

AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA
CITTÀ DELLA SALUTE E DELLA SCIENZA DI TORINO
DETERMINAZIONE DEL DIRETTORE
DELLA S.C. PROVVEDITORATO/ECONOMATO

DETERMINAZIONE N.	2409 / 2016	DEL	18 OTT. 2016
-------------------	-------------	-----	--------------

Oggetto: AUTORIZZAZIONE ALL'AVVIO DELLA PROCEDURA NEGOZIATA AI SENSI DELL'ART. 63, COMMA 2 LETTERA B2 DEL D.LGS. 50/2016 PER LA FORNITURA DI GENERATORI MOBILDENO TECNEZIO, RADIOFARMACI QUADRAMET E TECEOS, KIT DI ASPIRAZIONE PER ELUITORI G.E., KIT "ALTHEA" E CONTROLLI DI QUALITÀ PER RADIOFARMACI PRODUZIONE CELLTECH - IMPORTO PRESUNTO € 669.048,84 SENZA ONERE DI SPESA - DITTE G.E. HEALTHCARE ITALIA S.R.L., IBA MOLECULAR S.R.L., HOSMAN S.R.L. COMECER E ASTRIM S.R.L.

IL DIRETTORE
DELLA S.C. PROVVEDITORATO/ECONOMATO

- Visti l'Atto Aziendale adottato con Deliberazione n. 976/2015 del 19.10.2015 e s.m.i. e la deliberazione n. 435/2016 del 31.03.2016;
- Visti gli atti relativi alla materia in trattazione ed esaminata la proposta del Responsabile Unico di Procedimento, Dr. Gianluigi Bormida;
- Viste la lettera prot. n. 82323 del 23/08/2016 e la lettera prot. n. 90038 del 19/09/2016, Allegati 1 e 2 alla presente quale parte integrante e sostanziale, con cui la S.C. Farmacia richiede la fornitura dei prodotti sotto elencati necessari alla S.C. Medicina Nucleare Universitaria, alla S.C.c.V.D. Medicina Nucleare Ospedaliera e alla S.S. Medicina Nucleare presidio O.I.R.M. Sant'Anna da acquistare ai sensi dell'art. 63, comma 2, lettera b2) del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i. ("la concorrenza è assente per motivi tecnici") per le motivazioni descritte nelle rispettive richieste di cui al succitato Allegato 1:
 - Generatori di Mobilden Tecnezio per 24 mesi con comodato d'uso dei relativi eluitori distribuiti in esclusiva dalla ditta G.E. Healthcare s.r.l. per un importo presunto di € 618.280,00 I.V.A. esclusa,
 - Radiofarmaci "Quadramet Samario" e "Teceos" per 24 mesi distribuiti in esclusiva dalla ditta IBA MOLECULAR s.r.l. per un importo presunto di € 25.381,54 I.V.A. esclusa,
 - Kit di aspirazione colonne complementari per 24 mesi alla fornitura di Mobilden Tecnezio dalla ditta produttrice Hosman s.r.l. per un importo presunto di € 5.580,00 I.V.A. esclusa,
 - Kit "Althea" per 12 mesi distribuiti in esclusiva dalla ditta Comecer per un importo presunto di € 6.000,00 I.V.A. esclusa,
 - Kit di controllo qualità per 24 mesi sui radiofarmaci di produzione Celltech distribuiti in esclusiva da Astrim s.r.l. per un importo presunto di € 13.807,30 I.V.A. esclusa;
- Accertato che il valore di spesa della succitata richiesta ammonta a € 669.048,84 I.V.A. esclusa, così come in dettaglio descritto nell'allegato 3 che è parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;

- Dato atto che l'importo complessivo pari a € 669.048,84 I.V.A. esclusa è superiore alla soglia comunitaria e che, pertanto, la procedura di acquisizione da seguire è quella della procedura negoziata senza previa pubblicazione del bando, di cui all'art. 63, comma 2, lettera b2) del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i. ("la concorrenza e' assente per motivi tecnici");
- Visto l'articolo 1, commi da 548 a 550 della legge n. 208 del 28 dicembre 2015 (legge di stabilità 2016) che ha previsto l'obbligo per gli enti del servizio sanitario nazionale di approvvigionarsi, relativamente alle categorie merceologiche del settore sanitario, come individuate dal decreto del Presidente del Consiglio dei ministri di cui all'articolo 9, comma 3 del decreto legge 24 aprile 2014, n. 66, convertito, con modificazioni, dalla legge 23 giugno 2014 n. 89, avvalendosi in via esclusiva, delle centrali regionali di committenza di riferimento, ovvero della CONSIP S.p.A.;
- Visto il Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 24 dicembre 2015 con il quale sono state individuate le categorie merceologiche e le relative soglie di obbligatorietà;
- Visto l'articolo 1, comma 449 della legge 27 dicembre 1996 il quale prescrive l'obbligo per enti del SSN di approvvigionarsi utilizzando le convenzioni stipulate dalle centrali regionali di riferimento ovvero, qualora non siano operative convenzioni regionali, le convenzioni-quadro stipulate da Consip S.p.A.;
- Visto l'articolo 15, comma 13 del decreto legge 6 luglio 2012, n. 95 il quale prevede altresì l'obbligo per gli enti del servizio sanitario nazionale di utilizzare per l'acquisto di beni o servizi di importo pari o superiore a 1.000 euro relativi a categorie merceologiche presente nella piattaforma CONSIP, gli strumenti d'acquisto e negoziazione telematici messi a disposizione dalla stessa CONSIP ovvero, se disponibili, dalle centrali di committenza regionali di riferimento;
- Dato atto che relativamente al seguente prodotto:
Generatori di Mobilden Tecnezio per 24 mesi con comodato d'uso dei relativi eluitori distribuiti in esclusiva dalla ditta G.E. Healthcare s.r.l. per un importo presunto di € 618.280,00 I.V.A. Esclusa,
alla luce di quanto previsto dal succitato articolo 1, commi da 548 a 550 della legge n. 208 del 28 dicembre 2015 (legge di stabilità 2016) e dal relativo D.P.C.M. 24 dicembre 2015, il generatore in oggetto non rientra tra le categorie indicate dalla succitata normativa;
- Dato atto che relativamente ai seguenti prodotti:
Radiofarmaci "Quadramet Samario" e "Teceos" per 24 mesi distribuiti in esclusiva dalla ditta IBA MOLECULAR s.r.l. per un importo presunto di € 25.381,54 I.V.A. esclusa,
 - alla luce di quanto previsto dal succitato articolo 1, commi da 548 a 550 della legge n. 208 del 28 dicembre 2015 (legge di stabilità 2016) e dal relativo D.P.C.M. 24 dicembre 2015, S.C.R. Piemonte non ha sinora attivato convenzioni per succitati farmaci;
 - alla luce del succitato articolo 15, comma 13 del decreto legge 6 luglio 2012, n. 95, non risultano presenti specifici strumenti di acquisto;
- Dato atto che relativamente ai seguenti prodotti:
 - Kit di aspirazione colonne complementari per 24 mesi alla fornitura di Mobilden Tecnezio dalla ditta produttrice Hosman s.r.l. per un importo presunto di € 5.580,00 I.V.A. esclusa,
 - Kit "Althea" per 12 mesi distribuiti in esclusiva dalla ditta Comecer per un importo presunto di € 6.000,00 I.V.A. esclusa,
 - Kit di controllo qualità sui radiofarmaci di produzione Celltech per 24 mesi distribuiti in esclusiva da Astrim s.r.l. per un importo presunto di € 13.807,30 I.V.A. Esclusa,
alla luce di quanto previsto dal succitato articolo 1, commi da 548 a 550 della legge n. 208 del 28 dicembre 2015 (legge di stabilità 2016) e dal relativo D.P.C.M. 24 dicembre 2015, non rientrano nelle categorie merceologiche di cui all'articolo 1 del DPCM del 24 dicembre 2015;

- Dato atto inoltre che sono state predisposte le seguenti lettere d'invito, allegare quali parti integranti e sostanziali del presente provvedimento:
 - prot. n. 0099061 del 12/10/2016 - G.E. Healthcare s.r.l. - (Allegato 4),
 - prot. n. 0100373 del 17/10/2016 - IBA Molecular s.r.l. - (Allegato 5),
 - prot. n. 0100411 del 17/10/2016 - Hosman s.r.l. - (Allegato 6),
 - prot. n. 0100404 del 17/10/2016 - Comecer - (Allegato 7),
 - prot. n. 0100433 del 17/10/2016 - Astrim s.r.l. - (Allegato 8);
- Ritenuto di autorizzare l'espletamento della procedura negoziata, senza previa pubblicazione di un bando di gara, per l'acquisizione del farmaco di cui in oggetto in regime di esclusività con la Ditta, riservandosi di verificare le effettive dichiarazioni di esclusività di produzione e/o di commercializzazione nel successivo provvedimento di aggiudicazione;
- Dato atto della necessità di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile, vista l'urgenza di provvedere in merito;
- Preso atto degli incombenti istruttori e procedurali svolti dal Responsabile di procedimento ex art. 31 del D.Lgs. 18/04/2016 n. 50;
- Ritenuto, pertanto, di condividere la su estesa proposta del Responsabile Unico di Procedimento, Dr. Gianluigi Bormida;

DETERMINA

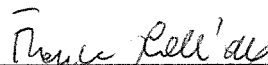
1. Di autorizzare, per le motivazioni di cui in premessa che si intendono totalmente riprese e condivise, la procedura negoziata senza previa pubblicazione del bando di gara, ai sensi dell'art. 63, comma 2, lettera b2) del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i. ("la concorrenza e' assente per motivi tecnici"), per addivenire all'affidamento della Fornitura di:
 - Generatori di Mobilden Tecnezio per 24 mesi con comodato d'uso dei relativi eluitori distribuiti in esclusiva dalla ditta G.E. Healthcare s.r.l. per un importo presunto di € 618.280,00 I.V.A. esclusa,
 - Radiofarmaci "Quadramet Samario" e "Teceos" per 24 mesi distribuiti in esclusiva dalla ditta IBA MOLECULAR s.r.l. per un importo presunto di € 25.381,54 I.V.A. esclusa;
 - Kit di aspirazione colonne complementari per 24 mesi alla fornitura di Mobilden Tecnezio dalla ditta produttrice Hosman s.r.l. per un importo presunto di € 5.580,00 I.V.A. esclusa,
 - Kit "Althea" per 12 mesi distribuiti in esclusiva dalla ditta Comecer per un importo presunto di € 6.000,00 I.V.A. esclusa,
 - Kit di controllo qualità sui radiofarmaci di produzione Celltech per 24 mesi distribuiti in esclusiva da Astrim s.r.l. per un importo presunto di € 13.807,30 I.V.A. esclusa.
2. Di dare atto che al costo presunto di € 669.048,84 I.V.A. esclusa, si farà fronte con le disponibilità previste dal budget per "Acquisti d'esercizio prodotti sanitari" S.C. FARMACIA OSPEDALIERA – BUDGET 8 che gravano sui sottoconti:
 - conto 3100109 – Altri materiali diagnostici,
 - conto 3100147 - Prodotti farmaceutici H impiegati nella produzione (Medicinali con AIC di fascia H e C),
 - conto 3100102 – medicinali privi di AIC,
 - conto 3.10.01.64 - dispositivi medici,
 - conto 3.10.01.43 - Altri beni e prodotti sanitari,

relativamente al Bilancio di competenza.

