



Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale

Il Direttore del 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

Decreto del Direttore di Dipartimento - Affidamento diretto per la fornitura di reagenti per laboratorio, per le esigenze delle attività di ricerca del S.S.D. MEDS-04/A Anatomia Patologica – TD Mepa 6488528 - Codice CIG: BC90767316

IL DIRETTORE DI DIPARTIMENTO

VISTI

il decreto legislativo del 30 marzo 2001, n. 165 “Norme generali sull’ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche”;
la legge 7 agosto 1990 n. 241 recante “Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi”;

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

l’art. 25 del d.lgs. n. 36/2023, secondo cui le stazioni appaltanti e gli enti concedenti utilizzano le piattaforme di approvvigionamento digitale per svolgere le procedure di affidamento dei contratti;

in particolare, l’art. 50, comma 1, lettera a) e lettera b) del d.lgs. n. 36/2023 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. 1 co. 449 della legge n. 296/2006 e ss.mm.ii. che prevede, anche per le istituzioni universitarie, l’obbligo di approvvigionarsi mediante le convenzioni-quadro stipulate da Consip S.p.A.;

l’art. 1 co. 450 della legge n. 296/2006 e ss.mm.ii. che prevede l’obbligo, per gli acquisti di beni e servizi, di importo pari o superiore a 5.000,00 euro ed inferiore alla soglia di rilievo comunitario, di ricorrere al MePA (mercato elettronico della pubblica amministrazione), gestito da Consip S.p.A., ovvero



ad altri mercati elettronici, ovvero al sistema telematico messo a disposizione dalla centrale regionale di riferimento per lo svolgimento delle relative procedure;

l'art. 1, comma 3, del decreto-legge n. 95/2012, convertito nella legge n. 135/2012, ai sensi del quale "Le amministrazioni pubbliche obbligate sulla base di specifica normativa ad approvvigionarsi attraverso le convenzioni di cui all'articolo 26, comma 3 della legge 23 dicembre 1999, n. 488 stipulate da Consip S.p.A. o dalle centrali di committenza regionali costituite ai sensi dell'articolo 1, comma 455, della legge 27 dicembre 2006, n. 296 possono procedere, qualora la convenzione non sia ancora disponibile e in caso di motivata urgenza, allo svolgimento di autonome procedure di acquisto dirette alla stipula di contratti aventi durata e misura strettamente necessaria e sottoposti a condizione risolutiva nel caso di disponibilità della detta convenzione";

l'art. 1 co. 583 della legge 27 dicembre 2019, n. 160, in cui è previsto l'obbligo a carico, tra l'altro, delle istituzioni universitarie di approvvigionarsi attraverso gli accordi quadro stipulati da Consip S.p.A. o il sistema dinamico di acquisizione realizzato e gestito dal Consip S.p.A., fermo restando quanto previsto dall'art. 1, commi 449 e 450 della legge n. 296/2006;

lo Statuto dell'Università di Foggia, modificato con D.R. 259/2025 (prot. n. 8488 – I/2 del 13.02.2025), pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana – Serie Generale n. 39 del 17.02.2025, vigente dal 05.03.2025;

l'art. 32, co. 2, lettera h) dello Statuto a mente del quale il Direttore di Dipartimento esercita tutte le altre competenze attribuitegli dalla normativa vigente;

il D.R. n. 938/2024 (prot. n. 26086 – I/13 del 13.05.2024) con il quale il prof. Maurizio Margaglione è stato nominato Direttore del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, per il quadriennio 2024 – 2028, con decorrenza dal 22.07.2024;

il Piano Integrato di Attività e Organizzazione 2025-2027 dell'Università di Foggia, approvato dal Consiglio di Amministrazione nella seduta del 28.01.2025, prot. 5023 – II/7 del 31.01.2025;

il Regolamento di Ateneo per l'Amministrazione, la Finanza e la Contabilità, adottato con D.R. 59/2022 (prot. 1304 – I/3 del 11.01.2022);

il Regolamento di Funzionamento del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale adottato con D.R. 714/2021 (prot. 24530 – I/3 del 14.05.2021);

il Regolamento UE n. 2016/679 (GDPR) su trattamento e protezione dei dati personali e il d.lgs. n. 101/2018;

l'art. 26, comma 6 del d.lgs. n. 81/2008 e la determinazione ANAC n. 3 del 5 marzo 2008 riguardanti la disciplina del DUVRI e della materia concernente il rischio da interferenza nell'esecuzione degli appalti; l'art. 3 della legge n. 136/2010, in materia di tracciabilità dei flussi finanziari;

il d.lgs. n. 33/2013 e l'art. 28, comma 3 del d.lgs. n. 36/2023, in materia di amministrazione trasparente;



il Vademecum informativo per gli affidamenti diretti di lavori di importo inferiore a 150.000,00 euro, e di forniture e servizi di importo inferiore a 140.000 euro, approvato dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione nell'adunanza del 30 luglio 2024;

