

AUSL DELLA ROMAGNA
DETERMINAZIONE DEL DIRETTORE
U.O. ACQUISTI AZIENDALI

OGGETTO: PROCEDURA PER ACQUISTI ATTREZZATURE ELENCO INVITALIA - COVID19 - Acquisto di Nr. 20 Umidificatori dalla Ditta FISHER & PAYKEL HEALTHCARE SAS. Procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara per ragioni di estrema urgenza ai sensi degli artt. 1 e 2 del D.L. 16 luglio 2020, n. 76, convertito con L. 11 Settembre 2020 n. 120 CIG: 86161575AF

Normativa di riferimento:

- D.Lgs. 18 aprile 2016 n. 50 e ss.mm.ii. (Codice dei contratti pubblici);
- D.L. 19 maggio 2020, n. 34, convertito, con modificazioni, dalla L. 17 luglio 2020 n. 77;
- D.L. 16 luglio 2020, n. 76 convertito, con modificazioni, in Legge 11 Settembre 2020, n. 120.

Atti presupposti:

- Deliberazione del Direttore Generale dell'Azienda USL della Romagna n. 287 del 03/09/2019 ad oggetto "Determinazioni in ordine all'incarico di direzione pro tempore della U.O. Acquisti Aziendali";
- Deliberazione del Direttore Generale dell'Azienda USL della Romagna n. 342 del 30/12/2020 ad oggetto "Conferma incarichi di direzione temporanea di unità operative e dipartimenti", con la quale sono stati confermati fino al 30/06/2021 gli incarichi di direzione di unità operative complesse, tra i quali quello riferito all'U.O. Acquisti Aziendali;
- "Linee guida per l'Utilizzo dell'elenco dei fornitori di attrezzature medicali per l'allestimento di posti letto di terapia intensiva e semi intensiva" del Commissario Straordinario per l'attuazione e il coordinamento delle misure di contenimento e contrasto dell'emergenza epidemiologica COVID-19;
- Ordinanza n. 22 del 08.10.2020 con la quale il Commissario Straordinario nomina Commissario Delegato il presidente della Regione Emilia Romagna;
- Decreto n. 196 del 19.10.2020 con il quale il Presidente della Regione Emilia Romagna delega i Direttori Generali delle Aziende Sanitarie quali Soggetti Attuatori;
- Decreto del Commissario Straordinario per l'attuazione e il coordinamento delle misure di contenimento e contrasto dell'emergenza epidemiologica COVID-19 del 2/11/2020 avente ad oggetto "Decreto di abilitazione ed istituzione dell'elenco dei fornitori di attrezzature per terapie intensive e semi-intensive, dispositivi e servizi

connessi destinati all'emergenza sanitaria "COVID -19";

Premesso che:

- il Ministero della Salute, con circolare n. 0011254-29/05/2020-DGPROGS-MDS-P del 29 maggio 2020i emana i Piani di Riorganizzazione di cui al comma 1 dell'art. 2 del Decreto Rilancio, predisposti dalle Regioni e Province Autonome, in conformità alle *"Linee di indirizzo organizzative per il potenziamento della rete ospedaliera per emergenza Covid-19 (art. 2 D.L. 19 maggio 2020 n. 34)"*;
- all'attuazione del Piani di Riorganizzazione della rete ospedaliera è chiamato a provvedere, ai sensi del comma 11 dell'art. 2 del citato D.L. 34/2020, il Commissario straordinario per l'attuazione e il coordinamento delle misure occorrenti per il contenimento e contrasto dell'emergenza epidemiologica Covid19, nell'ambito dei poteri conferitigli dall'art. 122 del D.L. 18/2020 *"...garantendo la massima tempestività e l'omogeneità territoriale, in raccordo con ciascuna regione e provincia autonoma"*;
- il Commissario Straordinario, a tal fine, si avvale di Soggetti Attuatori, di norma corrispondenti alle Aziende Sanitarie interessate, nominati con ordinanze Commissariali n. 29 del 9 ottobre 2020 e n. 30 del 14 ottobre 2020, nonché, per quanto attiene alla fornitura di apparecchiature medicali, ambulanze e automediche, anche di quelli nominati dai Commissari Delegati;
- al fine di attuare il potenziamento della rete ospedaliera mediante incremento dei posti letto di terapia intensiva e semi-intensiva, il Commissario ha indetto, con il supporto di Invitalia Spa, una procedura ad inviti per acquisire offerte di attrezzature per le terapie intensive e semi-intensive;
- la procedura è stata indetta all'esito della raccolta dei fabbisogni indicati dalle Regioni e Province Autonome, mediante compilazione di apposito questionario alle stesse somministrato, finalizzato alla definizione della lista delle categorie di attrezzature ritenute indispensabili e delle specifiche tecniche minime ritenute necessarie;
- ai fini della procedura sopra descritta sono state validate dal ministero della Salute una serie di categorie di attrezzature mediche strumentali per gli allestimenti di posti letto di terapia intensiva e semi-intensiva, corredati dalle relative specifiche tecniche, anch'esse validate nella loro declaratoria finale dal Ministero della Salute;
- all'esito della procedura è stato istituito un elenco di cui si avvarranno i Soggetti Attuatori per l'acquisto di prodotti, dagli stessi prescelti, per l'allestimento di posti letto di terapie intensive e semi intensive;