3. Di dare atto che il presente provvedimento non comporta ex se alcun onere di spesa.
4. Di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi dell'art. 14 della L.R. 24 gennaio 1995, n.10.
5. Di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile, stante l'urgenza di provvedere in merito.

Il Direttore

S.C. PROVVEDITORATO - ECONOMATO
Dott.sa Franca Dall'Occo



Proposta: Responsabile Unico di Procedimento
(Dr. Gianluigi Bormida)

S.C. PE/FDA/GB/pv

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
DEL 18 OTT. 2016



AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA
Città della Salute e della Scienza di Torino

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

S.C. FARMACIA

Direttore f.f. Dott. Francesco CATTEL
email fcattel@cittadellasalute.to.it
Segreteria
tel. 011/6335409-10 - fax 011/6336891

Prot. n°

10082323

del 23 AGO. 2016

Titolario A/9.1.1

Al Direttore S.C. Provveditorato/Economato
Dr.ssa Franca Dall'Occo

c.a. Dr. Gianluigi BORMIDA

Oggetto: Trasmissione attestazioni sanitarie per l'acquisto di materiale occorrente alla S.C. Medicina Nucleare per affidamenti in esclusiva.

Si trasmettono, per gli adempimenti di Vostra competenza, attestazioni sanitarie e relazioni, a firma del Direttore Dipartimento Diagnostica per Immagini, per l'acquisto di:

- Generatori Molibdeno/Tecnezio – ditta GE Healthcare – mesi 24 – cdc B10A2A
- Quadramet Samario 153 Sm – ditta CIS Bio – mesi 24 – cdc B10A2A
- Teceos – ditta Cis Bio Iba – mesi 24 – cdc B10A2A
- Kit althea – ditta Comecer – mesi 12 – cdc B10A1A

Distinti saluti

IL DIRIGENTE FARMACISTA
Laboratori e Diagnostici
dr.ssa Rachele CHIAPPETTA

IL DIRETTORE f.f. S.C. FARMACIA
Dr. Francesco CATTEL

FARM/PC/RF

P. Cat. n. 101
del 17/8/16

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
del 18 OTT. 2016



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

Il sottoscritto _____

Responsabile del Dipartimento _____

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta produttrice/distributrice GE HEALTHCARE

utilizzato dalla S.C.O./S.C.U. MEDICINA NUCLEARE U

C.d.C. B10A2A tel. 5546 - 5018 rientra in uno dei seguenti casi:

fornire la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

fornire complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

- 1) durata prevista della fornitura: n° mesi 24
 - 2) prodotto dedicato ad apparecchiatura SI NO
 tipo di apparecchiatura _____
 cod. manutenzione _____
- apparecchiatura inventariata: Ospedale Università
- n° di inventario dell'apparecchiatura _____
 - apparecchiatura in service
 - altro: _____

Si allega alla presente relazione tecnica esplicitiva dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei prodotti richiesti (N° _____ FOGLI).

DATA 04/08/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.C/D.U.
S.C.O. MEDICINA NUCLEARE

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
Dipartimento Diagnostico per Immagini
e Radioterapia
Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

La S.C./D.U. MEDICINA NUCLEARE U C.d.C. B10A2A Tel. 5018-5546

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi _____

con destinazione d'uso* DIAGNOSTICO IN VIVO

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° pezzi/n° conf.)	PRODOTTO IN USO (si/no)
GENERATORE Mo/Tc DRYTEC CODICE MED 25Y - 12,5 GBq	GE HEALTHCARE	104	SI
GENERATORE Mo/Tc DRYTEC CODICE MED 23Y - 15 GBq	GE HEALTHCARE	104	SI

- PRODUTTORE GE HEALTHCARE
- FORNITORE E/O DISTRIBUTORE _____

DATA 04-08-2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

S.C./D.U.
MEDICINA NUCLEARE
Prof. [Signature]

*
- diagnostico in vivo
- diagnostico in vitro
- terapeutico

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2408
1.8. OTT. 2016



AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA
Città della Salute e della Scienza di Torino

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr.: tel. +39.011.6331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr.: tel. +39.011.6933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr.: tel. +39.011.3134444

S.C. Medicina Nucleare U
Presidio Molinette
Direttore: Prof. Gianni Bisi
Ufficio amministrativo
tel. 011.633.5546 - fax 011.633.5019

Prot. N° 45/16P
del 5 luglio 2016
Titolario MN U

Relazione fornitura in esclusiva Generatore Mo-Tc

Il generatore maggiormente utilizzato in Medicina Nucleare è quello che si basa sulla coppia $^{99}\text{Mo}/^{99\text{m}}\text{Tc}$, realizzato su una **colonna cromatografica a scambio ionico** che prevede l'adsorbimento, da parte dell'allumina (Al_2O_3), del radionuclide "padre", ^{99}Mo , sotto forma di anione molibdato ($^{99}\text{MoO}_4^{2-}$). La separazione del tecnezio in forma di ione pertecnetato, $^{99}\text{TcO}_4^-$, avviene facendo passare, attraverso la colonna, una soluzione salina di NaCl (eluente). Si gioca sulla diversa carica dei due anioni da separare: gli ioni cloruro scambiano con gli ioni pertecnetato, solubili in soluzione salina, ma non con quelli di molibdato che, essendo insolubile, rimane adsorbito sulla colonna; si ottiene così una soluzione (eluato) di pertecnetato sodico ($\text{Na}^{99\text{m}}\text{TcO}_4$) che viene raccolta dal fondo della colonna, pronta per l'utilizzazione.

Attualmente esistono due tipi di generatori: "a umido" o "a secco". Nei primi si presuppone che all'interno della colonna rimanga, tra un'eluizione e l'altra, una certa quantità di soluzione fisiologica, da cui il termine "a umido". Differentemente, nei "generatori a secco" si ha, ad eluizione avvenuta, un prosciugamento della colonna cromatografica.

Quest'ultima soluzione presenta innegabili vantaggi, a cominciare da una riduzione dei possibili contaminanti in soluzione, e garantisce una eluizione precisa relativamente al volume e conseguentemente alla concentrazione radioattiva (il volume di eluizione e' infatti definito dai vials calibrati forniti dal produttore).

Allo stato attuale, l'unica ditta sul mercato italiano che garantisce un sistema di eluizione realmente "a secco" (1 vial di soluzione fisiologica di + 1 vial di eluizione sotto vuoto per ciascuna eluizione) e' la **Ge-Healthcare**, mentre tutte le altre ditte forniscono generatori provvisti di un contenitore sterile di soluzione fisiologica (~ 150 ml.) sufficiente per numerose eluizioni; questo sistema ha il difetto di mantenere "umida" la colonnina contenente il Molibdeno.

In base a queste considerazioni, e' pertanto possibile configurare una fornitura "in esclusiva" dei generatori di Molibdeno99/Tecnezio99 da parte della **Ge-Healthcare**.

Il Direttore SC Medicina Nucleare U
(Prof. Gianni Bisi)

U.O. MEDICINA NUCLEARE

Prot. n° 102
del 17/8/16

DELEGATO ALLA DETERMINAZIONE
L. 8 OTT. 2016

2409



**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

Il sottoscritto _____

Responsabile del Dipartimento _____

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta produttrice/distributrice CIS Bio

utilizzato dalla S.C.O./S.C.U. Medicina Nucleare U.

C.d.C. B10A2A tel. 0116335546 / 5020 rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

- 1) durata prevista della fornitura: n° mesi 24
- 2) prodotto dedicato ad apparecchiatura SI NO
tipo di apparecchiatura _____
cod. manutenzione _____
- apparecchiatura inventariata: Ospedale Università
- n° di inventario dell'apparecchiatura _____
 apparecchiatura in service
 altro: _____

Si allega alla presente relazione tecnica esplicitativa dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei prodotti richiesti (N° 1 FOGLI).

DATA 16/08/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

S.C.O./S.C.U.
Medicina Nucleare U.

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

DI DIPARTIMENTO
Dipartimento Diagnostica per Immagini
e Radioterapia
Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

La S.C./D.U. MEDICINA NUCLEARE U C.d.C. B10A2A Tel. 55546-5020

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi 24
con destinazione d'uso* diagnostico in vivo

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° pezzi/n° conf.)	PRODOTTO IN USO (si/no)
Quadramet Samario 153 Sm	Ditta CIS Bio	20 fiale	Si

- PRODUTTORE CIS Bio
- FORNITORE E/O DISTRIBUTORE _____

DATA 16/08/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.C./D.U.

- *
- diagnostico in vivo
- diagnostico in vitro
- terapeutico

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2499
8 OTT. 2016



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr.: tel. +39.0116331633 - www.sangiobattista.gov.it
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr.: tel. +39.0116933111 - www.cto.to.it
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr.: tel. +39.0113134444 - www.oirmsantanna.piemonte.it

S.C.D.U. Medicina Nucleare U
San Giovanni Battista
Direttore: Prof. Gianni Bisi
Ufficio amministrativo
tel. 011.633.5546 - fax 011.633.5019

Relazione fornitura in esclusiva Samario 153 Edtmr

Una frequente complicanza della malattia neoplastica è rappresentata dalle metastasi scheletriche, causa di dolore, fratture patologiche ed invalidità progressiva. La diffusione metastatica del tumore all'osso è comune a molti tumori.

Combattere il sintomo dolore significa assicurare una migliore qualità di vita ed il trattamento del dolore da metastasi ossee è basato su un approccio multidisciplinare dosando le opzioni terapeutiche: Fans, analgesici narcotici e non, terapia ormonale, chemioterapia, difosfonati, la Radio Terapia (RT) esterna localizzata e la terapia radiometabolica.

Quest'ultima può essere molto efficace nel trattamento palliativo delle metastasi ossee sintomatiche con somministrazione per via sistemica di radiofarmaci con affinità elettiva per tessuto osseo, ma concentrazione selettiva prevalente nelle metastasi scheletriche.

Differenti radioisotopi sono stati utilizzati negli anni a questo scopo: tra questi il **Samario 153 Edtmr (Quadramet®)**. Questo presenta caratteristiche fisiche e di cinetica distributiva che prevedono una distribuzione selettiva a vantaggio di strutture ossee patologiche rispetto ai tessuti sani, tempi di permanenza utili a produrre l'effetto terapeutico desiderato, ottenuto grazie alla diffusione locale della radiazione Beta durante il loro decadimento, e massima salvaguardia dell'aspetto radioprotezionistico.

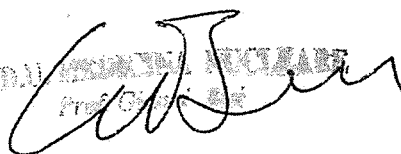
Attualmente l'unica ditta sul mercato italiano in grado di fornire questo radiofarmaco è la **Cis bio International**.

