

## 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: B8351F9F5F - Trattativa diretta Mepa n. 5603048 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. 49847 – X/4 del 03/09/2025, ha fatto pervenire una richiesta finalizzata all'acquisto di reagenti per laboratorio, con affidamento diretto alla Ditta SIAL srl, per le esigenze del progetto SafeEdit “*Assessing SAFETY of genome EDITing approaches for  $\beta$ -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 € 1.125,00 oltre Iva;

## **TENUTO CONTO**

che i materiali richiesti sono stati selezionati in funzione della compatibilità con i protocolli già ottimizzati nel laboratorio e il loro acquisto è finalizzato alla realizzazione sperimentale descritta nel WP 1 e 2 del progetto SAFEDIT; che 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 richiesti sono distribuiti in esclusiva dalla medesima Società;

## **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;

<b>CONSIDERATA</b>	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;
<b>VALUTATA</b>	la corretta esecuzione di precedenti commesse pubbliche da parte dell'operatore economico e l'economicità dell'offerta presentata;
<b>VERIFICATO</b>	che l'affidatario è in possesso dei requisiti generali e tecnico-professionali, nonché di comprovata pregressa esperienza professionale;
<b>ACCERTATO</b>	che le citate tipologie di beni non risultano essere presenti nelle convenzioni di Consip S.p.A.;
<b>VALUTATO</b>	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;
<b>RITENUTO</b>	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;
<b>ESPLETATA</b>	tramite piattaforma MEPA una trattativa diretta finalizzata all'affidamento diretto della fornitura di che trattasi;
<b>PRESO ATTO</b>	che l'operatore economico S.I.A.L. srl ha confermato la propria migliore offerta per un importo pari ad € 1.125,00 oltre Iva ritenuta congrua, economica e coerente;
<b>ACQUISITE</b>	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;
<b>ACCERTATA</b>	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;
<b>VISTO</b>	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;
<b>VISTO</b>	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 B8351F9F5F;

**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  $\beta$ -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. 5603048, per un importo pari ad € 1.125,00 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. 5603048 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**

*Firma digitale ai sensi dell'art. 21 del D.Lgs. n. 82/2005*