

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI FOGGIA DIPARTIMENTO DI MEDICINA CLINICA E SPERIMENTALE

Il Direttore di Dipartimento

Prof. Maurizio Margaglione

Direzione Ricerca, Alta Formazione, Internazionalizzazione e Terza Missione

Dott. Tommaso Campagna

Area Amministrazione, Contabilità, Ricerca e Coordinamento del Centro di Simulazione Avanzata

Dott.ssa Manuela del Prete

Servizio Amministrazione

Dott. Matteo Nuzziello

Oggetto: *Codice CIG: B7CF394DAD - Trattativa diretta Mepa n. 5523850 per la fornitura di reagenti e consumabili per laboratorio per le esigenze del progetto "SafeEdit" - NEXTGENERATIONEU - Progetto CN00000041 - CUP UNIMORE E93C22001080001*

IL DIRETTORE DI DIPARTIMENTO

VISTI

l'art. 32, co. 2, lettera h) dello Statuto dell'Università di Foggia che attribuisce al Direttore di Dipartimento tutte le altre competenze attribuitegli dalla normativa vigente;

il Regolamento di Ateneo per l'Amministrazione, la Finanza e la Contabilità;
il Regolamento di Funzionamento del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale;

il decreto legislativo 31 marzo 2023, n. 36 (Codice dei Contratti Pubblici);

VISTI

in particolare, l'art. 50, comma 1, lettera a) e lettera b) che disciplina gli affidamenti diretti per gli appalti di importo pari o inferiore ad € 150.000,00 per i lavori e ad € 140.000,00 per i servizi e le forniture;

l'allegato II.1 al d.lgs. n. 36/2023 "Elenchi degli operatori economici e indagini di mercato per gli affidamenti di contratti di importo inferiore alle soglie di rilevanza europea";

l'art. 17, comma 2, del d. lgs. n. 36/2023 a mente del quale, per gli affidamenti diretti, l'atto di avvio della procedura individua l'oggetto, l'importo e il contraente unitamente alle ragioni della sua scelta, ai requisiti di carattere generale e, se necessari, a quelli inerenti alla capacità economico-finanziaria e tecnico-professionale;

l'art. 3 della legge 136/2010, in materia di tracciabilità dei flussi finanziari;

il D. Lgs. 33/2013, in materia di Amministrazione trasparente;

PREMESSO

che il prof. Mario Amendola, docente di seconda fascia per il S.S.D. BIOS-08/A Biologia Molecolare, con nota prot. 37058 – X/4 del 26/06/2025, ha fatto pervenire una richiesta finalizzata all'acquisto di reagenti per laboratorio, con affidamento diretto alla Ditta Bio-Rad Laboratories srl, per le esigenze del progetto SafeEdit “*Assessing SAFETY of genome EDITing approaches for β -hemoglobinopathies*” relativo al Bando pubblico per la selezione di proposte progettuali da finanziare nell'ambito delle attività di ricerca dello SPOKE n 1 “Genetic Diseases”, di cui al programma di ricerca del Centro Nazionale Sviluppo di Terapia Genica e Farmaci con tecnologia a RNA “*National Center for Gene Therapy and Drugs based on Rna Technology (CN RNA & GENE THERAPY)*”, a valere sulle risorse del Piano Nazionale Ripresa E Resilienza (PNRR), Missione 4 “Istruzione E Ricerca”, Componente 2 “Dalla Ricerca All'impresa”, Linea di Investimento 1.4 “Potenziamento Strutture di Ricerca e Creazione di Campioni Nazionali di R&S su alcune Key Enabling Technologies” - finanziato dall'Unione Europea - NEXTGENERATIONEU” Progetto CN00000041 – CUP UNIMORE E93C22001080001”;

VISTO

il preventivo di spesa, allegato alla nota prot. prot. 37058 – X/4 del 26/06/2025, rilasciato dalla ditta SIAL S.r.l., P.Iva 00959981002 e C.F. 01086690581, con sede a Roma (RM) alla Via Giovanni Devoti n. 14, per un ammontare di € 15.647,00 oltre Iva;

CONSIDERATO

che con la delibera del Consiglio di Dipartimento del 27.06.2025 (delibera n. 992/2025, prot. N. 39820-II/8 del 07.07.2025) è stata autorizzata una spesa massima pari ad € 15.647,00 oltre iva come per legge finalizzata all'affidamento della fornitura in parola;

TENUTO CONTO

che i materiali richiesti sono stati selezionati in funzione della compatibilità con i protocolli già ottimizzati nel laboratorio per l'editing e l'analisi di HSPC. In particolare, l'utilizzo di linee cellulari ematopoietiche e di cellule CD34+ isolate da sangue periferico o midollo osseo comporta l'impiego di reagenti altamente specializzati e certificati per uso su cellule staminali umane. L'uso di reagenti alternativi comporterebbe la necessità di nuove validazioni, causando ritardi incompatibili con la durata complessiva del progetto (12 mesi) e potenzialmente compromettendo l'affidabilità dei dati;

altresì, che, da indagine informale, i costi preventivati sono allineati ai prezzi di mercato applicati per prodotti comparabili, come anche osservato a seguito della consultazione delle principali piattaforme di approvvigionamento online; che La ditta SIAL Srl ha formalmente dichiarato che i reagenti e la plastica per biologia molecolare richiesti sono distribuiti in esclusiva dalla medesima Società, in quanto prodotti a marchio proprietario, e che nessun altro distributore in Italia né in altri Paesi dell'Unione Europea è stato autorizzato alla rivendita dei suddetti prodotti senza preventiva autorizzazione della stessa SIAL Srl;

