



2017/DLC/869

# *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** la Convenzione sottoscritta tra AIRC e Istituto Superiore di Sanità, per lo svolgimento del Progetto AIRC 5 per mille "*Genetics-driven targeted management of lymphoid malignancies*;

**CONSIDERATO** che, nell'ambito della sopracitata Convenzione, è necessario procedere all'acquisto di materiale monouso, necessario per la produzione di cellule NK a scopo terapeutico;

**VISTO** il proprio Decreto in data 03/07/17 con il quale la Dott.ssa Carmela Rozera, è stato nominato - ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. n. 50/2016 - Responsabile Unico del Procedimento (R.U.P.) per l'acquisto sopra indicato;

**VISTA** la relazione del RUP in data 05/07/17 nella quale sono state elencate le prescrizioni e le caratteristiche tecniche dell'oggetto della fornitura;

**CONSIDERATO** che, così come risultante dalla sopra citata relazione, il RUP ha constatato 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, l'importo previsto per la fornitura in parola è stato individuato dal RUP in Euro 16.050,00= + IVA, così come risultante dal preventivo acquisito dal RUP in data 05/07/17 e che tale costo è stato, pertanto, considerato congruo;

**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. 10 comma 3 del D.Lgs 218/2016

**RILEVATA** l'assenza sulla piattaforma Me.PA del "metaprodotto" concernente la fornitura di interesse;

**CONSIDERATO**, pertanto, che per la fornitura in parola verrà attivata una procedura sotto la soglia comunitaria ai sensi di quanto disposto dal sopra citato art. 63, mediante il ricorso ad un affidamento diretto fuori Me.Pa.

**CONSIDERATO** che, alla luce dell'offerta acquisita dal RUP, si procederà ad affidare alla Società Test Medical la fornitura suddetta, ai sensi dell'art. 63, comma 2, lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016;

**CONSIDERATO** che l'affidamento diretto al sopra citato Operatore Economico è motivato dal fatto che lo stesso è unico fornitore in Italia dei prodotti della ditta CellGenix e pertanto unica ditta in grado di effettuare la fornitura richiesta. Il materiale GMP, di cui si richiede l'acquisto, è stato valutato ed approvato dalla Commissione per l'approvazione della sperimentazione clinica di fase I e dagli ispettori AIFA.

**CONSIDERATO** che la fornitura oggetto della sopra citata procedura (Acquisto diretto fuori Me.PA), dovrà essere effettuata entro 40 giorni consecutivi decorrenti dalla data di ricezione della lettera di acquisto;

**CONSIDERATA**, pertanto, la necessità di procedere all'attivazione della necessaria procedura sotto soglia per l'affidamento della fornitura suddetta;

## **DECRETA**

### **ART. 1**

Viene attivata, ai sensi dell'art. 63, comma 2, lett. B) del D.Lgs. n. 50/2016, la procedura finalizzata all'affidamento della fornitura di materiale monouso.

### **ART. 2**

L'importo complessivo per l'acquisto di cui all'art. 1 viene stabilito in Euro 19.581,00= (16.050/00=+€ 3.531,00=per IVA al 22%).

Il costo per oneri della sicurezza da rischi di interferenza è pari a zero.

### **ART. 3**

Alla relativa spesa complessiva sarà fatto fronte con i fondi il cui impegno è stato prenotato sul Fascicolo S5A/5, Voce 2077, Partita 2846, Sub-impegno 1 del Bilancio dell'Istituto Superiore di Sanità per l'Esercizio Finanziario di competenza.

Roma, 06/07/17

IL DIRETTORE CENTRALE DELLE RISORSE UMANE ED ECONOMICHE

Dott.ssa R.M. Martoccia

