

Provveditorato Economato e Gestione Logistica

DETERMINA DIRIGENZIALE

N. 4478 DEL 22/09/2025

<u>OGGETTO:</u>	REVOCA IN AUTOTUTELA, DELLA RDO SEMPLICE APERTA SU PIATTAFORMA ME.PA. N. 5386991/2025 E CONSEGUENTE REVOCA DELLA DETERMINA DIRIGENZIALE DI AUTORIZZAZIONE A CONTRARRE N. 2646/2025, VOLTA ALL'ACQUISTO DI DISPOSITIVI DIAGNOSTICI: SIRINGONI E SPIRALINE, DEDICATI ALL'USO MEDIANTE INIETTORE DI MEZZO DI CONTRASTO, MOD.: MEDRAD STELLANT DI PROPRIETÀ DELL'ASP DI CATANZARO, IN USO PRESSO LE UU.OO. DI RADIODIAGNOSTICA DEI PRESIDII OSPEDALIERI DI LAMEZIA TERME E SOVERATO. CIG: B72B397B78.
------------------------	--

OGGETTO:	REVOCA IN AUTOTUTELA, DELLA RDO SEMPLICE APERTA SU PIATTAFORMA ME.PA. N. 5386991/2025 E CONSEGUENTE REVOCA DELLA DETERMINA DIRIGENZIALE DI AUTORIZZAZIONE A CONTRARRE N. 2646/2025, VOLTA ALL'ACQUISTO DI DISPOSITIVI DIAGNOSTICI: SIRINGONI E SPIRALINE, DEDICATI ALL'USO MEDIANTE INIETTORE DI MEZZO DI CONTRASTO, MOD.: MEDRAD STELLANT DI PROPRIETÀ DELL'ASP DI CATANZARO, IN USO PRESSO LE UU.OO. DI RADIODIAGNOSTICA DEI PRESIDI OSPEDALIERI DI LAMEZIA TERME E SOVERATO. CIG: B72B397B78.
-----------------	---

Proposta del Responsabile del Procedimento n. 6209/2025

Il Direttore del Provveditorato Economato e Gestione Logistica con la sottoscrizione del presente atto, a seguito dell'istruttoria fatta, attesta che l'atto è conforme alla legge.

Il Direttore Provveditorato Economato e Gestione Logistica

PREMESSO:

CHE, con nota, in atti, acquisite al prot. gen. n.41108/2025 del 25/03/2025, n. 30948/2025 dello 05/03/2025 e n. 16155 dello 04/02/2025, il Direttore della S.C. di Radiodiagnostica POLT, Dott. Giuseppe Loria, il Dirigente Responsabile P.O. Soverato, Dott. Paolo Pennelli e il Direttore del Dipartimento Servizi Sanitari, Dott. José F. Aloe, richiedevano congiuntamente a questo S.C. PEGL di determinarsi per l'acquisto di:

- 1) N. 19.710 Spiraline single patient;
- 2) N. 4.320 Siringoni Multipatient Kit per mezzo di contrasto;

CHE, il Direttore della SC PEGL, per come rappresentato nelle note in atti, stante l'urgenza di assicurare le prestazioni sanitarie garantendo i LEA, autorizzava l'espletamento della procedura di che trattasi, la cui Determina Dirigenziale di autorizzazione a contrarre è la n. 2646/2025, mediante una RdO Semplice Aperta su portale MEPA, secondo il criterio di aggiudicazione del minor prezzo;

CHE, il valore posto a base di gara, per l'espletamento della procedura di acquisto dei dispositivi suddetti da destinare alle Unità Operative suddette, in un lotto, unico ed indivisibile, ammontava ad **€ 180.000,00 IVA esclusa**, per soddisfare un fabbisogno presunto di 36 mesi;

CHE, in base al vigente Regolamento di Organizzazione e Funzionamento Aziendale, l'acquisto di che trattasi rientra tra le tipologie di spesa delegate a questa SC PEGL per le quali non è necessaria l'autorizzazione all'avvio della procedura da parte della Direzione Generale neanche in caso di superamento del budget aziendale;

CHE, nel rispetto del principio della massima concorrenzialità, ma erroneamente vista la richiesta medica effettuata per dispositivi dedicati, veniva pubblicata, su Piattaforma Me.Pa., per l'acquisizione di che trattasi, una RdO Semplice Aperta, il cui numero è il seguente: 5386991/2025, con aggiudicazione secondo il criterio del minor prezzo ex art. 108 comma 3 D.lgs. 36/2023;

CHE, entro il termine di scadenza per la presentazione delle offerte, pervenivano, su Piattaforma Me.Pa., in riferimento al lotto costituente la fornitura in questione, da parte delle Società : BAYER S.p.A., Viale Certosa 130, 20156 Milano, PI 05849130157 ed ELIMED S.r.l., Cda Decano 71, 93017 San Cataldo (CL), PI 01578500850, preventivi di spesa;