RILEVATO	inoltre, che la citata ditta risulta in possesso di comprovata esperienza nel settore specifico della fornitura di reagenti chimici per uso laboratoristico e diagnostico, è in grado di: • garantire tempi di consegna compatibili con le esigenze operative dell'Ente; • distribuire reagenti conformi agli standard di qualità e certificazioni richieste (es. ISO 13845, ISO 9001, ISO 45001, ISO 14001, ecc.); • fornire assistenza tecnica qualificata e documentazione di sicurezza aggiornata;
CONSIDERATA	la capacità del citato fornitore di soddisfare le esigenze dell'Amministrazione con prodotti aventi le specifiche tecniche richieste, per la quantità necessaria ed entro le tempistiche disponibili;
VALUTATA	la corretta esecuzione di precedenti commesse pubbliche da parte dell'operatore economico e l'economicità dell'offerta presentata;
VERIFICATO	che l'affidatario è in possesso dei requisiti generali e tecnico-professionali, nonché di comprovata pregressa esperienza professionale;
ACCERTATO	che le citate tipologie di beni non risultano essere presenti nelle convenzioni di Consip S.p.A.;
VALUTATO	pertanto, che l'affidamento diretto alla ditta S.I.A.L. s.r.l. risponda ai criteri di congruità tecnica ed economica, e che ricorrano i presupposti di cui all'art. 50, comma 1, lett. b) del D.Lgs. 36/2023;
RITENUTO	adeguato l'avvio di una procedura semplificata di affidamento diretto, realizzata previa trattativa diretta su piattaforma telematica MEPA con l'unico fornitore individuato nella ditta S.I.A.L. srl;
ESPLETATA	tramite piattaforma MEPA una trattativa diretta finalizzata all'affidamento diretto della fornitura di che trattasi;
PRESO ATTO	che l'operatore economico S.I.A.L. srl ha confermato la propria migliore offerta per un importo pari ad € 15.647,00 oltre Iva ritenuta congrua, economica e coerente;
ACQUISITE	le autocertificazioni/dichiarazioni sostitutive in merito al possesso dei requisiti generali e speciali ai sensi dell'art. 52, comma 1, del D.lgs. n. 36/2023;
ACCERTATA	la disponibilità dei fondi per la copertura della spesa, sulle disponibilità del progetto avente codice BANDIMUR_AMENDOLA_SAFEEDIT - CODICE PROGETTO CN00000041 - CUP E93C22001080001 del sezionale di budget del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale anno 2025;
VISTO	il bando a cascata "Bando pubblico per la selezione di proposte progettuali da finanziare nell'ambito delle attività di ricerca dello SPOKE n 1 "Genetic Diseases", di cui al programma di ricerca del Centro Nazionale Sviluppo di Terapia Genica e Farmaci con tecnologia a RNA "National Center for Gene Therapy and Drugs based on Rna Technology (CN RNA & GENE THERAPY)", a valere sulle risorse del Piano Nazionale Ripresa E Resilienza

(PNRR), Missione 4 “Istruzione E Ricerca”, Componente 2 “Dalla Ricerca All’impresa”, Linea di Investimento 1.4 “Potenziamento Strutture di Ricerca e Creazione di Campioni Nazionali di R&S su alcune Key Enabling Technologies” - finanziato dall’Unione Europea - NEXTGENERATIONEU” Progetto CN00000041 – CUP UNIMORE E93C22001080001”, approvato con Decreto dello Spoke – Decreto del Direttore Generale Rep. n. 76/2024 – Prot. n. 37969 del 06/02/2024;

VISTO

l’art. 12.1.10 del citato bando che dispone l’obbligo, per i beneficiari del finanziamento, di *“garantire, ai fini della tracciabilità delle risorse del PNRR, che tutte le spese relative al progetto siano effettuate attraverso l’utilizzo di un’apposita contabilità separata, nonché rispettare l’obbligo di indicare il CUP assegnatogli, su tutti gli atti amministrativo/contabili relativi al progetto nel rispetto del Regolamento (UE) 2018/1046 del 18 luglio 2018, nonché quanto prescritto dal regolamento UE 2021/241 all’articolo 34, paragrafo 2 in base al quale i destinatari dei finanziamenti dell’Unione rendono nota l’origine degli stessi e ne garantiscono la visibilità, anche, ove opportuno, attraverso il logo dell’Unione e una dichiarazione adeguata sul finanziamento che recita «finanziato dall’Unione europea - NextGenerationEU»”*