In base a questa realtà è pertanto possibile configurare una fornitura "in esclusiva" del **Samario 153 Edtmr (Quadramet®)** della ditta sopra citata. Inoltre si può prevedere un fabbisogno di 20 dosi (dosaggio tuttavia da modulare in base al peso del paziente) per i prossimi 24 mesi.

S.C.D.U. MEDICINA NUCLEARE U

prof. Gianni Bisi

S.C.D.U. MEDICINA NUCLEARE U
Prof. Gianni Bisi



l

Prot. n. 100
del 17/8/16

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
DEL 18 OTT. 2016



**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**
MOD.B

Il sottoscritto _____

Responsabile del Dipartimento _____

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta produttrice/distributrice CIS-Bio Iba

utilizzato dalla S.C.O./S.C.U. Medicina Nucleare U.

C.d.C. B10A2A tel. 0116335546/ 5020 rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

- 1) durata prevista della fornitura: n° mesi 24
- 2) prodotto dedicato ad apparecchiatura **SI** **NO**
tipo di apparecchiatura _____
cod. manutenzione _____
apparecchiatura inventariata: **Ospedale** **Università**
 n° di inventario dell'apparecchiatura _____
 apparecchiatura in service
 altro: _____

Si allega alla presente relazione tecnica esplicativa dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei prodotti richiesti (N° 1 FOGLI).

DATA 16/08/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.C.O./S.C.U.
Medicina Nucleare

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
DI DIPARTIMENTO
Dipartimento Diagnostica per Immagini
e Radioterapia
Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

La S.C./D.U. MEDICINA NUCLEARE U C.d.C. B10A2A Tel. 5020-5546

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi 24
con destinazione d'uso* diagnostico in vivo

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° pezzi/n° conf.)	PRODOTTO IN USO (si/no)
Teceos	Ditta Cis-Bio Iba	50 fiale	si

- PRODUTTORE Cis-Bio Iba
- FORNITORE E/O DISTRIBUTORE _____

DATA 16/08/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.C./D.U.

*
- diagnostico in vivo
- diagnostico in vitro
- terapeutico

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2609
11.8.OTT. 2016



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr.: tel. +39.0116331633 - www.sangiobattista.gov.it
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr.: tel. +39.0116933111 - www.cto.to.it
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr.: tel. +39.0113134444 - www.oirmsantanna.piemonte.it

S.C.D.U. Medicina Nucleare U
San Giovanni Battista
Direttore: Prof. Gianni Bisi
Ufficio amministrativo
tel. 011.633.5546 - fax 011.633.5019

Relazione fornitura in esclusiva di Teceos - Iba Molecular

Medicinale per uso diagnostico.

- È adatto per il rilevamento di lesioni ossee di ogni tipo, in particolare di Metastasi ossee da polmone, della mammella e della prostata. Inoltre, per la rilevazione e la differenziazione delle lesioni ossee in sarcomi ossei, Osteomielite, malattia di Paget nonché per la diagnosi di alterazioni ossee degenerative, infiammazione delle articolazioni e per controllare la guarigione e sviluppo di fratture ossee. Inoltre, per la rilevazione di calcificazioni extraosseo.
- La caratteristica peculiare di questo prodotto, per cui afferma l'esclusività, è l'utilizzo diagnostico nella amiloidosi cardiaca.

Si certifica che il prodotto sopra descritto, commercializzato dalla ditta Iba Molecular, è per le proprie caratteristiche e peculiarità, unico sul mercato.

L'impiego di tale prodotto è esclusivamente di tipo assistenziale per diagnostica "in vivo".

S.C.D.U. MEDICINA NUCLEARE U

prof. Gianni Bisi

S.C.D.U. MEDICINA NUCLEARE U
Prof. Gianni Bisi

Prot. n. 104
del 17/8/16



**Azienda Ospedaliera
Città della Salute e
della Scienza di Torino**

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
17.8.OTT. 2016

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr.: tel. +39.0116331633 - www.sangiobattista.gov.it
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr.: tel. +39.0116933111 - www.cto.to.it
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr.: tel. +39.0113134444 - www.oirmsantanna.piemonte.it

**S.C.D.U. Medicina Nucleare 2
San Giovanni Battista**
Direttore: Prof. Gianni Bisi
Ufficio amministrativo
tel. 011.633.5546 - fax 011.633.5019

Prot. n. 42

del 28-8-2016

Alla S.C. FARMACIA

c.a. Dott.ssa P. CROSASSO

p.c. Sig.ra M. FISSORE

Oggetto: relazione tecnica del materiale di consumo per frazionatori ALTHEA e ALTHEA-PC della ditta COMECER

I frazionatori ALTHEA e ALTHEA-PC COMECER sono apparecchiature costituite da una cella schermata e da servomeccanismi interni, comandati da specifico software computerizzato, che consente il frazionamento e la preparazione delle dosi singolarmente calibrate in attività e volume per i pazienti che devono essere sottoposti a tomografia ad emissione di protoni (PET).

Tutto ciò avviene automaticamente sotto flusso laminare e a cella chiusa con la massima garanzia di sterilità e correttezza di dose per i pazienti, garantendo allo stesso tempo la massima protezione per gli operatori.

Il materiale di consumo utilizzato per il funzionamento delle celle consiste in:

- KIT A GEMINI: utilizzato solo sul frazionatore ALTHEA, comprende i tubi capillari di collegamento tra il boccettino di FDG, la sacca di soluzione fisiologica e le siringhe di dispensazione (1 set giorno nel caso di non funzionamento del frazionatore ALTHEA-PC);
- KIT B GEMINI: utilizzato su entrambi i frazionatori, è costituito dalle siringhe monouso e relativi adattatori (si eseguono normalmente da 11 a 16 pazienti al giorno perseguendo l'obiettivo aziendale che ha portato il numero di esami PET a 2500 l'anno). Nel calcolo di tale Kit (1 siringa/paziente) è inoltre necessario conteggiare 1 o 2 siringhe/giorno per lo spurgo del sistema.



una sanità in salute fa bene a tutti

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2408
8 OTT. 2016



**Azienda Ospedaliera
Città della Salute e
della Scienza di Torino**

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014

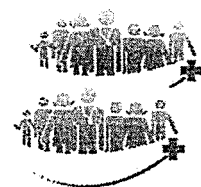
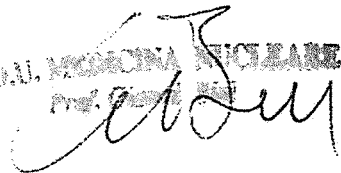
Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr.: tel. +39.0116331633 - www.sangiovannibattista.gov.it
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr.: tel. +39.0116933111 - www.cto.to.it
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr.: tel. +39.0113134444 - www.oirmsantanna.piemonte.it

- KIT ALTHEA/ALTHEA PC: utilizzato solo sul frazionatore ALTHEA-PC, comprende i tubi capillari di collegamento tra il bocchettino di FDG, la sacca di soluzione fisiologica e le siringhe di dispensazione (1 set giorno).

La fornitura è assolutamente indispensabile al funzionamento delle cell e non esistono fornitori alternativi per tali materiali. L'utilizzo ha carattere esclusivamente assistenziale.

Il Direttore SCU Medicina Nucleare
Prof. Gianni Bisi

U.O.D.A. MEDICINA NUCLEARE
Prof. Gianni Bisi



Alla Commissione Dispositivi Medici

RICHIESTA DI ACQUISIZIONE DISPOSITIVO MEDICO DA UNICO FORNITORE

Presidio Ospedaliero: Molinette OIRM/S. Anna CTO/Maria Adelaide

Struttura Richiedente MED. NUCLEARE 1-2 c.d.c. B10A1A

Responsabile Struttura PROF. G. BISI Telefono 6173 - 5546

Dipartimento DIAGNOSTICA PER IMMAGINI

IDENTIFICAZIONE DEL DISPOSITIVO MEDICO

Descrizione generale del DM richiesto KIT ALTHEA GEMINI A
KIT ALTHEA GEMINI B
KIT ALTHEA PC

Indicazioni d'uso PRODOTTI DEDICATI A FRAZIONAMENTO FARMACO

Nome commerciale - KIT ALTHEA A GEMINI
- KIT ALTHEA B GEMINI CND _____
- KIT ALTHEA PC

Ditta produttrice BTC MEDICAL EUROPE SRI Ditta fornitrice COMELER S.P.A.

Dispositivo medico in uso Nuovo dispositivo medico

Il dispositivo necessita di altri dispositivi per l'utilizzo? (se SI indicare quali) Si No

FRAZIONATORE DI DOSE

Caratteristiche: Monouso Pluriuso

DM dedicato ad apparecchiatura Si No

Tipo di apparecchiatura FRAZIONATORE DI DOSE ALTHEA PC
Codice di manutenzione 0120-00 ZB14Z

Apparecchiatura inventariata da Ospedale Università

Numero inventario _____

Apparecchiatura in service Altro

MOTIVAZIONE DELLA RICHIESTA

(da compilare solo nel caso di nuovo DM)

Introduzione di nuova tecnica (dettagliare) Sì No

Il DM richiesto sostituisce dispositivi già in uso? (se SI indicare quali) Sì No

Vantaggi del DM richiesto rispetto a quello/i già in uso

DOCUMENTAZIONE ALLEGATA

- Schede tecniche
- Materiale informativo specifico
- Relazione tecnica
- Dichiarazione di infungibilità / esclusività

TIMBRO E FIRMA DEL RICHIEDENTE

U.O.D. MEDICINA NUCLEARE


TIMBRO E FIRMA DEL DIRETTORE
DI DIPARTIMENTO

Dipartimento Diagnostica per Immagini
e Radioterapia
Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

FABBISOGNO ANNUALE

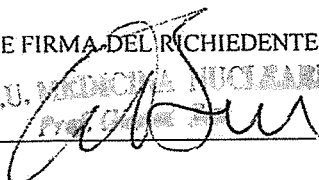
Presidio Ospedaliero: Molinette OIRM/S. Anna CTO/Maria Adelaide I

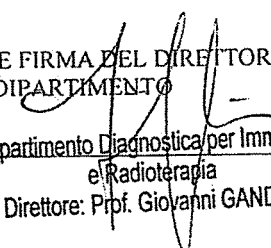
Struttura Richiedente MED. NUCLEARE 1-2 c.d.c. B10A1A

Responsabile Struttura PROF. G. BISI Telefono 6173 - 5546

Dipartimento DIAGNOSTICA PER IMMAGINI

Elenco DM richiesti	Dettaglio codici	Quantità (n. pezzi)	Giacenza	Consumo anno precedente
KIT ALTHEA GEMINI A	3821402005	50	200	50
KIT ALTHEA GEMINI B	3821402004	3000 (x 12 MESI)	600	3000
KIT ALTHEA/ALTHEA PC	38A1720001	250 (x 12 MESI)	200	220

TIMBRO E FIRMA DEL RICHIEDENTE
 U.O.D.U. MEDICINA NUCLEARE


TIMBRO E FIRMA DEL DIRETTORE DI DIPARTIMENTO

 Dipartimento Diagnostica per Immagini e Radioterapia
 Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

DELEGATO ALLA DETERMINA N. 2408
11 8 OTT. 2016

SCIENZA
AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA
Città della Salute e della Scienza di Torino

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

S.C. FARMACIA

Direttore Dott. Francesco CATTEL
email fcattel@cittadellasalute.to.it
Segreteria
tel. 011/6335409-10 - fax 011/6336891

Prot. n° 0090038
del 19 SET. 2016
Titolario A/9.1.1

Al Direttore S.C. Provveditorato/Economato
Dr.ssa Franca Dall'Occo

c.a. Dr. Gianluigi BORMIDA

Oggetto: Trasmissione ulteriori attestazioni sanitarie per l'acquisto di materiale occorrente alle S.C. Medicine Nucleari per affidamenti in esclusiva.