RILEVATO CHE scaduto il termine perentorio per la presentazione delle offerte, si procedeva ad effettuare Telematicamente sul portale MePA l'apertura delle buste per la verifica della documentazione amministrativa degli OO.EE partecipanti;

IN RAGIONE DI QUANTO PRECEDE, approvata la documentazione amministrativa, risultata regolare, al fine di ottenere parere tecnico/sanitario da parte del Direttore della S.C. di RADIODIAGNOSTICA POLT, si trasmetteva, con nota prot. gen. n. 101277/2025, al Professionista Sanitario richiedente, la documentazione tecnica delle Società suddette;

DATO ATTO CHE,

- il Professionista Sanitario, Dott. Giuseppe Loria, trasmetteva, via mail aziendale il parere tecnico di conformità favorevole in via provvisoria ad entrambe, ma prima di dare parere definitivo ed ufficiale sulla conformità dei dispositivi, rilevava, l'esistenza tra i documenti tecnici della dichiarazione di esclusiva di una delle due Società partecipanti sulla commercializzazione dei dispositivi di consumo in questione e che se si fossero utilizzati prodotti non originali, non avrebbero garantito l'assistenza sull'iniettore;
- Rilevato che nella dichiarazione già citata, la Società Bayer ha affermato come: *" tali dispositivi sono prodotti da Bayer Medical Care Inc. (U.S.A.) e sono specificatamente studiati e assemblati per garantire la massima affidabilità e sicurezza in combinazione con l'iniettore di mezzo di contrasto Stellant, a cui sono esclusivamente dedicati, come chiarito nel manuale d'uso del produttore di cui si riporta di seguito un estratto: **AVVERTENZA:** Per un corretto funzionamento, utilizzare solo accessori e opzioni forniti da Bayer e specificatamente progettati per il sistema. L'uso di accessori e opzioni non approvati da Bayer può causare danni all'apparecchiatura oppure può provocare un aumento delle emissioni o una ridotta immunità del sistema. Gli accessori del sistema elencati nel manuale d'uso sono conformi ai requisiti per le emissioni elettromagnetiche e agli standard di*

immunità IEC 60601-1-2/2°, 3° e 4° edizione. Bayer, pertanto, declina ogni responsabilità per malfunzionamenti o danni, a cose e persone, derivanti dall'utilizzo di parti non originali, che abbiano compromesso le prestazioni e la sicurezza dell'iniettore, anche se coperto da garanzia. Si rammenta che la valutazione relativa alla sicurezza di parti di ricambio compatibili, non originali, è in capo ai sensi dell'art. 23 del Regolamento (UE) 2017/745, alla persona fisica o giuridica che le immette sul mercato e, secondariamente, all'utilizzatore che decide di acquistare un ricambio non originale.”;

- Per tale motivo tutta la documentazione tecnica presentata dagli operatori economici partecipanti ed il parere provvisorio del Professionista Sanitario, è stata inviata per la valutazione di competenza al Servizio di Ingegneria Clinica con nota prot. gen. n. 102887/2025, per ottenere una valutazione tecnica di competenza;
- Con nota prot. gen. n. 104352/2025 il Servizio di Ingegneria Clinica dopo le valutazioni del caso, rappresentava che, l'acquisto dei dispositivi suddetti in quanto “Dedicati”, dovesse essere effettuato mediante Trattativa Diretta ai sensi dell'art. 76 comma 2 lettera b, numeri 2 e 3, D.lgs. 36/2023 dalla Società Bayer Spa, non già mediante RDO semplice aperta, portandone a conoscenza anche il Professionista Sanitario richiedente;
- Successivamente con nota prot. gen. n. 104994/2025 perveniva il parere tecnico da parte del Direttore U.O.C. Radiologia POLT/POSM, Dott. Giuseppe Loria, che attestava la conformità delle schede tecniche presentate da entrambi gli Operatori Economici partecipanti, ma in considerazione del parere pervenuto dal Servizio di Ingegneria Clinica, chiedeva: “di procedere all'acquisto dei dispositivi dalla Società Bayer SpA, in quanto beni infungibili e che peraltro consentono di mantenere la garanzia e la manutenzione dell'iniettore in uso”;
- Dopo comunicazioni intercorse sulla piattaforma MEPA con gli Operatori economici e tramite protocollo gen. con il Professionista Sanitario Richiedente e il Servizio di Ingegneria Clinica, tutte documentate dalle note custodite agli atti d'ufficio, in ottemperanza ad un ulteriore parere tecnico espresso dal Servizio di Ingegneria Clinica, si ribadisce che è opportuno, che l'acquisto dei dispositivi *de qui bus*, avvenga tramite Trattativa Diretta MEPA, ai sensi dell'art. 76 comma 2 lett b, D.lgs. 36/2023, con l'operatore economico Bayer Spa di Milano, necessitando pertanto la revoca in autotutela della RDO semplice aperta sul portale MEPA n. 5386991/2025;

