



## **DETERMINAZIONE AUSL DELLA ROMAGNA**

**AOO:** AUSLROMAGNA

**Registro:** Determinazione

**N.** 821

**Data:** 15/03/2021

**Oggetto:** PROCEDURA PER ACQUISTI ATTREZZATURE ELENCO INVITALIA - COVID19 - ACQUISTO DI 31 DEFIBRILLATORI DALLA DITTA NIHON KOHDEN ITALIA S.R.L. 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: 8667931AEF.

**Sottoscritto digitalmente da:**

- Orietta Versari (Il Direttore/Responsabile) U.O. ACQUISTI AZIENDALI;
- Letizia Belli (Il Responsabile del Procedimento);

**Classifica:** 11.4.3 Apparecchiature/attrezzature sanitarie ed accessori

### **ELENCO DOCUMENTI**

DESCRIZIONE	IMPRONTA
DET_INVITALIA_vdefibrillatori INVITALIA.pdf	9D960EAD27E0847D10BF38B4DC4E9E86C4CAD3700B64B4A90FD0B6AA302FFFD3

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

**OGGETTO: PROCEDURA PER ACQUISTI ATTREZZATURE ELENCO INVITALIA - COVID19 - Acquisto di 31 DEFIBRILLATORI dalla Ditta NIHON KOHDEN ITALIA S.R.L. 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: 8667931AEF**

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";

- Delibera del Consiglio dei Ministri 13 gennaio 2021 ad oggetto "*Proroga dello stato di emergenza in conseguenza del rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili*" che ha prorogato lo stato d'emergenza fino al 30 aprile 2021;

**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);

**Considerato** l'art. 2 comma 4 del D.L. 16 Luglio 2020, n. 76, convertito con L. 11 Settembre 2020, n. 120 che cita *"Nei casi di cui al comma 3 [omissis] le stazioni appaltanti, per l'affidamento delle attività di esecuzione di lavori, servizi e forniture nonché dei servizi di ingegneria e architettura, inclusa l'attività di progettazione e per l'esecuzione dei relativi contratti, operano in deroga ad ogni disposizione di legge diversa da quella penale, fatto salvo il rispetto delle disposizioni del codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione di cui al decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 [omissis]"*;

**Visto** l'art. 63, comma 2, lett. c) del D.Lgs. n. 50/2016, il quale così testualmente dispone: *"Nel caso di appalti pubblici di lavori, forniture e servizi, la procedura negoziata senza previa pubblicazione può essere utilizzata: [omissis] c) nella misura strettamente necessaria quando, per ragioni di estrema urgenza derivante da eventi imprevedibili dall'amministrazione aggiudicatrice, i termini per le procedure aperte o per le procedure ristrette o per le procedure competitive con negoziazione non possono essere rispettati. Le circostanze invocate a giustificazione del ricorso alla procedura di cui al presente articolo non devono essere in alcun caso imputabili alle amministrazioni aggiudicatrici"*;

**Tenuto** conto che nella fattispecie in esame sussistono i presupposti per procedere all'applicazione del combinato disposto dell'art. 2 comma 4 del D.L. 16 Luglio 2020, n. 76, convertito con L. 11 Settembre 2020 e dell'articolo 63, comma 2, lett. c) del D.Lgs. n. 50/2016, stante la situazione di oggettiva emergenza dovuta al rischio sanitario connesso all'insorgenza di

patologie derivanti da agenti virali trasmissibili e vista la possibilità di accedere all'elenco dei fornitori predisposto dal Commissario straordinario;

**Considerata** la risposta del Commissario Straordinario alla "FAQ Soggetti attuatori del 05/11/2020" nr. 2 la quale cita: *"Gli ordini di acquisto o le richieste di offerta saranno inviati direttamente ai fornitori, attraverso i canali di comunicazione ritenuti opportuni da codesto ente. In tal senso, l'acquisto avviene mediante gli standard contrattuali ritenuti più idonei dai Soggetti Attuatori, fermo restando il contenuto minimo previsto dalla Linea Guida, senza obbligo di ricorso a strumenti telematici"*;

**Considerata** la risposta del Commissario Straordinario alla FAQ n. 8 delle linee guida del 05/11/2020 per i soggetti attuatori che cita *"la graduatoria esprime un ordine di consultazione preferenziale propedeutico all'acquisto o all'avvio di negoziazioni tra più fornitori. La stessa non costituisce elemento vincolante, qualora sussistano fabbisogni specifici che richiedano lo scorrimento dell'ordine preferenziale verso i fornitori successivamente ordinati"*.