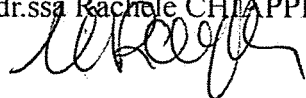
Si trasmettono, per gli adempimenti di Vostra competenza, attestazioni sanitarie e relazioni, a firma del Direttore Dipartimento Diagnostica per Immagini e Radioterapia, per l'acquisto di:

- Generatori Molibdeno/Tecnezio – ditta GE Healthcare – mesi 24 – cdc B10C1G
- Generatori Molibdeno/Tecnezio – ditta GE Healthcare – mesi 24 – cdc B53C1A
- Controlli di qualità su radiofarmaci – ditta Astrim – mesi 24 – cdc B10C1G
- Controlli di qualità su radiofarmaci – ditta Astrim – mesi 24 – cdc B10A2A
- Kit aspirazione colonne – ditta Hosmann – mesi 24 – cdc B10A2A
- Kit per eluitore automatico – ditta GE Healthcare – cdc B10C1G
- Teceos – ditta CisBio – cdc B53C1A

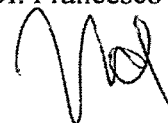
Si fa presente che con nostro prot. 82323 del 23/8/16 erano già state trasmesse attestazioni sanitarie per Generatori Molibdeno/Tecnezio e Teceos per differenti centri di costo.

Distinti saluti

IL DIRIGENTE FARMACISTA
Laboratori e Diagnostici
dr.ssa Rachele CHIAPPETTA



IL DIRETTORE S.C. FARMACIA
Dr. Francesco CATTEL



FARM/PC/RF

F.ROT. nr 07512
del 12/9/16

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
18 OTT. 2016



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

Il sottoscritto **Professor Giovanni GANDINI**

Responsabile del **Dipartimento Diagnostica per Immagini e Radioterapia**
DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta
produttrice/distributrice GE Healthcare srl

utilizzato dalla S.S. Medicina Nucleare OIRM

C.d.C. B10C1G tel. 011 3135226 rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

1) durata prevista della fornitura: n° mesi 24

2) prodotto dedicato ad apparecchiatura SI NO
tipo di apparecchiatura _____
cod. manutenzione _____

apparecchiatura inventariata: Ospedale Università

- n° di inventario dell'apparecchiatura _____
- apparecchiatura in service
- altro: _____

Si allega alla presente relazione tecnica esplicativa dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei prodotti richiesti (N° 2 FOGLI).

DATA 8/9/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.S.

Beccabichina
CENTRO DI MEDICINA NUCLEARE
PEDIATRIE

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
DI DIPARTIMENTO

[Signature]

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
 DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

La S.S. Medicina Nucleare OIRM – C.d.C. B10C1G Tel. 011 3135226

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi 24

con destinazione d'uso* Diagnostico in Vivo

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° pezzi/n° conf.)	PRODOTTO IN USO (si/no)
Tc 99 – colonna a secco tarata 12,5 GBq di Mo il mercoledì + Kit eluizione 10 ml + ritiro/smaltimento generatore	MCD23Y-12.5 GBQ	104	SI

- PRODUTTORE GE Healthcare srl
- FORNITORE E/O DISTRIBUTORE _____

DATA 8/9/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
[Signature] S.S.
 CENTRO DI MEDICINA NUCLEARE
 RESPONSABILE Prof. L. SILVESTRI

*
 - diagnostico in vivo
 - diagnostico in vitro
 - terapeutico

RELAZIONE TECNICA

La richiesta di generatori di Tc99m "a secco", commercializzati dalla sola Ditta GE Healthcare s.r.l., nasce dalle considerazioni qui esposte:

- 1) I generatori di Tc 99m "a secco", (così definiti in quanto ad eluizione avvenuta, si ha un prosciugamento della colonna cromatografia), sono da considerarsi quelli di ultima generazione in uso da una decina di anni, nati per ovviare ad alcuni inconvenienti relativi ai generatori "a umido".
- 2) I generatori non sono sistemi particolarmente delicati, ma un uso improprio può comprometterne il rendimento in termini di attività esatta e può costituire la causa "lontana" di basse rese di marcatura.

La qualità della soluzione di pertecnetato è strettamente correlata alla presenza, nell'eluato, di particolari specie chimiche, nonché, alla variabilità di alcuni **parametri chimico-fisici** quali:

Ossidanti: alla base della marcatura vi è una reazione di ossido-riduzione che coinvolge il cloruro stannoso (riducente che si ossida) e il $^{99}\text{TcO}_4^-$ (ossidante che si riduce).

L'eventuale presenza di altri agenti ossidanti sottrae potere riducente al sistema di reazione, così non tutto il pertecnetato si riduce, ma rimane libero nella forma ossidata (impurezza chimica nell'eluato che genera impurezza radiochimica nel radiofarmaco finale). Il generatore è normalmente eluito con soluzioni fisiologiche libere da sostanze batteriostatiche (inibenti la crescita dei batteri), in quanto la loro azione ossidante può interferire con la reazione redox della successiva fase di marcatura. Anche alcuni disinfettanti contengono agenti ossidanti e quindi, per le operazioni di eluizione, sterilizzazione (aghi, tappo, flaconi) ed eventuali diluizioni dell'eluato, è buona norma utilizzare i componenti già sterilizzati che generalmente accompagnano il kit del generatore.

Channeling: fenomeno riconducibile alla formazione di canali preferenziali durante la fase di eluizione. In questo modo non tutta la colonna di allumina risulta interessata dall'azione dell'eluente, con conseguente diminuzione della resa di estrazione (*generatore a secco*).

Autoradiolisi: questo fenomeno è accompagnato dalla formazione di radicali liberi che attaccano i componenti del generatore, specialmente se c'è acqua nel sistema (*generatore a umido*). I radicali liberi possono causare la rottura della molecola di allumina con conseguente presenza di ioni alluminio nell'eluato (impurezza chimica). I

radicali liberi possono dare origine a forme di Tecnezio ridotte ed insolubili, che non vengono estratte dalla colonna con conseguente diminuzione della resa di eluizione; specie ridotte di Tecnezio si trovano anche nell'eluato (impurezze radiochimiche).

Alcuni prodotti radiolitici (es.:H₂O₂) hanno un alto potere ossidante.

3) La presenza dei perossidi nell'eluato dei generatori "a umido", determina una resa peggiore di marcatura, in quanto i perossidi impediscono all'agente di marcatura di legarsi completamente al Tc99m(che in parte rimane libero), riducendone la qualità dell'iconografia, con conseguenza di somministrazione di dosi di radiazione più elevate per ottenere analoghi risultati.

4) Per le caratteristiche dei nostri pazienti pediatrici, è essenziale garantire una corretta diagnosi, utilizzando la dose più bassa possibile con un'ottima immagine. La qualità dell'immagine in medicina nucleare è un requisito importante per una corretta diagnosi.

Le considerazioni sopra esposte sono necessità maturate dalla nostra pluri decennale esperienza di attività, soprattutto in età pediatrica.

Altresì la nostra richiesta si avvale della ricerca bibliografia :

1. Generatore di Radionuclidi -

http://lem.ch.unito.it/didattica/infochimica/2007_Tecnezio/generatore_radionuclidi.html

2. Associazione Italiana di Medicina Nucleare (AIMN), *LINEE GUIDA per il miglioramento della qualità nelle strutture di Medicina Nucleare 2004*,

http://www.aimn.it/pubblicazioni/LG/LG_pMdQ.pdf

3. <http://www.unipd.it/nucmed/TF/TF.pharm.ita.html>

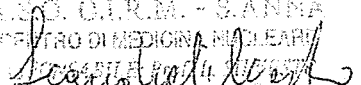
4. Associazione Italiana di Medicina Nucleare (AIMN), *LINEE GUIDA per l'applicazione delle norme di buona preparazione dei radiofarmaci in medicina nucleare* - Suppl. Ord. alla G.U. della Repubblica Italiana, n. 274 del 23/11/2010 - Serie generale.

<http://www.aimn.it/lex/lex.php>

e delle esperienze maturate negli altri Centri di Medicina Nucleare nazionali ed internazionali.

DATA 8/9/2016

TIMBRO E FIRMA DEL
RESPONSABILE
A.S.O. O.U.R.M. - S. ANNA
CENTRO DI MEDICINA NUCLEARE



Prot. n. 87631
del 12/9/16

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 249
18 OTT. 2016



**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

Il sottoscritto PROF. G. GANDINI

Responsabile del Dipartimento DIAGNOSTICA PER IMMAGINI
DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta
produttrice/distributrice GE-HEALTHCARE

utilizzato dalla S.C.O./S.C.U. Medicina Nucleare OSPEDALIERA

C.d.C. B53C1A tel. 5238 rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni
attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore
determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di
forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora
il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale
di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà
tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola,
superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

1) durata prevista della fornitura: n° mesi 24

2) prodotto dedicato ad apparecchiatura **SI** **NO**
tipo di apparecchiatura _____
cod. manutenzione _____

apparecchiatura inventariata: **Ospedale** **Università**

n° di inventario dell'apparecchiatura _____

apparecchiatura in service

altro: _____

Si allega alla presente relazione tecnica esplicativa dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei
prodotti richiesti (N° 2 FOGLI).

DATA 08/09/16

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.S.D.S.S.C.V.B.

Medicina Nucleare Ospedaliera
Responsabile: Dott. Massimo Baccega

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
DI DIPARTIMENTO

Dipartimento Diagnostica per Immagini
e Radioterapia

Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
 DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

La S.C./D.U. MEDICINA NUCLEARE OSPED. C.d.C. B53C1A Tel. 5238-5286

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi 24

con destinazione d'uso* diagnostico in vivo

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° pezzi/n° conf.)	PRODOTTO O IN USO (si/no)
Generatore Mo/Tc drytec 12,5 Gbq Codice MCD 25y - 12,5 GBq	GE Healthcare	104	si
Generatore Mo/Tc drytec 15 Gbq Codice MCD 23y - 15 GBq	GE Healthcare	104	si
<u>CONTENITORI "PORTA EQUAT6" IN PIOMBO</u>	<u>GE HEALTHCARE</u>	<u>4</u>	<u>si</u>

- PRODUTTORE GE HEALTHCARE
- FORNITORE E/O DISTRIBUTORE GE HEALTHCARE

DATA 08/09/15

- *
 - diagnostico in vivo
 - diagnostico in vitro
 - terapeutico

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
 S.S.D.
S.S.C.V.D.
 Medicina Nucleare Ospedaliera
 Responsabile: Dott. Massimo Baccega

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 260F
8 OTT. 2016



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr.: tel. +39.0116331633 - www.sangiovanibattista.gov.it
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr.: tel. +39.0116933111 - www.cto.to.it
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr.: tel. +39.0113134444 - www.oirmsantanna.piemonte.it

S.C.V.D Medicina Nucleare O.
Dott. Massimo Baccega

Prot. n° 75/2016

del 8-9-2016

Titolario Medicina Nucleare O.