CHE, per il suddetto acquisto, era stato rilasciato dall'ANAC il seguente CIG (codice identificativo gara): B72B397B78;
CONSIDERATO che il potere di revoca di una procedura di gara in autotutela rientra nella potestà discrezionale della Stazione Appaltante ove vi sia, in concreto, un interesse pubblico che renda inopportuna o sconsigliabile la prosecuzione della gara;

RITENUTO che, in ragione di quanto sopra, sussistono tutti i presupposti che legittimano di fatto e di diritto il potere di procedere con revoca in autotutela della RDO semplice aperta su portale MEPA n. 5386991/2025 e della relativa Determina Dirigenziale di autorizzazione a contrarre n. 2646/2025, che hanno ad oggetto “Acquisto, su piattaforma telematica Me.Pa., di Siringoni e Spiraline dedicate all'uso mediante iniettore di mezzo di contrasto Medrad Stellant, di proprietà dell'ASP di Catanzaro, da destinare alle UU.OO. di Radiodiagnostica dei Presidi Ospedalieri di Lamezia Terme e Soverato”;

DATO ATTO che i proponenti, con la firma del presente provvedimento, dichiarano di non trovarsi in situazioni anche potenziali di conflitto di interesse, impegnandosi a comunicare eventuali variazioni in merito;

VISTE

le deliberazioni aziendali n. 403 del 4/6/2015 e n. 653 del 10/10/2016, concernente la procedura ed i criteri per la formazione delle decisioni aziendali;

la D.D.G. n. 660 del 19/07/2018 avente ad oggetto “Approvazione Regolamento Generale di Organizzazione e Funzionamento. Modifiche ed integrazioni alla Deliberazione n. 726 del 07/11/2016”;

il Decreto Legislativo n. 36 del 31 marzo 2023, “Nuovo codice di appalti pubblici”;

il Decreto Legge n. 35 del 30/04/2019, convertito in Legge n. 60/2019;

il Decreto Legge 10 novembre 2020, n. 150, convertito con modificazioni dalla L. 30 dicembre 2020, n. 181;

il Decreto Legislativo 6 settembre 2011, n. 159;

la nota prot. n. 117419 del 17/10/2019, avente per oggetto: “Deliberazione n. 1001 del 09/10/2019. Atto di indirizzo in materia di documentazione Antimafia”;

VISTI, altresì

l'art. 32 Cost.;

la legge n. 136/2010;

RITENUTO per quanto esposto sopra e argomentato, di dover procedere a revocare in autotutela per mero errore procedimentale, la RDO semplice aperta sul portale MEPA n. 5386991/2025;

RICHIAMATO il vigente Regolamento di Organizzazione Funzionamento aziendale e ritenuta la propria competenza in materia;

Sulla base dell'istruttoria compiuta dal responsabile del procedimento individuato ai sensi della legge 241/90;

DETERMINA

Per i motivi espressi in premessa e che qui si intendono integralmente ripetuti e confermati e, per l'effetto di:

APPROVARE la Revoca in autotutela della RdO semplice aperta, su piattaforma Me.Pa n. 5386991/2025 e la relativa Determina Dirigenziale di autorizzazione a contrarre n. 2646/2025, tramite RDO semplice aperta su piattaforma MEPA;

COMUNICARE all'ANAC, che il CIG: B72B397B78 è da considerare revocato;

NOTIFICARE il presente provvedimento sul portale Me.Pa. ed, in particolare, nella RDO n. 5386991/2025, nella Sezione "Comunicazioni" alle società partecipanti: BAYER S.p.A. ed ELIMED S.r.l.;

DI DARE ATTO dell'assenza di alcuna delle situazioni di incompatibilità di cui all'art. 35 del D.lgs. n. 165/2001 e/o conflitto di interessi, anche potenziale, come contemplato dalla normativa vigente e dall'art. 6 bis, l. n. 241/90 e smi e artt. 6, 7 e 14 del DPR 62/2013 da parte del RUP e suoi collaboratori;

DI TRASMETTERE, a cura del RUP, il presente provvedimento a tutti gli interessati.

Il Responsabile del Procedimento amministrativo ANNAMARIA RUBERTO

Il Direttore del Provveditorato Economato e Gestione Logistica NICOLA VOCI
(Sottoscritto digitalmente ai sensi dell'art. 21 D.L.gs n 82/2005 e s.m.i.)