l’art. 12, punto 7) del riportato bando che prevede che i soggetti beneficiari garantiscano *“il rispetto degli obblighi in materia di informazione e comunicazione previsti dall’articolo 34 del Regolamento (UE) 2021/241 e informare in modo chiaro che il progetto è finanziato nell’ambito del PNRR, Missione 4 “Istruzione e Ricerca” – Componente 2 “Dalla Ricerca all’Impresa” – Investimento 1.3, finanziato dall’Unione europea – NextGenerationUE –, a valere sull’Avviso pubblico del Ministero dell’Università e della Ricerca (MUR) n. 3138 del 16/12/20214, Progetto N. CN 00000041 “National Center for Gene Therapy and Drugs based on RNA Technology (CN RNA & Gene Therapy)”, riportando nella documentazione progettuale l’emblema dell’Unione Europea e fornendo un’adeguata diffusione e promozione del progetto e del Programma CN RNA & Gene Therapy, attraverso canali di comunicazione e diffusione online e offline”;*

ATTESO CHE

in virtù del divieto di duplicazione dei finanziamenti, così come definito dall’art. 9 del Reg. (UE) 2021/241, dagli Accordi di Finanziamento ITA/CE e dalle Note/Circolari/Linee Guida in materia adottate dalla Commissione europea e dalla Ragioneria Generale dello Stato – Ispettorato Generale per il PNRR, i costi dell’affidamento di che trattasi saranno coperti esclusivamente da fonte BANDIMUR_AMENDOLA_SAFEEDIT - CODICE PROGETTO CN00000041 - CUP E93C22001080001

DATO ATTO

che l’appalto è stato registrato con CIG B7CF394DAD;

VISTI

l’art. 15 e l’allegato I.2 del d.lgs. n. 36/2023 che disciplinano la nomina e le funzioni del Responsabile Unico di Progetto (RUP);

- INDIVIDUATO** in qualità di RUP il sig. Giampaolo Caso, in quanto in possesso della necessaria qualificazione professionale e atteso che non sussistono cause di incompatibilità;
- SENTITI** il Responsabile dell'Area Amministrazione, Contabilità, Ricerca e Coordinamento del Centro di Simulazione Avanzata ed il Responsabile del Servizio Amministrazione dei Dipartimenti di Area Medica,

DECRETA

per quanto esposto in premessa e da intendersi qui integralmente richiamato:

- di affidare direttamente all'operatore economico SIAL S.r.l., P.Iva 00959981002 e C.F. 01086690581, con sede a Roma (RM) alla Via Giovanni Devoti n. 14, la fornitura di reagenti per laboratorio per le esigenze del Progetto SafeEdit "*Assessing SAFETy of genome EDITing approaches for β -hemoglobinopathies*" relativo al Bando pubblico per la selezione di proposte progettuali da finanziare nell'ambito delle attività di ricerca dello SPOKE n 1 "Genetic Diseases", di cui al programma di ricerca del Centro Nazionale Sviluppo di Terapia Genica e Farmaci con tecnologia a RNA "*National Center for Gene Therapy and Drugs based on Rna Technology (CN RNA & GENE THERAPY)*", a valere sulle risorse del Piano Nazionale Ripresa E Resilienza (PNRR), Missione 4 "Istruzione E Ricerca", Componente 2 "Dalla Ricerca All'impresa", Linea di Investimento 1.4 "Potenziamento Strutture di Ricerca e Creazione di Campioni Nazionali di R&S su alcune Key Enabling Technologies" - finanziato dall'Unione Europea - NEXTGENERATIONEU" Progetto CN00000041 – CUP UNIMORE E93C22001080001, in esito alla trattativa diretta espletata su piattaforma telematica Mepa n. 5523850, per un importo pari ad € 15.647,00 oltre Iva;
- di far gravare la relativa spesa sulle disponibilità del progetto avente codice BANDIMUR_AMENDOLA_SAFEEDIT - CODICE PROGETTO CN00000041 - CUP E93C22001080001, come da richiesta del prof. M. Amendola, responsabile Scientifico del progetto, del sezionale di budget del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale;
- di nominare in qualità di RUP il sig. Giampaolo Caso;
- di delegare, in relazione alla T.D. 5523850 la dott.ssa Manuela del Prete (Resp. Area Amministrazione, Contabilità, Ricerca e Coordinamento del Centro di Simulazione Avanzata), al caricamento e trasmissione del documento di stipula generato dalla stazione appaltante su piattaforma Mepa;
- di prevedere che i dati e le informazioni minime inerenti alla procedura di affidamento espletata e la relativa aggiudicazione saranno pubblicati nella specifica sezione del sito UNIFG (Amministrazione Trasparente).

Avverso il presente provvedimento è esperibile ricorso al TAR Puglia nel termine di 30 gg. decorrente dalla data di notifica o comunicazione dell'atto o dalla piena conoscenza di esso, secondo le vigenti disposizioni in materia.

Il Direttore di Dipartimento
Prof. Maurizio Margaglione