VISTA

la proposta d'ordine con la quale il prof. G. Pannone, docente di seconda fascia in Anatomia Patologica (S.S.D. MEDS-04/A), ha chiesto l'avvio delle procedure finalizzate alla fornitura di reagenti per laboratorio per le esigenze delle attività di ricerca da svolgere presso i laboratori del proprio S.S.D, per un ammontare di € 1.400,00 oltre Iva come per legge e con affidamento diretto alla ditta Roche Diagnostics SpA;

VISTO

il preventivo di spesa accluso alla citata proposta d'ordine e rilasciato dalla ditta Roche Diagnostics SpA, P.Iva 10181220152, con sede legale a Monza (MB) in Viale G.B. Stucchi, 110, per un ammontare totale di € 1.400,00 oltre Iva come per legge;

CONSIDERATO

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 trattandosi di un importo ampiamente inferiore alla soglia dei 140.000,00 euro, l'affidamento può avvenire tramite affidamento diretto ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b) del D.Lgs. 36/2023. Tale modalità risponde pienamente ai principi di tempestività, efficacia e semplificazione dell'azione amministrativa, garantendo al contempo il tempestivo raggiungimento degli obiettivi scientifici e assistenziali del Centro di Ricerche;

che la scelta di affidare la fornitura direttamente alla società Roche Diagnostics S.p.A. risiede in imprescindibili ragioni di natura tecnico-scientifica, continuità analitica e compatibilità strumentale:

- **Compatibilità e standardizzazione del sistema:** Il kit richiesto e gli anticorpi primari di routine associati costituiscono un sistema diagnostico chiuso e integrato. Essi sono specificamente validati per operare sulle piattaforme automatizzate di immunoistochimica già in dotazione presso i laboratori di Anatomia Patologica;
- **Riproducibilità dei dati scientifici:** L'impiego di reattivi differenti o non certificati dal produttore della strumentazione comporterebbe il rischio concreto di alterare l'omogeneità e la riproducibilità delle sedute analitiche. Ciò inficerebbe la validità dei risultati dei progetti di ricerca in corso e l'accuratezza delle prestazioni di anatomia patologica;
- **Sicurezza della catena logistica:** I dispositivi diagnostici in vitro in oggetto richiedono un mantenimento costante e certificato della temperatura durante tutte le fasi di trasporto. La ditta Roche garantisce una catena del freddo tracciata tramite vettori certificati ISO 9001, riducendo a zero il rischio di degradazione del materiale biologico;
- **Conformità Normativa (IVDR):** I prodotti offerti sono conformi al Regolamento (UE) 2017/746 (IVDR). In particolare, per i dispositivi medico-diagnostici in vitro appartenenti alla Classe A, la ditta garantisce il pieno rispetto delle direttive comunitarie vigenti;



