

Deliberazione n. 718

Adottata dal Direttore Generale in data 23.06.2022

Oggetto: Incremento ex art. 106 comma 12 del D.Lgs. 50/16, di cui alla delibera n. 199 del 18/02/2022 per la fornitura in Service di un sistema per l'identificazione di mutazioni della fibrosi cistica, beta talassemia, emocromatosi ereditaria e dei loci poliformici del gene TPMT, destinato alla SSD Laboratorio Genetica e Genomica del PO Cao. Ditta O.E. Nuclear Laser Medicine. Importo complessivo € 15.762.00 oltre Iva di legge. CIG 8653663C9B. PDEL/2022/772

Publicata all'Albo Pretorio dell'Azienda a partire da 23.06.2022 per 15 giorni consecutivi e posta a disposizione per la consultazione.

S.S.D. Affari Generali Ufficio Delibere

La presente Deliberazione prevede un impegno di spesa a carico dell'Azienda Ospedaliera Brotzu

SI NO

Il Direttore Generale

Dott. ssa Agnese Foddis

Su proposta della SC Acquisti Beni e Servizi

- Premesso** che con delibera n. 199 del 18/02/2022 è stato esercitato l'esercizio dell'opzione di rinnovo annuale in favore della Ditta O.E. Nuclear Laser Medicine per la fornitura in Service di un sistema per l'identificazione di mutazioni della fibrosi cistica, beta talassemia, emocromatosi ereditaria e dei loci poliformici del gene TPMT, destinato alla SSD Laboratorio Genetica e Genomica del PO Cao per una spesa complessiva annua pari ad € 78.810.00 oltre Iva di legge;
- Considerato** che con nota prot. n. 1105 del 16/06/2022 il Direttore della SC Farmacia ha richiesto l'incremento di cui alla delibera n. 199 del 18/02/2022 (All. A fg 1);
- Ritenuto** pertanto, di dover esercitare l'incremento del contratto ai sensi dell' art. 106 comma 12 del D.Lgs 50/16, in favore della Ditta O.E. Nuclear Laser Medicine, di cui alla delibera n. 199 del 18/02/2022, per la fornitura in Service di un sistema per l'identificazione di mutazioni della fibrosi cistica, beta talassemia, emocromatosi ereditaria e dei loci poliformici del gene TPMT, destinato alla SSD Laboratorio Genetica e Genomica del P.O. Cao per una spesa complessiva pari ad € 15.762.00 oltre Iva di legge;
- Visto** il D. Lgs. n. 50/2016;

Segue delibera n. 718 del 23.06.2022

DELIBERA

Per i motivi esplicitati in premessa:

1. di esercitare l'incremento del contratto ai sensi dell' art. 106 comma 12 del D.Lgs 50/16, in favore della Ditta O.E. Nuclear Laser Medicine, di cui alla delibera n. 199 del 18/02/2022, per la fornitura in Service di un sistema per l'identificazione di mutazioni della fibrosi cistica, beta talassemia, emocromatosi ereditaria e dei loci poliformici del gene TPMT, destinato alla SSD Laboratorio Genetica e Genomica del P.O. Cao per una spesa complessiva pari ad € 15.762.00 oltre Iva di legge;
2. di dare atto che della succitata spesa, l'importo pari a € 13.562.00 Iva esclusa (voci 1-8) dovrà essere imputato sul Conto n. A501010602, e l'importo pari a € 2.200,00 oltre Iva di legge (voci 9 e 10) dovrà essere imputato sul conto n. A50802014 del Piano dei Conti e sul Centro di Costo 183120 CAO – Laboratorio di Genetica e Genomica;
3. di dare atto che l'esecuzione del relativo contratto avrà inizio contestualmente alla pubblicazione del presente atto, ai sensi dell'art. 32, comma 13 del D.Lgs. n. 50/2016;
4. di autorizzare la S.C. Contabilità, Bilancio e Controllo di Gestione all'emissione dei relativi ordini di pagamento, a seguito di presentazione dei giustificativi recanti l'attestazione di regolarità della fornitura da parte degli Uffici competenti.

