituto Superiore di Sanità

IL DIRETTORE CENTRALE DELLE RISORSE UMANE ED ECONOMICHE

VISTI il D.Lgs. 18/04/2016 n. 50, il Regolamento concernente la disciplina amministrativa contabile dell'Istituto;

VISTA l'attività progettuale di ricerca scientifica in corso di svolgimento presso il Centro Nazionale Ricerca e Valutazione Preclinica e Clinica dei Farmaci, relativamente all'assegnazione del "finanziamento 2020 alle strutture per la ricerca", Responsabile Scientifico Dr.ssa Patrizia Popoli, CUP I85J20000440005, scadenza 31/03/2021, Voce di bilancio U. 2077 e Voce di bilancio U. 2078;

VISTA l'attività progettuale di ricerca scientifica in corso di svolgimento presso il Centro Nazionale Ricerca e Valutazione Preclinica e Clinica dei Farmaci, relativamente all'assegnazione dei fondi Sicurezza, Fascicolo BZC1, Responsabile Scientifico Dr.ssa Patrizia Popoli, scadenza 31/12/2021, Voce di bilancio U. 2077;

CONSIDERATO che, per la realizzazione degli obiettivi dei suindicati progetti è necessario procedere all'acquisto di *kit di laboratorio, materiale monouso per colture cellulari, prodotti biologia cellulare e molecolare, reagenti e dispositivi di protezione individuale* indispensabili allo svolgimento delle attività di ricerca, nello specifico per la preparazione di esosomi, per lavorare con le colture di cellule ingegnerizzate con recettori transmembrana associati a G-proteine, per condurre studi di signaling biologico, per il mantenimento in coltura e l'utilizzo sperimentale di fibroblasti e linee cellulari (SH-SY5Y) che costituiscono il modello sperimentale *in vitro* per lo studio rispettivamente della malattia di Niemann-Pick e dell'attività di STEP (striatal enriched protein tyrosine phosphatase) la cui disregolazione è presente in molte malattie neurodegenerative, per il controllo dell'ingresso del pseudovirus nelle cellule, per lo studio del ruolo del CD147 nell'ingresso, in vitro, del pseudovirus SARS-CoV-2 nelle cellule ematopoietiche, per la purificazione di DNA plasmidico codificante proteine allergeniche del polline di Cupressus arizonica, necessario per la espressione in batteri delle suddette proteine, per introdurre una sequenza di siRNA specifica per il gene della IL-33 in macrofagi, per esperimenti di co-coltura con eosinofili allo scopo di verificare gli effetti mediati da IL-33 sulla maturazione di questi ultimi in cellule citotossiche e per la quantificazione di cellule tumorali apoptotiche, in seguito alla co-coltura con gli Eosinofili e per poter svolgere attività di ricerca, in completa sicurezza, in laboratorio con livello di biosicurezza 2;

CONSIDERATO che l'attività progettuale impone che gli acquisti di beni e servizi, necessari per lo svolgimento della stessa, siano legati al raggiungimento di obiettivi predeterminati dai soggetti finanziatori (nazionali ed internazionali) e vengano effettuati nel rispetto delle scadenze di ogni singolo progetto, e talvolta alle scadenze relative ad eventuali piani di lavoro;

RITENUTO che, nel rispetto di quanto previsto dal Codice dei contratti pubblici, dalle Linee Guida dell'ANAC in materia di affidamenti diretti e dalla normativa in materia di prezzi di riferimento in ambito non sanitario, gli stessi non potranno superare i € 40.000,00 + IVA;

VISTO l'art. 31 del D.Lgs. n. 50/2016, ai sensi del quale, per ogni procedura contrattuale finalizzata all'acquisizione di beni e servizi, deve essere nominato un Responsabile Unico del Procedimento, tra i dipendenti di ruolo addetti all'unità organizzativa operante, dotato del necessario livello di inquadramento giuridico in relazione alla struttura della pubblica amministrazione e di competenze professionali adeguate in relazione ai compiti per cui è nominato;

VISTE le note in data 01/03/2021 e 02/03/2021 con le quali si propone di nominare Responsabile Unico del Procedimento per la procedura di cui al presente atto la Dr.ssa Caterina Ambrosio, Primo Ricercatore in servizio presso il Centro Nazionale Ricerca e Valutazione Preclinica e Clinica dei Farmaci;

RITENUTO che la Dr.ssa Caterina Ambrosio, Primo Ricercatore in servizio presso il Centro Nazionale Ricerca e Valutazione Preclinica e Clinica dei Farmaci, è in possesso dei requisiti previsti dall'art. 31 del D.Lgs. n. 50/2016;

VISTE le note in data 01/03/2021 e 02/03/2021 nelle quali sono state elencate le prescrizioni e le caratteristiche tecniche dell'oggetto della fornitura, nelle quali è motivata la necessità della stessa in relazione alle esigenze progettuali e che il prezzo stimato è pari a complessivi Euro 7.706,00=(settemilasettecentosei/00) + IVA al 22%;

CONSIDERATO che non risultano attive Convenzioni CONSIP riferibili alla procedura in parola e che non sono presenti i prezzi di riferimento di cui all'art. 9, comma 7, del Decreto-Legge 24 aprile 2014, n. 66 (convertito in L. 23 giugno 2014, n. 89);

CONSIDERATO che è presente sulla piattaforma Me.PA il "metaprodotto" concernente la fornitura di interesse e che, pertanto, sarà opportuno ricorrere allo stesso ai sensi di quanto previsto dalla normativa (l'art. 1, comma 450 della legge n. 296/2006 così come modificato dalla Legge n. 94/2012 e dalla Legge n. 228/2012);

CONSIDERATO quanto sopra, l'importo stimato per la fornitura in parola è stato individuato in Euro 7.706,00=(settemilasettecentosei/00) + IVA al 22%;

CONSIDERATO che, relativamente alla fornitura di che trattasi, il costo per oneri della sicurezza da rischi di interferenza è pari a zero;

CONSIDERATO che l'importo previsto per la fornitura di che trattasi risulta inferiore alla soglia indicata dall'art. 35 del D.Lgs. n. 50/2016;

VISTO l'art. 36 del D.Lgs. n. 50/2016 che disciplina l'acquisizione dei lavori, servizi e forniture di importo inferiore alla c.d. "soglia comunitaria";

ACCERTATA la disponibilità delle somme nell'esercizio di bilancio di competenza 2021;

DECRETA

ART. 1

Viene attivata, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. a), del D.Lgs. n. 50/2016, la procedura di affidamento diretto tramite Me.PA, finalizzata alla fornitura di *kit di laboratorio, materiale monouso per colture cellulari, prodotti per biologia cellulare e molecolare, reagenti e dispositivi di protezione individuale.*

ART. 2

Il Responsabile Unico del procedimento per la procedura di cui al presente atto è la Dr.ssa Caterina Ambrosio, Primo Ricercatore in servizio presso il Centro Nazionale Ricerca e Valutazione Preclinica e Clinica dei Farmaci.

ART. 3

L'importo complessivo stimato per la fornitura è pari ad Euro 7.706,00=(settemilasettecentosei/00) + IVA al 22%. Il costo per oneri della sicurezza da rischi di interferenza è pari a zero.

ART. 4

Alla relativa spesa complessiva sarà fatto fronte con i fondi presenti sulle voci di bilancio U. 2077 e U. 2078- per l'Esercizio Finanziario di competenza.

Roma, 05/03/2021.

IL DIRETTORE CENTRALE DELLE RISORSE
UMANE ED ECONOMICHE
DR.SSA ROSA MARIA MARTOCCIA