Relazione fornitura in esclusiva Generatore Mo-Tc

Il generatore maggiormente utilizzato in Medicina Nucleare è quello che si basa sulla coppia $^{99}\text{Mo}/^{99\text{m}}\text{Tc}$, realizzato su una **colonna cromatografica a scambio ionico** che prevede l'adsorbimento, da parte dell'allumina (Al_2O_3), del radionuclide "padre", ^{99}Mo , sottoforma di anione molibdato ($^{99}\text{MoO}_4^{2-}$). La separazione del tecnezio in forma di ione pertecnetato, $^{99}\text{TcO}_4^-$, avviene facendo passare, attraverso la colonna, una soluzione salina di NaCl (eluente). Si gioca sulla diversa carica dei due anioni da separare: gli ioni cloruro scambiano con gli ioni pertecnetato, solubili in soluzione salina, ma non con quelli di molibdato che, essendo insolubile, rimane adsorbito sulla colonna; si ottiene così una soluzione (eluato) di pertecnetato sodico ($\text{Na}^{99\text{m}}\text{TcO}_4$) che viene raccolta dal fondo della colonna, pronta per l'utilizzazione.

Attualmente esistono due tipi di generatori: "a umido" o "a secco". Nei primi si presuppone che all'interno della colonna rimanga, tra un'eluizione e l'altra, una certa quantità di soluzione fisiologica, da cui il termine "a umido". Differentemente, nei "generatori a secco" si ha, ad eluizione avvenuta, un prosciugamento della colonna cromatografica.

Quest'ultima soluzione presenta innegabili vantaggi, a cominciare da una riduzione dei possibili contaminanti in soluzione, e garantisce una eluizione precisa relativamente al volume e conseguentemente alla concentrazione radioattiva (il volume di eluizione e' infatti definito dai vials calibrati forniti dal produttore).

Allo stato attuale, l'unica ditta sul mercato italiano che garantisce un sistema di eluizione realmente "a secco" (1 vial di soluzione fisiologica di + 1 vial di eluizione sotto vuoto per ciascuna eluizione) e' la **Ge-Healthcare**, mentre tutte le altre ditte forniscono generatori provvisti di un contenitore sterile di soluzione fisiologica (~ 150 ml.) sufficiente per numerose eluizioni; questo sistema ha il difetto di mantenere "umida" la colonnina contenente il Molibdeno.

In base a queste considerazioni, e' pertanto possibile configurare una fornitura "in esclusiva" dei generatori di Molibdeno - 99 da parte della **Ge-Healthcare**, secondo le modalita' precisate in allegato.

S.C.V.D MEDICINA NUCLEARE O.
dott. Massimo Baccega
S.C.V.D.
Medicina Nucleare Ospedaliera
Responsabile: Dott. Massimo Baccega



Prot. n° 875/1
del 12/9/16

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
del 18.07.2016



**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

Il sottoscritto **Professor Giovanni GANDINI**

Responsabile del **Dipartimento Diagnostica per Immagini e Radioterapia**

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta produttrice/distributrice ASTRIM

utilizzato dalla S.S. Medicina Nucleare OIRM

C.d.C. B10C1G tel. 011 3135226 rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

1) durata prevista della fornitura: n° mesi 24

2) prodotto dedicato ad apparecchiatura **SI** **NO**

tipo di apparecchiatura _____

cod. manutenzione _____

apparecchiatura inventariata: **Ospedale** **Università**

n° di inventario dell'apparecchiatura. _____

apparecchiatura in service

altro: _____

Si allega alla presente relazione tecnica esplicitativa dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei prodotti richiesti (N° 1 FOGLI).

DATA 09/09/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

S.S.

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
DI DIPARTIMENTO

Dipartimento Diagnostica per Immagini
e Radioterapia

Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
 DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

La S.S. Medicina Nucleare OIRM – C.d.C. B10C1G Tel. 011 3135226

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi 24

con destinazione d'uso* controlli di qualità su radiofarmaci per diagnostica in vivo

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° pezzi/n° conf.)	PRODOTTO O IN USO (si/no)
Kit per HSA Nanocoll CQT03	Astrim	4 kit	no
Kit per HMDP/PIROF. - CQT06V	Astrim	4 Kit	no
Kit per DMSA CQT13	Astrim	2 kit	no
Kit per MAG3 CQT08	Astrim	1 Kit	no
Kit determinazione Allumina	Astrim	2 Kit	no
Striscia ITLC-SG da 11Cm - CQTSG5	Astrim	200 Strisce	no
Kit accessori completo - CQH	Astrim	1 Kit	no
Camera di migrazione in vetro da 11Cm - CQH01	Astrim	1	no
Camera di migrazione in vetro da 15Cm - CQH02	Astrim	1	no

▪ PRODUTTORE ASTRIM - CELLTECH

▪ FORNITORE E/O DISTRIBUTORE ASTRIM

DATA 09/09/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
 CENTRO DIAGNOSTICO
 S.S. SILVASTES

- *
 - diagnostico in vivo
 - diagnostico in vitro
 - terapeutico

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
3 8 OTT. 2016



**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

Il sottoscritto PROF. G. GANDINI

Responsabile del Dipartimento DIAGNOSTICA PER IMMAGINI

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta produttrice/distributrice ASTRIM

utilizzato dalla S.C.O./S.C.U. Medicina Nucleare U

C.d.C. B10A2A tel. 0116335020 / 5546 rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

1) durata prevista della fornitura: n° mesi 24

2) prodotto dedicato ad apparecchiatura **SI** **NO**
tipo di apparecchiatura _____
cod. manutenzione _____

apparecchiatura inventariata: **Ospedale** **Università**

- n° di inventario dell'apparecchiatura _____
- apparecchiatura in service
- altro: _____

Si allega alla presente relazione tecnica esplicativa dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei prodotti richiesti (N° _____ FOGLI).

DATA 06/09/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.C/D.U.

U.O. MEDICINA NUCLEARE

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
DI DIPARTIMENTO

Dipartimento Diagnostica per Immagini
e Radioterapia
Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
 DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

La S.C./D.U. Medicina Nucleare U. C.d.C. B10A2A Tel. 5020-5546

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi 24

con destinazione d'uso* controlli di qualità su radiofarmaci per diagnostica in vivo

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° pezzi/n° conf.)	PRODOTTO O IN USO (si/no)
Kit per Tetrafosmina CQT01	Astrim	2 kit	no
Kit per HSA Nanocoll CQT03	Astrim	2 kit	no
Kit per ESAMETAZINA - CQT04	Astrim	62 Kit	no
Kit per HMDF/PIROF. - CQT06V	Astrim	4 Kit	no
Kit per MAA - CQT07	Astrim	2 Kit	no
Kit per SESTAMIBI - CQT09	Astrim	2 Kit	no
Kit per PERTECNETATO/IBRUTUM. - CQT17	Astrim	10 Kit	no
Striscia ITLC-SG da 11Cm - CQTSG5	Astrim	210 Strisce	no
Kit accessori completo - CQH	Astrim	1 Kit	no
Camera di migrazione in vetro da 11Cm - CQH01	Astrim	1	no
Camera di migrazione in vetro da 15Cm - CQH02	Astrim	1	no

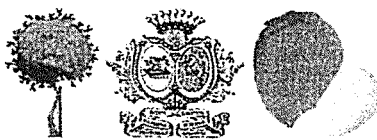
- PRODUTTORE ASTRIM - CELLTECH
- FORNITORE E/O DISTRIBUTORE ASTRIM

DATA 23/12/2013

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
 S.C./D.U.


*
 - diagnostico in vivo
 - diagnostico in vitro
 - terapeutico

ALLEGATO ALLA DETERMINAZIONE N. 2409
11 8 OTT. 2016



**Azienda Ospedaliera
Città della Salute e
della Scienza di Torino**

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr.: tel. +39.0116331633 - www.sangiovannibattista.gov.it
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr.: tel. +39.0116933111 - www.cto.to.it
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr.: tel. +39.0113134444 - www.oirmsantanna.piemonte.it

S.C.D.U. Medicina Nucleare U

San Giovanni Battista

Direttore: Prof. Gianni Bisi

Ufficio amministrativo

tel. 011.633.5546 - fax 011.633.5019

Relazione fornitura in esclusiva di Kit controlli di qualità dei radiofarmaci

Il Kit Celltech serve per il controllo della purezza radiochimica dei radiofarmaci.

Con l'entrata in vigore delle Norme di Buona Preparazione dei Radiofarmaci in Medicina Nucleare, tutte le Medicine Nucleari devono attenersi a tali norme.

Per l'ottimizzazione dell'esecuzione del test di controllo della purezza radiochimica dei farmaci, è necessario avvalersi di kit certificati ed altamente specifici, in modo da adempiere alle specifiche.

L'immagazzinamento dei kit della ditta Astrim non prevede l'uso di speciale armadi contenitori per sostanze infiammabili, pertanto le Medicine Nucleari saranno dispensate dall'ordinare tale apparato che, inoltre, risulta alquanto dispendioso.

Si certifica che il prodotto sopra descritto, commercializzato dalla ditta Astrim, è per le proprie caratteristiche e peculiarità, unico sul mercato.

S.C.D.U. MEDICINA NUCLEARE U

Prof. Gianni Bisi

U.O. MEDICINA NUCLEARE

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
18 OTT. 2016



**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

Il sottoscritto PROF. GIANDINI

Responsabile del Dipartimento DIAGNOSTICA x IMMAGINI

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta produttrice/distributrice Hosmann

utilizzato dalla S.C.O./S.C.U. Medicina Nucleare U.

C.d.C. B10A2A tel. 0116335020/5546 rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

1) durata prevista della fornitura: n° mesi 24

2) prodotto dedicato ad apparecchiatura **SI** **NO**
tipo di apparecchiatura Eluitore automatico "eluinat 124 mini"
cod. manutenzione _____

apparecchiatura inventariata: Ospedale Università

n° di inventario dell'apparecchiatura _____

apparecchiatura in service

altro: codice ing. Clinica 0120-0023735

Si allega alla presente relazione tecnica esplicativa dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei prodotti richiesti (N° 2 FOGLI).

DATA 18/08/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

S.C./D.U.
PROF. GIANDINI

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

DI DIPARTIMENTO
DIAGNOSTICA x IMMAGINI

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

La S.C./D.U. MEDICINA NUCLEARE U C.d.C. B10A2A Tel. 5020-5546

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi 24
con destinazione d'uso* diagnostico in vivo

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° pezzi/n° conf.)	PRODOTTO IN USO (si/no)
Kit Aspirazione Colonne Sterile e Monouso Codice articolo MCI/641A – Modello EAP115A		120 (6 confezioni da 20 pz)	SI

- **PRODUTTORE** Hosmann
- **FORNITORE E/O DISTRIBUTORE** Hosmann

DATA 18/08/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.C./D.U.