**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 estrema urgenza nr. 31 Defibrillatori 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;
- Analizzato l'elenco dei defibrillatori di Invitalia, è stata chiesta un'offerta migliorativa alla ditta Nihon Kodan Italia Srl rispetto quanto presentato negli elenchi per l'acquisizione di n. 31 defibrillatori Cardioline TEC 5631 in configurazione base, ovvero con pacing e senza modulo NIBP ma con modulo ETCO2.
- Questo modello è quello già in dotazione nella maggior parte dei reparti di destinazione e si ritiene opportuno mantenere una dotazione uniforme di tali apparecchiature per i seguenti motivi di sicurezza:
  - 1) Nell'attuale periodo emergenziale le attività dei reparti di intensità di cura e/o nei PS possono essere particolarmente congestionate con rischio di elevato turn over di personale; avere strumenti uniformi favorisce la velocità operativa nelle manovre sanitarie
  - 2) Avere strumentazione diversa può comportare il rischio di utilizzo di accessori /materiali monouso di altri defibrillatori che potrebbero quindi inficiare l'efficacia di un trattamento salvavita;
- in data 10/03/2021 la Ditta NIHON KODAN ITALIA S.R.L. presenta offerta per la fornitura di nr. 31 Defibrillatori - modello Cardioline Tec-5631 - per un importo complessivo di Euro 214.551,00, ossia 6.921,00/cadauno iva esclusa (5%) oltre a nr. 1 DEFIBRILLATORE modello Cardioline EMS-1052 in omaggio.



(prot.n.2021/0067436 dell'11.03.2021 agli atti), comprensiva di garanzia full risk di 24 mesi;

- La ditta NIHON KOHDEN ITALIA S.R.L propone di effettuare una consegna programmata delle apparecchiature e comunque tutte in un tempo massimo di 30 giorni dall'ordine;
- la tipologia ed il modello delle apparecchiature proposte dalla Ditta NIHON KOHDEN ITALIA S.R.L rispondono completamente alle esigenze di utilizzo espresse da questa Azienda Usl;
- questa U.O. ritiene di dover procedere sollecitamente alla richiesta di un CIG per consentire l'invio dell'ordine. Nel caso specifico il CIG è il seguente: 8667931AEF;
- i defibrillatori sono soggetti all'Iva del 5% (circolare n. 12/20 dell'Agenzia delle Dogane: applicabilità della riduzione al 5% dell'IVA, per il periodo dal 01.01.21 sino al 31.12.21 per acquisti di apparecchiature/accessori);

**Precisato che**, qualora a seguito del controllo effettuato dal RUP del Commissario Straordinario, venga accertato che l'operatore economico Nihon Kohden Italia Srl 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. 31 Defibrillatori dalla Ditta NIHON KOHDEN ITALIA S.R.L 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 10/03/2021 della Ditta Nihon Kohden Italia Srl per un importo complessivo di Euro **214.551,00** iva esclusa (5%) per la fornitura in oggetto, comprensiva di garanzia full risk per 24 mesi;
- Di prendere atto** che la ditta Nihon Kohden Italia Srl propone di effettuare una consegna programmata delle apparecchiature e comunque tutte in un tempo massimo di 30 giorni dall'ordine;
- 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)";
- Di addebitare** al Bilancio di competenza dell'Azienda Usl della Romagna la spesa di € **214.551,00** (iva esclusa) sul Co.Ge "Attrezzature Sanitarie" come di seguito indicato:

CODICE PROFILER	Titolo Intervento	CUP	N. Apparecchiature	Modello apparecchiatura	CDC di destinazione
76	Realizzazione di 4 ppII TSI in chirurgia generale e d'urgenza Ospedale Ceccarini	G88I20000310006	1	Tec 5631	CE475
78	16 ppII TSI (4 in Medicina d'Urgenza e 12 in Pneumologia ) Ospedale Morgagni Pierantoni	G68I20000250006	3	Tec 5631	FOHD207131
82	Riattivazione locali per 6 ppII TI, Ospedale Bufalini	G18I20001110006	4	Tec 5631	
85	Realizzazione di 6 ppII TI in open space RIA, Ospedale Morgagni Pierantoni	G68I20000270006	1	Tec 5631	FOHD307361
89	Ristrutturazione area attesa PS Ospedale Ceccarini	G88I20000320001	3	Tec 5631	RN00391
90	Ampliamento e ristrutturazione PS Ospedale degli Infermi (Rimini)	G95F20001030001	9	Tec 5631	RN00585
91	Ristrutturazione area attesa PS Ospedale di Novafeltria	G98I20000200001	1	Tec 5631	RN08500
92	Ristrutturazione PS Ospedale Morgagni Pierantoni	G68I20000280001	3	Tec 5631	FOHD207071
93	Adeguamento PS Ospedale per gli Infermi (Faenza)	G28I20000350001	3	Tec 5632	RA01333
93	Adeguamento PS Ospedale per gli Infermi (Faenza)	G28I20000350001	1	Cardiolife EMS-1052 in omaggio	RA01333
94	Ampliamento e adeguamento PS Ospedale Santa Maria delle Croci	G65F20001500001	2	Tec 5631	RA01331
95	Ristrutturazione e adeguamento PS Ospedale Umberto I Lugo	G48I20000290001	1	Tec 5631	RA01332

- Di prendere atto** che i defibrillatori sono soggetti all'Iva del 5% (circolare n. 12/20 dell'Agenzia delle Dogane: applicabilità della riduzione al 5% dell'IVA, per il periodo dal

01.01.21 sino al 31.12.21 per acquisti di apparecchiature/accessori).

6. **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;
7. **Di prendere atto** che, qualora a seguito del controllo effettuato dal RUP del Commissario Straordinario, venga accertato che l'operatore economico Seda SPA 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;
8. **Di prendere atto che** la responsabilità relativa alla vigilanza sulla corretta esecuzione della fornitura in contesto sarà in capo al Dott. Guido Masciolo dell'U.O. Fisica Medica e Ingegneria Clinica o da suo delegato;
9. **Di stabilire che** il CIG relativo alla presente fornitura è il seguente: 8667931AEF;
10. **Di trasmettere** copia della presente determinazione al Collegio Sindacale nonché, per l'esecuzione e per quant'altro di competenza, alle seguenti articolazioni organizzative:
  - 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. Gestione Inventario e Servizi Alberghieri
  - U.O. Affari Generali e Direzione Percorsi Istituzionali e Legali;
  - U.O. Acquisti Aziendali.

Allegati: //

Il Responsabile del Procedimento  
Letizia Belli

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



**Pubblicazione N. 887****Determinazione n. 821 del 15/03/2021 ad oggetto:**

PROCEDURA PER ACQUISTI ATTREZZATURE ELENCO INVITALIA - COVID19 -  
ACQUISTO DI 31 DEFIBRILLATORI DALLA DITTA NIHON KOHDEN ITALIA S.R.L.  
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:  
8667931AEF.

---

**CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE**

- Si attesta che il presente atto viene pubblicato all'ALBO ON LINE dell'Azienda USL della Romagna (art. 32 L. 69/09 e s.m.i.), in data 15/03/2021 per un periodo non inferiore a 15 giorni consecutivi.

---

Il presente atto è stato inviato in data 15/03/2021 al Collegio Sindacale (art. 18, comma 4, della L.R. 9/2018)