Il Direttore Generale
Dott. ssa Agnese Foddis



**DIPARTIMENTO SERVIZI
SC FARMACIA
Direttore drssa Michela Pellecchia**

SSR Sardegna

Prot. n° 1105 del 16 /06/2022

**Al Direttore Serv. Acquisti Beni e Servizi
SEDE**

Oggetto: Richiesta di incremento di Kit per l'identificazione di mutazioni della fibrosi cistica, beta talassemia, emocromatosi ereditaria e dei loci polimorfici del gene TPMT, destinati alla SSD del Laboratorio di Genetica e Genomica del P.O. A.Cao .

Alla luce dell'intensa attività, registrata nell'ultimo anno, a seguito dell'aumentata richiesta di test genetici, previsti in seno al percorso di procreazione medicalmente assistita (PMA), e dell'aumentata richiesta di test molecolari per fibrosi cistica, previsti nel Piano Regionale di Screening Neonatale, si è verificato anticipatamente, rispetto al termine del contratto, l'esaurimento dei quantitativi programmati dei Kit in oggetto, aggiudicati con Delibera 276-2021 alla Ditta Nuclear Laser Medicine.

Si chiede per tanto l'incremento massimo consentito dai termini di Legge della fornitura dei suddetti prodotti al fine di garantire la continuità assistenziale.

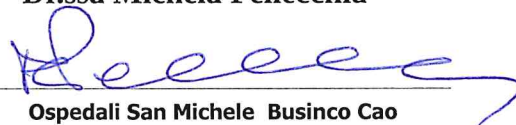
Si allega la lettera di richiesta formulata dal Responsabile della SSD di Laboratorio di Genetica e Genomica del P.O. Cao.

Cordiali saluti,

Resp. Proc.

Dott.ssa A.Pedrazzini

**Il Direttore SC Farmacia
Dr.ssa Michela Pellecchia**



Ospedali San Michele Businco Cao

Prot. LGG n° 148 del 01.06.2022

Spett.le Servizio Farmacia AOB
Spett.le Servizio Acquisti AOB

Oggetto: Richiesta incremento reagenti Aggiudicazione Procedura Negoziata ai sensi dell'art. 36 Comma 2 lett. "b", del D.Lgs. n. 50/16, per la fornitura in Service di un sistema per l'identificazione di mutazioni della fibrosi cistica, beta talassemia, emocromatosi ereditaria e dei loci polimorfici del gene TPMT, destinato alla SSD Laboratorio Genetica e Genomica del PO Cao. Durata annuale con opzione di rinnovo per un altro anno. Spesa complessiva annuale € 78.810,00 IVA esclusa. CIG 8653663C9B. Operatore economico Nuclear Laser Medicine. PDEL/2021/300

Si richiede, l'incremento massimo consentito della fornitura annua di **kit per l'identificazione di mutazioni della fibrosi cistica, beta talassemia, emocromatosi ereditaria e dei loci polimorfici del gene TPMT**, contratto n°372/21 con scadenza 21-02-23, aggiudicato alla Ditta Nuclear Laser Medicine S.R.L

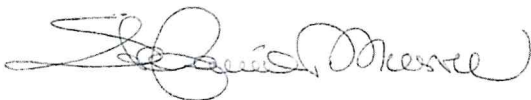
Motivazioni per la richiesta di integrazione della fornitura di Kit:

i quantitativi dei kit richiesti per la diagnostica della Fibrosi Cistica risultano incrementati del 30% rispetto al consumo annuo previsto nel Contratto a causa dell'aumentato numero di richieste del test genetico previsto all'interno del percorso delle coppie che ricorrono alla procreazione medicalmente assistita (PMA) e dell'aumentato numero del test molecolari per la Fibrosi Cistica previsti come approfondimento dopo test biochimico IRT alterato, all'interno del Programma Regionale di Screening Neonatale per la Fibrosi Cistica.

Tale dato non è prevedibile in quanto associato alla numerosità dei nuovi nati e al valore della IRT.

Il Responsabile della Struttura

Il Direttore della SC Farmacia



 **AO Brotzu - Cagliari**
S.O. PEDIATRICO MICROCITEMICO "A. CAO"
LABORATORIO GENETICA E GENOMICA
RESPONSABILE DEL SERVIZIO
Dott.ssa Stefania Murru