- *
- diagnostico in vivo
- diagnostico in vitro
- terapeutico

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2405
del 18 OTT. 2016

ALLEGATO I

Alla Commissione Dispositivi Medici

RICHIESTA DI ACQUISIZIONE DISPOSITIVO MEDICO DA UNICO FORNITORE

Presidio Ospedaliero: Molinette OIRM/S.Anna CTO/Maria Adelaide

Struttura Richiedente MED. NUCLEARE U (BISI) c.d.c. B 10A 2A

Responsabile Struttura PROF. G. BISI Telefono 011-6335020-5546

Dipartimento DIAGNOSTICA X IMMAGINI

IDENTIFICAZIONE DEL DISPOSITIVO MEDICO

Descrizione generale del DM richiesto KIT ASPIRAZIONE COLONNE STERILI
E MONOUSO - CODICE ARTICOLO MCI/641A - MODELLO EAP115A

Indicazioni d'uso ASPIRAZIONE DA COLONNE DI MOLIBDENO

Nome commerciale KIT RIEMPIMENTO CND AΦ3Φ1Φ1Φ1

Ditta produttrice HOSPIANN Ditta fornitrice HOSPIANN

Dispositivo medico in uso Nuovo dispositivo medico

Il dispositivo necessita di altri dispositivi per l'utilizzo? (se SI indicare quali) Si No

ELUITORE AUTOMATICO

Caratteristiche: Monouso Pluriuso

DM dedicato ad apparecchiatura Si No

Tipo di apparecchiatura ELUITORE AUTOMATICO "ELUINAT 124 MINI"
Codice di manutenzione 0120-0023735

Apparecchiatura inventariata da Ospedale Università

Numero inventario _____

Apparecchiatura in service Altro



www.regione.piemonte.it/sanita



Non c'è cura
senza cuore

Sistema Sanitario Regionale del Piemonte

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 3408
11 8 OTT. 2016

FABBISOGNO ANNUALE

Presidio Ospedaliero: Molinette OIRM/S. Anna CTO/Maria Adelaide

Struttura Richiedente MED. NUCLEARE U c.d.c. B 10 A 2A

Responsabile Struttura PROF. G. BISI Telefono 011-6335920-5546

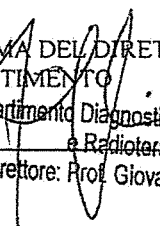
Dipartimento DIAGNOSTICA X IMMAGINI

Elenco DM richiesti	Dettaglio codici	Quantità (n. pezzi)	Giacenza	Consumo anno precedente
KIT ASPIRAZIONE COLONNE STERILI COD. ART. MCI/641A - MODELLO EAP15A	OLIAFIM 123102	120	φ	120

TIMBRO E FIRMA DEL RICHIEDENTE



TIMBRO E FIRMA DEL DIRETTORE
DI DIPARTIMENTO


Dipartimento Diagnostica per Immagini
e Radioterapia
Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

 REGIONE
PIEMONTE

www.regione.piemonte.it/sanita



Non c'è cura
senza cuore

Sistema Sanitario Regionale del Piemonte

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
18 OTT. 2016

MOTIVAZIONE DELLA RICHIESTA
(da compilare solo nel caso di nuovo DM)

Introduzione di nuova tecnica (dettagliare) Sì No

Il DM richiesto sostituisce dispositivi già in uso? (se SÌ indicare quali) Sì No

Vantaggi del DM richiesto rispetto a quello/i già in uso

DOCUMENTAZIONE ALLEGATA



Schede tecniche

Materiale informativo specifico

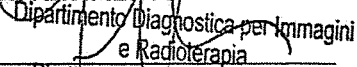
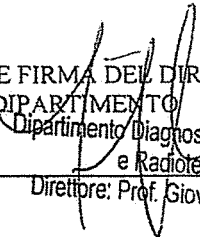
Relazione tecnica

Dichiarazione di infungibilità / esclusività

TIMBRO E FIRMA DEL RICHIEDENTE

TIMBRO E FIRMA DEL DIRETTORE
DI DIPARTIMENTO



Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

ALLEGATO ALLA DETERMINAZIONE N. 2109
18 OTT. 2016

ALLEGATO 2

Dichiarazione di infungibilità / esclusività

Io sottoscritto GIANNI BISI, presa visione delle recenti disposizioni regionali ed aziendali che prevedono la riduzione massima degli acquisti in esclusiva, sotto la mia esclusiva responsabilità ed a seguito di attento esame della situazione di mercato esistente richiedo l'acquisto in esclusiva di KIT ASPIRAZIONE COLONNE

e a tal fine:

dichiaro sotto la mia responsabilità che non esiste nessun altro dispositivo/attrezzatura che può essere utilizzato a tale scopo;

dichiaro sotto la mia responsabilità che le caratteristiche che rendono esclusivo il presidio/apparecchiatura rispetto agli altri presenti sul mercato sono le seguenti:

UNICO FORNITORE

Le sopraccitate caratteristiche arrecano all'Azienda/utenza i seguenti importanti benefici:

ELUZIONE AUTOMATA FESTIVA

A supporto di quanto sopra, allego dichiarazione di esclusiva della ditta fornitrice.

Data

18-08-2016

TIMBRO E FIRMA
U.O. DAL SERVIZIO FARMACIA
[Firma]



www.regione.piemonte.it/sanita



Sistema Sanitario Regionale del Piemonte

NOT. N° 01211-
del 12/9/16

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
del 1.8. OTT. 2016



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

Il sottoscritto **Professor Giovanni GANDINI**

Responsabile del **Dipartimento Diagnostica per Immagini e Radioterapia**
DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta
produttrice/distributrice Ditta HOSMAN

utilizzato dalla S.S. Medicina Nucleare OIRM

C.d.C. B10C1G tel. 011 3135226 rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

1) durata prevista della fornitura: n° mesi 24

2) prodotto dedicato ad apparecchiatura SI NO

tipo di apparecchiatura ELUITORE Mod. ELUIMAT 124/12 MINI

cod. manutenzione _____

apparecchiatura inventariata: **Ospedale** **Università**

n° di inventario dell'apparecchiatura 0120-0025130 Ing. Clin. _____

apparecchiatura in service

altro: *in comodato d'uso gratuito come da delibera n° 1653/2014 del 29/7/2014.*

Si allega alla presente relazione tecnica esplicativa dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei prodotti richiesti (N° 1 FOGLI).

DATA 8/9/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

S.S.
A.D.O. O.I.R.M. - SANNA
RESPONSABILE: Prof. L. SILVESTRI

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
DI DIPARTIMENTO

Dipartimento Diagnostica per Immagini
e Radioterapia
Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
 DEL 11.8 OTT. 2016.

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
 DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

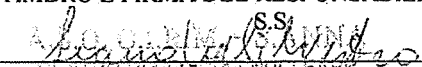
La S.S. Medicina Nucleare OIRM – C.d.C. B10C1G Tel. 011 3135226

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi 24
 con destinazione d'uso* Diagnostico in Vivo

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° pezzi/n° conf.)	PRODOTTO IN USO (si/no)
Kit per ELUITORE AUTOMATICO	EAP-115B	110	SI

- PRODUTTORE MASPRES
- FORNITORE E/O DISTRIBUTORE GE Healthcare Ditta HOSMAN

DATA 8/9/2016

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE

 S.S.
 CENTRO DI MEDICINA NUCLEARE
 RESPONSABILE: Prof. F. SILVESTRI

*
 - diagnostico in vivo
 - diagnostico in vitro
 - terapeutico

RELAZIONE TECNICA

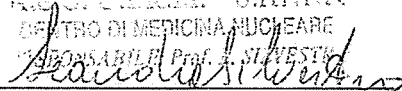
I Kit di sistema aspirazione per ELUITORE AUTOMATICO, commerciati dalla Ditta HOSMAN s.r.l. con cod. EAP115A, sono il materiale d'uso dedicato per l'utilizzo dell'ELUITORE AUTOMATICO MINI ELUIMAT fornito in comodato d'uso gratuito come da delibera n° 1653/2014 del 29/7/2014, dalla Ditta GE Healthcare.

DATA 8/9/2016

TIMBRO E FIRMA DEL
RESPONSABILE

A.S. S. MARIA S. ANNA
CENTRO DI MEDICINA NUCLEARE

RESPONSABILE Prof. A. SILVESTRI



del 12/9/16

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2109
8 OTT. 2016



**ATTESTAZIONE SANITARIA PER ACQUISTO DI MATERIALE
DA UN FORNITORE DETERMINATO**

MOD.B

Il sottoscritto PROF. G. GANDINI

Responsabile del Dipartimento DIAGNOSTICA PER IMMAGINI

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, che la richiesta del materiale allegato in elenco, della ditta produttrice/distributrice CIS-Bio Iba

utilizzato dalla S.C.O./S.C.U. Medicina Nucleare - OSPEDALIERA

C.d.C. B53C1A tel. 8238 rientra in uno dei seguenti casi:

forniture la cui fabbricazione o consegna, a causa di particolarità tecniche, artistiche o per ragioni attinenti alla protezione dei diritti di esclusiva, non possono essere affidate che ad un fornitore determinato.

forniture complementari effettuate dal fornitore originario e destinate al rinnovo parziale di forniture o di impianti di uso corrente o all'ampliamento di forniture o di impianti esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obblighi l'Amministrazione aggiudicatrice ad acquistare del materiale di tecnica differente, l'impiego o la manutenzione del quale comporti incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate. La durata di tali contratti e dei contratti rinnovabili non può, di regola, superare i tre anni.

Ulteriori precisazioni (completare e barrare le caselle):

1) durata prevista della fornitura: n° mesi 24

2) prodotto dedicato ad apparecchiatura SI NO
tipo di apparecchiatura _____
cod. manutenzione _____

apparecchiatura inventariata: Ospedale Università

- n° di inventario dell'apparecchiatura _____
- apparecchiatura in service _____
- altro: _____

Si allega alla presente relazione tecnica esplicativa dell'utilizzatore ed elenco dettagliato dei prodotti richiesti (N° 2 FOGLI).

DATA 08/09/16

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
S.C/D.U.