Considerato che

- l'elenco è gestito dal Commissario, mediante un proprio Responsabile del procedimento (RUP);
- i fornitori iscritti all'elenco sono sottoposti alla verifica dei requisiti di ordine generale e speciale, di cui agli artt. 80 e 83 del D.Lgs. 50/2016, da parte del RUP del Commissario, esonerando i Soggetti Attuatori dalla medesima attività di verifica;

- i contratti saranno sottoposti a condizione risolutiva rispetto al buon esito delle suddette verifiche, ove conclusi nelle more del completamento delle stesse;
- il Commissario comunicherà tempestivamente a tutti i Soggetti Attuatori qualsivoglia modifica dell'elenco dovuta a sospensione, cancellazione o decadenza del fornitore dall'elenco, anche se per verifica con esito negativo del possesso dei suddetti requisiti;

Dato atto che l'utilizzo dell'elenco da parte dei Soggetti Attuatori è effettuato ai sensi del D.Lgs. 50/2016 (Codice dei Contratti Pubblici) e degli articoli 1 e 2 del D.L. 16 Luglio 2020, n. 76, convertito con L. 11 Settembre 2020, n. 120;

Visto che i Soggetti Attuatori possono procedere a seconda dei presupposti di legge tramite affidamento diretto della fornitura o tramite affidamento della fornitura previa negoziazione tra più fornitori o anche con un solo fornitore (trattativa diretta);

Visto l'art. 1, comma 2 lett. a) della L. 11 Settembre 2020, n. 120, il quale così testualmente dispone: *"affidamento diretto per lavori di importo inferiore a 150.000,00 euro e per servizi e forniture, ivi compresi i servizi di ingegneria e architettura e l'attività di progettazione, di importo inferiore a 75.000,00 euro"* nonché l'art 63 comma 2 lett. c) del d.lgs 50/2020;

Tenuto conto che nella fattispecie in esame sussistono i presupposti per procedere all'applicazione dell'articolo 1, comma 2, lett. a) della L. 11 Settembre 2020, n. 120, in combinato disposto con l'art 63 comma 2 lett. c) d.lgs 50/2016 stante sia la situazione di oggettiva emergenza dovuta al rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili sia la possibilità di accedere all'elenco dei fornitori predisposto dal Commissario straordinario;

Considerato che:

- è stata predisposta, dalla U.O. Fisica Medica e Ingegneria Clinica, un'istruttoria, sulla base delle indicazioni delle "Linee guida per l'utilizzo dell'elenco dei fornitori di attrezzature medicali per l'allestimento di posti letto di terapia intensiva e semi intensiva", per l'esigenza di acquistare in urgenza nr. 20 Umidificatori dalla Ditta Fisher & Paykel Healthcare Sas e che l'acquisto di tale prodotto è necessario per l'allestimento dei posti letto di terapia intensiva e semintensiva legati all'emergenza sanitaria derivante dal nuovo Coronavirus COVID 19, così come stabilito dai Piani di riorganizzazione della rete ospedaliera ex articolo 2 DL. 34/2020 (comunicazione dell'U.O. Fisica Medica e Ingegneria Clinica del 21.12.2020 tramite mail alla ditta - prot. 0032122 del 04.02.2021 agli atti);
- in data 21/12/2020, la Ditta Fisher & Paykel Healthcare Sas ha presentato offerta per la fornitura nr. 20 Umidificatori per un importo complessivo di Euro 42.000,00 iva esclusa – Euro 2.100,00 cadauno – completi, come da offerta, di cartuccia sensori, cavo riscaldamento e morsetto e garanzia full risk per 24 mesi (offerta prot. 0032122 del 04/02/2021 agli atti);
- la Ditta Fisher & Paykel Healthcare Sas offre inoltre:

Per quanto concerne i principali materiali di ricambio:

Codice	Descrizione	RDM Codice	CND Codice	Quantità	Prezz
--------	-------------	------------	------------	----------	-------

					o Euro
950S01	Cartuccia sensori F&P™ 950	1830085	Z1203019080	1	500,00
950X00	Cavo riscaldamento F&P™ 950 espiratorio F&P 950	1830795	Z1203019080	1	100,00

Per quanto concerne i materiali di consumo,

Codice	Descrizione	RDM Codice	CND Codice	Confe zione	Prezzo confezio ne Euro
950A81	Kit circuito monouso doppio riscaldato	1830546	R02010101	10 pezzi	550,00
950A40	Kit circuito monouso riscaldato monotubo per O2Tad Alti Flussi	1830671	R02010101	10 pezzi	450,00

- garantisce tempi di consegna pari a 12 giorni dalla data di ricevimento dell'ordine formale;
- la tipologia ed il modello delle apparecchiature proposte dalla Ditta Fisher & Paykel Healthcare Sas rispondono completamente alle esigenze di utilizzo delle Unità Operative utilizzatrici;
- questa U.O. ha ritenuto di dover procedere sollecitamente alla richiesta di un CIG per consentire l'invio dell'ordine. Nel caso specifico il CIG è il seguente:
8623901C3A;

Precisato che, qualora a seguito del controllo effettuato dal RUP del Commissario Straordinario, venga accertato che l'operatore economico Fisher & Paykel Healthcare Sas è privo dei requisiti soggettivi di cui agli artt 80 e 83 del D. Lgs. n. 50/2016, il contratto in essere sarà risolto di diritto, fermo restando il diritto di risarcimento del danno arrecato ed il pagamento delle prestazioni correttamente eseguite con riferimento alle attrezzature collaudate con esito positivo;

Dato atto che all'atto della sottoscrizione del contratto il fornitore sarà obbligato a presentare una garanzia per l'esecuzione dello stesso pari al 10% dell'importo contrattuale riferito al contratto medesimo, sotto forma di cauzione o fideiussione valida fino al termine dell'esecuzione delle prestazioni e che alla stessa si applicano i casi di riduzione dell'importo di cui all'art. 93, comma 7 del D.Lgs. 50/2016;

Considerato che la rata di saldo pari al 20% dell'importo contrattuale della fornitura affidata sarà erogata dopo il collaudo positivo ovvero emissione del certificato di regolare esecuzione emesso da questa Azienda e che la liquidazione della fornitura sarà effettuata a mezzo bonifico bancario entro 30 giorni dal ricevimento della fattura elettronica;

Preso atto che il presente acquisto è finanziato tramite il piano investimenti dell'U.O. Fisica Medica ed Ingegneria Clinica con imputazione a carico Budget dedicato "RETEC/AGM /POTEN (Potenziamento rete COVID 19)";

Attestata la regolarità tecnica e la legittimità del presente provvedimento nonché la coerenza con i regolamenti e le procedure aziendali, da parte dei Responsabili che sottoscrivono in calce;

Richiamata la Deliberazione del Direttore Generale n. 342 del 20/09/2018 ad oggetto "Tipologie degli atti a rilevanza giuridica interna ed esterna di competenza delle articolazioni organizzative aziendali", e s.m.i.

tutto ciò premesso e motivato

DETERMINA

- Di prendere atto** della richiesta della U.O. Fisica Medica e Ingegneria Clinica di acquisire in urgenza nr. 20 Umidificatori dalla Ditta Fisher & Paykel Healthcare Sas e della valutazione della suddetta U.O. che l'acquisto di tale prodotto è necessario per l'allestimento dei posti letto di terapia intensiva e semintensiva legati all'emergenza sanitaria derivante dal nuovo Coronavirus COVID 19, così come stabilito dai Piani di riorganizzazione della rete ospedaliera ex articolo 2 DL. 34/2020, nonché del preventivo trasmesso in data 20/12/2020 dalla Ditta Fisher & Paykel Healthcare Sas per un importo complessivo di Euro 42.000,00 iva esclusa (22%), per la fornitura in oggetto;

- Di considerare che** la Ditta Fisher & Paykel Healthcare Sas., offre inoltre:

Per quanto concerne i principali materiali di ricambio:

Codice	Descrizione	RDM Codice	CND Codice	Quantità	Prezzo Euro
950S01	Cartuccia sensori F&P™ 950	1830085	Z1203019080	1	500,00
950X00	Cavo riscaldamento F&P™ 950 espiratorio F&P 950	1830795	Z1203019080	1	100,00