CONSIDERATA	la capacità del citato fornitore di soddisfare le esigenze dell'Amministrazione attraverso l'erogazione di un servizio confacente le esigenze tecniche richieste, per la qualità necessaria ed entro le tempistiche richieste;
ACCERTATA	la corretta esecuzione di precedenti commesse pubbliche da parte dell'operatore economico e l'economicità dell'offerta presentata; la congruità dell'offerta il prezzo complessivo dell'offerta (€ 1.600,00 + IVA) risulta congruo, economico e vantaggioso per l'Amministrazione, in relazione alla qualità specialistica dei prodotti, al rispetto dei listini di riferimento 2026 e all'assenza di spese accessorie di spedizione.
VALUTATO	il prezzo complessivo dell'offerta che risulta congruo, economico e vantaggioso per l'Amministrazione, in relazione alla qualità specialistica dei prodotti, al rispetto dei listini di riferimento 2026 e all'assenza di spese accessorie di spedizione; pertanto, che l'affidamento diretto alla ditta Roche Diagnostics SpA 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	che siano ricorse in questo caso sufficienti ragioni per l'avvio di una procedura semplificata di affidamento diretto, realizzata previa trattativa diretta su piattaforma telematica MEPA con l'unico fornitore individuato nella ditta Roche Diagnostics SpA, P.Iva 10181220152, con sede legale a Monza (MB) in Viale G.B. Stucchi, 110;
ACCERTATO	che le citate tipologie di servizi non risultano essere presenti nelle convenzioni di Consip S.p.A.; l'assenza di un interesse transfrontaliero certo di cui all'art. 48, co. 2 del d.lgs. 36/2023;
CONSIDERATO	che l'Amministrazione ha verificato che l'affidatario è in possesso dei requisiti generali e tecnico-professionali, nonché di comprovata pregressa esperienza professionale;
ESPLETATA	tramite piattaforma MEPA una trattativa diretta finalizzata all'affidamento diretto della fornitura sopra menzionata;
PRESO ATTO	che in sede di trattativa diretta l'operatore Roche Diagnostics SpA, ha confermato la propria offerta per un importo di € 1.400,00 oltre Iva come per legge 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;
VALUTATA	l'opportunità di non richiedere la garanzia definitiva per l'esecuzione delle prestazioni in parola, ai sensi dell'art. 53, comma 4, d.lgs. n. 36/2023, data la solidità e manifesta professionalità del soggetto affidatario e considerato l'importo dell'affidamento;
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);
RAVVISATA	la necessità di formalizzare l'individuazione del 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;

DATO ATTO che l'appalto è stato registrato con CIG BC90767316;

ACCERTATA la disponibilità dei fondi per la copertura della spesa, sulle disponibilità dei progetti aventi codice:

- COMPRIV_BUFO_CONTOTERZI per € 1.641,65;
- FINATENEO_ESPEROUZ_PRA2023 per € 66,35 del sezionale di budget del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale anno 2026 per un ammontare totale di € 1.400,05 oltre Iva come per legge (€ 1.708,00 iva compresa);

SENTITI il Responsabile dell'Area Amministrazione, Contabilità, Ricerca e Coordinamento del Centro di Simulazione Avanzata dei Dipartimenti di Area Medica ed il Responsabile del Servizio Amministrazione dei Dipartimenti di Area Medica;

DECRETA

- di affidare direttamente all'operatore Roche Diagnostics SpA, P.Iva 10181220152, con sede legale a Monza (MB) in Viale G.B. Stucchi, 110, per una spesa di € 1.400,00 oltre Iva come per legge, la fornitura di reagenti per laboratorio per le esigenze delle attività di ricerca del S.S.D. MEDS-04/A Anatomia Patologica, in esito alla trattativa diretta espletata su piattaforma telematica Mepa n. 6488528;
- di far gravare la relativa spesa sulle disponibilità dei progetti aventi codice:
 - COMPRIV_BUFO_CONTOTERZI per € 1.641,65;
 - FINATENEO_ESPEROUZ_PRA2023 per € 66,35 del sezionale di budget del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale anno 2026 per un ammontare totale di € 1.400,00 oltre Iva come per legge (€ 1.708,00 iva compresa);
- di nominare in qualità di RUP il Sig. Giampaolo Caso in quanto in possesso della necessaria qualificazione professionale e atteso che non sussistono cause di incompatibilità;
- di dare atto dell'insussistenza ai sensi dell'art.16 del d.lgs. n. 36/2023 e dell'art. 6-bis della legge n. 241/90 di conflitto di interesse in capo al firmatario del presente atto e agli altri partecipanti al procedimento, in relazione ai destinatari finali dello stesso;
- che la stipula del contratto avverrà tramite la piattaforma MePA e con emissione di Buono d'Ordine sul sistema informatico U-Gov in uso;
- di delegare, in relazione al presente affidamento, la dott.ssa Manuela del Prete, in qualità di Responsabile dell'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 disporre la comunicazione alla BDNCP, per mezzo della piattaforma digitale certificata, di tutti i dati e le informazioni relativi alla presente procedura, individuati nell'articolo 10 della delibera 261/2023 dell'ANAC;



- 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).

Il presente provvedimento, redatto in unico esemplare:

- è immediatamente esecutivo;
- è unicamente formato con mezzi informatici e firmato digitalmente.

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