S.S.C.U.D.
Medicina Nucleare Ospedaliera
Responsabile: Dott. Massimo Baccega

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
DI DIPARTIMENTO
Dipartimento Diagnostica per Immagini
e Radioterapia
Direttore: Prof. Giovanni GANDINI

**FABBISOGNO ANNUALE DI MATERIALE DA ACQUISTARE DA UN FORNITORE
 DETERMINATO da allegarsi al MOD.B**

La S.C./D.U. MEDICINA NUCLEARE OSP. C.d.C. BSSCIA Tel. 5238-5236

richiede la fornitura dei prodotti di seguito elencati, di cui si indica il fabbisogno per mesi 24

con destinazione d'uso* diagnostico in vivo

DESCRIZIONE PRODOTTO E NOME COMMERCIALE	CODICE PRODUTTORE	QUANTITA' (n° pezzi/n° conf.)	PRODOTTO IN USO (si/no)
Teceos	Ditta Cis-Bio Iba	10	si

▪ PRODUTTORE Cis-Bio Iba

▪ FORNITORE E/O DISTRIBUTORE CIS-BIO

DATA 08/09/16

- * - diagnostico in vivo
- diagnostico in vitro
- terapeutico

TIMBRO E FIRMA DEL RESPONSABILE
 S.S.D.
S.S.C.V.D.
 Medicina Nucleare Ospedaliera
 Responsabile: Dott. Massimo Baccega

ALLEGATO ALLA DETERMINA N. 2409
17 8 OTT. 2016.



**Azienda Ospedaliera
Città della Salute e
della Scienza di Torino**

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr.: tel. +39.0116331633 - www.sangiovannibattista.gov.it
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr.: tel. +39.0116933111 - www.cto.to.it
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr.: tel. +39.0113134444 - www.oirmsantanna.piemonte.it

Relazione fornitura in esclusiva di Teceos - Iba Molecular

Medicinale per uso diagnostico.

- È adatto per il rilevamento di lesioni ossee di ogni tipo, in particolare di Metastasi ossee da polmone, della mammella e della prostata. Inoltre, per la rilevazione e la differenziazione delle lesioni ossee in sarcomi ossei, Osteomielite, malattia di Paget nonché per la diagnosi di alterazioni ossee degenerative, infiammazione delle articolazioni e per controllare la guarigione e sviluppo di fratture ossee. Inoltre, per la rilevazione di calcificazioni extraosseo.
- La caratteristica peculiare di questo prodotto, per cui afferma l'esclusività, è l'utilizzo diagnostico nella amiloidosi cardiaca.

Si certifica che il prodotto sopra descritto, commercializzato dalla ditta Iba Molecular, è per le proprie caratteristiche e peculiarità, unico sul mercato.

L'impiego di tale prodotto è esclusivamente di tipo assistenziale per diagnostica "in vivo".

S.S.D. MEDICINA NUCLEARE O

Dott. M. Baccega

S.S.C.V.D.

Medicina Nucleare Ospedaliera
Responsabile: Dott. Massimo Baccega

2409

Pos.	Descrizione	Modalità di consegna	Q.tà per 24 mesi S.C. MEDICINA NUCLEARE Universitaria	Q.tà per 24 mesi S.S.c.v.D. MEDICINA NUCLEARE Ospedaliera	Q.tà per 24 mesi S.S. Medicina Nucleare OIRM/S.ANNA	Q.tà complessiva per 24 mesi Città della Salute	Ditta	Nome commerciale - A.I.C.	Prezzo Unitario I.V.A.10% Esclusa	Importo presunto per ditta I.V.A. Esclusa
1	GENERATORI MOLIBDENO 99 - TECNEZIO 99 M - attività 12,5 Gbq - n. 2 consegne settimanali per 24 mesi	Consegna il martedì entro 8,30 per M. N. Universitàe M.N. Ospedaliera - mercoledì entro 8,30 per OIRM - pretratura non inferiore a 5 giorni	104	104	104	312	G.E. Healthcare s.r.l.	MCD25Y-12,5 GBQ - attività 12,5 Gbq- AIC 037027099	€ 865,00	€ 269.880,00
2	GENERATORI MOLIBDENO 99 - TECNEZIO 99 M attività 15,0 Gbq - n. 2 consegne settimanali per 24 mesi	Consegna il martedì entro 8,30 per M. N. Università E. M.N. Ospedaliera - pretratura non inferiore a 5 giorni	104	104	0	208	G.E. Healthcare s.r.l.	MCD23Y-15GBQ attività 15 Gbq - DRYTEC AIC:03707101 COD. ARTICOLO OFFERTO:MCD23Y-15GBQ	€ 1.275,00	€ 265.200,00
	Costo per singola spedizione		208	208	104	520	G.E. Healthcare s.r.l.		€ 160,00	€ 83.200,00
Importo complessivo fornitura I.V.A.10% esclusa										
3	comodato d'uso gratuito per n. 4 eluitori per presidio Molinette (2 per singola Medicina Nucleare)	Modello ELUJMAT 124 MINI (come da matricole 1002-124M/10 1003-124M/11 1018-124M/11 già presenti presso i presidi	Valore del singolo apparecchio proposto I.V.A. esclusa		€ 1.450,00			G.E. Healthcare s.r.l.		
4	comodato d'uso gratuito per n. 1 eluitore per presidio OIRM/Sant'ANNA	Modello ELUJMAT 124 MINI già presente presso il presidio	Valore del singolo apparecchio proposto I.V.A. esclusa		€ 2.900,00			G.E. Healthcare s.r.l.		
Materiali dedicati alla fornitura compresi nella fornitura:										
5	n. 2.000 kit di eluzione da 5 a 10 ml per presidio Molinette	Codice	Valore		GRATUITO - IN DOTAZIONE NELLA CONFEZIONE DEL GENERATORE			G.E. Healthcare s.r.l.		
6	n. 1.000 kit di eluzione da 10 ml per presidio OIRM/Sant'Anna	Codice	Valore		GRATUITO - IN DOTAZIONE NELLA CONFEZIONE DEL GENERATORE			G.E. Healthcare s.r.l.		

of

Descrizione	Dosaggio	Q.tà per 24 mesi S.C. MEDICINA NUCLEARE Universitaria	Q.tà per 24 mesi S.S.c.V.D. MEDICINA NUCLEARE Ospedaliera	Q.tà per 24 mesi S.S. Medicina Nucleare OIRM/S.ANNA	Q.tà complessiva per 24 mesi Città della Salute	Ditta aggiudicataria	Nome commerciale	Prezzo flacone	Importo presunto per prodotto IVA 10% ESCLUSA	Importo presunto per ditta I.V.A. Esclusa
QUADRAMET SAMARIO (163 SM)	2 Gbq Quadramet-2	4	0	0	4	IBA MOLECULAR s.r.l.	QUADRAMET-2	€ 823,62	€ 3.294,48	
	2,1 Gbq Quadramet-2.1	2			2	IBA MOLECULAR s.r.l.	QUADRAMET-2.1	€ 864,80	€ 1.729,60	
	2,2 Gbq Quadramet-2.2	2			2	IBA MOLECULAR s.r.l.	QUADRAMET-2.2	€ 905,98	€ 1.811,96	
	2,3 Gbq Quadramet-2.3	2			2	IBA MOLECULAR s.r.l.	QUADRAMET-2.3	€ 947,16	€ 1.894,32	
	2,5 Gbq Quadramet-2.5	2			2	IBA MOLECULAR s.r.l.	QUADRAMET-2.5	€ 1.029,53	€ 2.059,06	
	2,6 Gbq Quadramet-2.6	2			2	IBA MOLECULAR s.r.l.	QUADRAMET-2.6	€ 1.070,71	€ 2.141,42	
	3 Gbq - Quadramet-3	2			2	IBA MOLECULAR s.r.l.	QUADRAMET-3	€ 1.235,43	€ 2.470,86	
	3,8 Gbq Quadramet-3.8	2			2	IBA MOLECULAR s.r.l.	QUADRAMET-3.8	€ 1.564,68	€ 3.129,36	
	4 Gbq Quadramet-4	2			2	IBA MOLECULAR s.r.l.	QUADRAMET-4	€ 1.647,24	€ 3.294,48	
	SPESE DI SPEDIZIONE	Quadramet	20	0	0	20	IBA MOLECULAR s.r.l.		€ 107,00	€ 2.140,00
TECEOS FIALE	T1908	50	10	0	60	IBA MOLECULAR s.r.l.		€ 23,60	€ 1.416,00	
SPESE DI SPEDIZIONE	TECEOS GRATUITO				0	IBA MOLECULAR s.r.l.		€ 0,00	€ 0,00	
IMPORTO COMPLESSIVO I.V.A. ESCLUSA									€ 25.381,54	
IBA MOLECULAR s.r.l.										

249

Pos.	Descrizione	Q.tà per 24 mesi S.C. NUCLEARE Università	Q.tà per 24 mesi S.S.c.V.D. MEDICINA NUCLEARE Ospedaliera	Q.tà per 24 mesi per S.S. Medicina Nucleare OIRM/S.ANNA	Q.tà complessiva per 24 mesi Città della Salute	Nome commerciale - A.I.C.	Prezzo Unitario I.V.A. 10% Esclusa	importo presunto per ditta I.V.A. Esclusa
1	Kit a aspirazione colonne sterile e monouso	120	120	120	360	MCI-641 - Mod. EAP A	€ 15,50	€ 5.580,00




MATERIALE DI CONSUMO PER FRAZIONATORI ALTHEA E ALTHEA PC

Pos.	Descrizione	Q.tà per 12 mesi S.C. MEDICINA NUCLEARE Universitaria	Q.tà per 12 mesi S.S.c.V.D. MEDICINA NUCLEARE Ospedaliera	Q.tà per 12 mesi per S.S. Medicina Nucleare OIRM/S.ANNA	Q.tà complessiva per 12 mesi Città della Salute	Ditta aggiudicataria	codice	Prezzo Unitario I.V.A.22% Esclusa	Importo presunto per ditta I.V.A. Esclusa
1	Kit A Gemini dedicato a Frazionatore Althea composto da tubi capillari di collegamento tra boccettino di FDG, sacca di soluzione fisiologica e siringa di dispensazione	0			0	Comecer	3821402005 - CND A030499 - Rep. 351637/R	€ 10,30	€ 0,00
2	Kit B Gemini dedicato a Frazionatori Althea e Althea PC composto da siringhe monouse e relativi adattatori	2500			2500	Comecer	3821402004 - CND A0299 - Rep. 351649	€ 2,00	€ 5.000,00
3	Kit Althea - Althea PC dedicato a Frazionatore Althea PC composto da tubi capillari di collegamento tra boccettino di FDG, sacca di soluzione fisiologica e siringa di dispensazione	50			50	Comecer	38A1T20001.01 - CND A030499 - Rep. 351637/R	€ 20,00	€ 1.000,00
Importo complessivo presunto I.V.A. Esclusa									€ 6.000,00