Per quanto concerne i materiali di consumo,

Codice	Descrizione	RDM Codice	CND Codice	Confezione	Prezzo confezione Euro
950A81	Kit circuito monouso doppio riscaldato	1830546	R02010101	10 pezzi	550,00
950A40	Kit circuito monouso riscaldato monotubo per O2Tad Alti Flussi	1830671	R02010101	10 pezzi	450,00

e garantisce tempi di consegna pari a 12 giorni dalla data di ricevimento dell'ordine formale;

- Di dare atto che** la tipologia ed il modello delle apparecchiature proposte dalla ditta Fisher & Paykel Healthcare Sas rispondono completamente alle esigenze di utilizzo delle Unità Operative utilizzatrici;
- Di provvedere** all'acquisto di nr. 20 Umidificatori al prezzo unitario di Euro 2.100,00 iva

esclusa (22%), completi di cartuccia sensori, cavo riscaldamento e morsetto e garanzia full risk per 24 mesi (offerta prot. 0032122 del 04/02/2021 agli atti);

5. **Di precisare che** il presente acquisto è finanziato tramite il piano investimenti dell'U.O. Fisica Medica ed Ingegneria Clinica con imputazione a carico Budget dedicato "RETEC/AGM/POTEN (Potenziamento rete COVID 19)".
6. **Di addebitare** al Bilancio di competenza dell'Azienda Usl della Romagna la spesa di € **42.000,00** (iva 22% esclusa) sul Co.Ge "Attrezzature Sanitarie" come di seguito indicato:

DESTINAZIONE	QUANTITA'	CdC	CUP
TERAPIA INTENSIVA - CESENA	2	CE4750	G18I20001110006
TERAPIA INTENSIVA - FORLÌ	4	FOHF208311 FO PNEUMOLOGIA DEGENZA	G68I20000270006
TERAPIA INTENSIVA - LUGO	2	RA01606	G48I20000280001
TERAPIA INTENSIVA - RAVENNA	6	RA01599	G65F20001490001
SEMINTENSIVA - FORLÌ	4	FOHF208311 FO PNEUMOLOGIA DEGENZA	G68I20000250006
SEMINTENSIVA - RICCIONE	2	RC DDF PS-MED URG RN C0056 DDF	G88I20000310006
TOTALE	20		

7. **Di dare atto** che, la rata di saldo pari al 20% dell'importo contrattuale della fornitura affidata sarà erogata dopo il collaudo positivo ovvero emissione del certificato di regolare esecuzione emesso da questa Azienda e che la liquidazione della fornitura sarà effettuata a mezzo bonifico bancario entro 30 giorni dal ricevimento della fattura elettronica;
8. **Di prendere atto** che, qualora a seguito del controllo effettuato dal RUP del Commissario Straordinario, venga accertato che l'operatore economico Fisher & Paykel Healthcare Sas è privo dei requisiti soggettivi di cui agli artt 80 e 83 del D. Lgs. n. 50/2016, il contratto in essere sarà risolto di diritto, fermo restando il diritto di risarcimento del danno arrecato ed il pagamento delle prestazioni correttamente eseguite con riferimento alle attrezzature collaudate con esito positivo;
9. **Di prendere atto che** la responsabilità relativa alla vigilanza sulla corretta esecuzione della fornitura in contesto sarà in capo al Dott. Stefano Sanniti, Direttore dell'U.O. Fisica Sanitaria e Tecnologie Biomediche il quale procederà, se del caso, a nominare i propri assistenti;
10. **Di stabilire che** il CIG relativo alla presente fornitura è il seguente: **8623901C3A**;
11. **Di trasmettere** copia della presente determinazione al Collegio Sindacale ai sensi dell'art. 18, comma 4, della L.R. 9/2018;
12. di inviare la presente determinazione per l'esecuzione e quant'altro di competenza alle

seguenti strutture aziendali:

- U.O. Fisica Medica e Ingegneria Clinica;
- U.O. Programmazione Beni e Servizi;
- U.O. Bilancio e Flussi Finanziari;
- U.O. Programmazione e Controllo di Gestione;
- U.O. Affari Generali e Direzione Percorsi Istituzionali e Legali;
- U.O. Acquisti Aziendali.

Il Responsabile del Procedimento

(Letizia Belli)

Il Direttore *ad interim*
U.O. Acquisti Aziendali

(Orietta Versari)