n.	DESCRIZIONE	Q.tà per 24 mesi S.C. MEDICINA NUCLEARE Università	Q.tà per 24 mesi S.S.c.V.D. MEDICINA NUCLEARE Ospedalliera	Q.tà per 24 mesi per S.S. Medicina Nucleare OIRM/S-ANNA	Q.tà complessiva per 12 mesi Città della Salute	CODICE DITTA	NOME COMMERCIALE	Ditta aggiudicataria	PREZZO UNITARIO OFFERTO 22% I.V.A. ESCLUS A	Prezzo unitario per confezione I.V.A. 22% esclusa	Importo presunto di gara
Controlli di qualità su radiofarmaci di produzione CELLETECH											
1	KIT PER TETRAFOSSMINA	2			2	CQT01	KIT CONTROLLO QUALITA' PER TETRAFOSSMINA	ASTRIM	€ 8,8875	€ 106,65	€ 213,30
2	KIT PER HSA NANOCOLL	2		4	6	CQT03	KIT CONTROLLO QUALITA' PER NANOCOLL/VENTICOLL	ASTRIM	€ 7,2500	€ 87,00	€ 522,00
3	KIT PER ESAMETAZINA	62			62	CQT04	KIT CONTROLLO QUALITA' PER ESAMETAZINA	ASTRIM	€ 7,2500	€ 87,00	€ 5.394,00
4	KIT PER HMDP/PIROF	4		4	8	CQT06V	KIT CONTROLLO QUALITA' PER HMDP/PIROF	ASTRIM	€ 7,2500	€ 87,00	€ 696,00
5	KIT PER MAA	2			2	CQT07	KIT CONTROLLO QUALITA' PER MAA	ASTRIM	€ 10,8330	€ 190,00	€ 260,00
6	KIT PER MAG3			4	4	CQT08	KIT CONTROLLO QUALITA' PER MAG3	ASTRIM	€ 11,0000	€ 130,00	€ 520,00
7	KIT PER SESTAMIBI	2			2	CQT09	KIT CONTROLLO QUALITA' PER SESTAMIBI	ASTRIM	€ 6,6660	€ 80,00	€ 160,00
8	KIT PER DMSA			4	4	CQT13	KIT CONTROLLO QUALITA' PER DMSA	ASTRIM	€ 9,0000	€ 106,00	€ 424,00
9	KIT PER PETECNETATO/IBRITUMOMAB	10			10	CQT17	KIT CONTROLLO QUALITA' PER PETECNET/IBRUTUM	ASTRIM	€ 7,2500	€ 87,00	€ 870,00
10	STRISCIA ITC- SG DA 11 CM	310		200	510	CQTSG5	ITLCS65 STRISCIA ITC SG5	ASTRIM	€ 3,8000	€ 3,80	€ 1.938,00
11	KIT ACCESSORI COMPLETO	1		1	2	CQH	KIT ACCESSORI COMPLETO	ASTRIM	€ 1.200,0000	€ 1.200,00	€ 2.400,00
12	CAMERA DI MIGRAZIONE IN VETRO DA 11 CM	1		1	2	CQH01	CAMERA DI MIGRAZIONE IN VETRO DA 11 CM	ASTRIM	€ 105,0000	€ 105,00	€ 210,00
13	CAMERA DI MIGRAZIONE IN VETRO DA 15 CM			1	1	CQH02	CAMERA DI MIGRAZIONE IN VETRO DA 15 CM	ASTRIM	€ 120,0000	€ 120,00	€ 120,00
14	KIT PER IN 111 PENTETREOTIDE	1			1	CQT10	KIT CONTROLLO PER IN 111 PENTETREOTIDE	ASTRIM	€ 6,6660	€ 80,00	€ 80,00
Importo complessivo presunto I.V.A. Esclusa									ASTRIM		€ 13.807,30

ALLEGATO) alla Determinazione n. 249 del 11.8.2016



Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc.
10771180014
www.cittadellasalute.to.it

S.C. Provveditorato/Economato
Direttore: Dr.ssa Franca Dall'Occo
Presidio Ospedaliero: CTO
Via Zuretti, 29 - 10126 Torino
provveditoratoeconomato@cittadellasalute.to.it

Prot. 0098061
del 12/10/2016
Titolario A/9 1.1

Invio via pec:
gemsi@legalmail.it

Spett.le Ditta
G.E. Healthcare S.r.l.
Via Claudio Galeno, n. 36
20131 MILANO
fax 02/26001296-tel. 02/26001208

OGGETTO: **PROCEDURA NEGOZIATA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI GENERATORI MOBILDENO TECNEZIO CON COMODATO D'USO DEI RELATIVI ELUITORI - DURATA DELLA FORNITURA: MESI 24 - IMPORTO PRESUNTO DELLA FORNITURA: € 618.280,00 I.V.A. ESCLUSA N. GARA 6540531 N. CIG 683004074E (AFFIDAMENTO DIRETTO FORNITURA DI IMPORTO PARI O SUPERIORE A € 40.000,00)**

PREMESSE

L'A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino intende procedere ai sensi degli articoli 36 e 63 del decreto legislativo 18 aprile 2016 n. 50 (di seguito denominato "Codice") all'affidamento della fornitura **DI GENERATORI MOBILDENO TECNEZIO CON COMODATO D'USO DEI RELATIVI ELUITORI DURATA DELLA FORNITURA: MESI 24 - IMPORTO PRESUNTO DELLA FORNITURA: € 618.280,00 I.V.A. ESCLUSA**

Codesta Spett.le impresa è pertanto invitata a presentare offerta con le modalità di seguito indicate.

Ai sensi dell'articolo 26 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81, l'A.O.U. Città della Salute e della Scienza ha elaborato il documento denominato "Misure di coordinamento e cooperazione per la mera fornitura" disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" Provveditorato/Economato Documenti comuni.

Con deliberazione n. 1261/2014 l'A.O.U. Città della Salute e della scienza ha approvato il Patto di integrità che regola i comportamenti degli operatori economici e dei dipendenti dell'Azienda nell'ambito o delle procedure di affidamento di lavori, servizi e forniture. Il Patto di Integrità ed il richiamato Codice di Comportamento Aziendale sono disponibili sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" Provveditorato/Economato Documenti comuni Patto di integrità e codice di comportamento aziendale.

ART. 1 PRESTAZIONI, MODALITÀ DI ESECUZIONE, DURATA DEL CONTRATTO

Oggetto della procedura è l'affidamento della fornitura **DI GENERATORI MOBILDENO TECNEZIO CON COMODATO D'USO DEI RELATIVI ELUITORI**

La durata del contratto è di 6 mesi alla data di sottoscrizione dello stesso o dalla data indicata sul contratto medesimo e comunque non oltre la data dell'eventuale aggiudicazione da parte del centro aggregatore S.C.R. Piemonte. In ogni caso codesta impresa avrà l'obbligo di continuare la fornitura, alle condizioni economiche convenute, fino alla data di stipulazione del nuovo contratto e comunque non oltre 90 (novanta) giorni dalla scadenza del vincolo contrattuali.

ART. 2 IMPORTI A BASE D'ASTA

L'importo a base d'asta è il seguente: € 618.280,00 I.V.A. esclusa.

N. GARA 6540531 N. CIG 683004074E

ART. 3 REQUISITI PER L'AMMISSIONE

Non è ammessa la partecipazione nel caso in cui ricorrano le cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

ART. 4 REGISTRAZIONE AL SISTEMA AVCPass

La verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico professionale ed economico – finanziario verrà effettuata, ai sensi dell'articolo 216, comma 13 del Codice, attraverso l'utilizzo del sistema AVCPass, reso disponibile dall'Autorità Nazionale Anticorruzione.

Codesta impresa dovrà pertanto registrarsi al Sistema AVCPass secondo le indicazioni operative per la registrazione nonché i termini e le regole tecniche per l'acquisizione, l'aggiornamento e la consultazione dei dati presenti sul sito: www.anticorruzione.it. Effettuata la suindicata registrazione al servizio AVCPass e individuata la procedura di affidamento in oggetto, si otterrà dal sistema un "PASSOE" che dovrà essere prodotto, con le modalità previste dal successivo articolo 7.

ART. 5 MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELLA DOCUMENTAZIONE

Tutte le dichiarazioni sostitutive richieste ai fini della partecipazione alla presente procedura:

- a. devono essere rilasciate ai sensi degli artt. 46 e 47 del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 e ss.mm.ii. in carta semplice, con la sottoscrizione del dichiarante (rappresentante legale del candidato o altro soggetto dotato del potere di impegnare contrattualmente il candidato stesso); al tale fine le stesse devono essere corredate dalla copia fotostatica di un documento di riconoscimento del dichiarante, in corso di validità; per ciascun dichiarante è sufficiente una sola copia del documento di riconoscimento anche in presenza di più dichiarazioni su più fogli distinti;
- b. potranno essere sottoscritte anche da procuratori (in tal caso dovrà essere allegata copia conforme all'originale della relativa procura)

ART. 6 PAGAMENTO DELLA CONTRIBUZIONE

I concorrenti devono effettuare il pagamento del contributo previsto a favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC), di € 70,00 (**CIG 683004074E**)

Per il versamento della contribuzione dovuta, codesta impresa dovrà attenersi alle istruzioni operative disponibili sul portale dell'A.N.A.C. www.anticorruzione.it.

ART. 7 MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL' OFFERTA

Entro le ore 12 del giorno **18/10/2016** codesta impresa dovrà trasmettere a mezzo **posta elettronica certificata** protocollo@pec.cittadellasalute.to.it e al seguente indirizzo pvitacca@cittadellasalute.to.it - vbonato@cittadellasalute.to.it la seguente documentazione

A) Copia della presente lettera d'invito debitamente firmato in ogni pagina per accettazione;

B) **Dichiarazione sostitutiva** resa ai sensi degli articoli 46 e 47 del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 e ss.mm. ii. oppure, per i concorrenti non residenti in Italia, documentazione idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza, con la quale il concorrente, a pena di esclusione, attesta, indicandole specificatamente, di non trovarsi nelle condizioni previste nell'art. 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50. Le dichiarazioni possono essere rese mediante la compilazione dell'allegato "**DICHIARAZIONI SOSTITUTIVE Mod. 1**", disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "**Bandi di gara**" → **Provveditorato/Economato** → **Documenti comuni**. Nel caso in cui l'impresa preferisca rendere le dichiarazioni attraverso una modulistica personalizzata, sarà tenuta a riportare tutte le dichiarazioni contenute nel modulo predisposto.

Al riguardo si precisa che:

1. le dichiarazioni relative all'assenza delle cause di esclusione previste dall'art. 80, comma 1 lettere a, b, c, d, e, f, g devono essere rese personalmente o devono riferirsi a **ciascuno dei soggetti indicati nell'art. 80, comma 3 del Codice** (*per le imprese individuali: titolare e direttore tecnico; per le società in nome collettivo: socio e direttore tecnico; per le società in accomandita semplice: soci accomandatari e direttore tecnico; per le altre società: membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, di direzione o di vigilanza, soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, direttore tecnico o socio unico persona fisica, ovvero il socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci.*) Nel caso in cui le dichiarazioni vengano rese personalmente da ciascuno dei soggetti indicati dall'articolo 80, comma 3 del Codice, potrà essere utilizzato l'allegato "**DICHIARAZIONI SOSTITUTIVE**" **Mod 1 bis** disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" → **Provveditorato/Economato** → **Documenti comuni**;
2. Le dichiarazioni relative all'assenza delle cause di esclusione previste dall'art. 80, comma 1 lettere a, b, c, d, e, f, g devono altresì **essere rese o riferirsi a ciascuno dei soggetti** indicati nell'art. 80, comma 3 del Codice **cessati** nella carica nell'anno precedente la data di pubblicazione del bando di gara (*per le imprese individuali: titolare e direttore tecnico; per le società in nome collettivo: socio e direttore tecnico; per le società in accomandita semplice: soci accomandatari e direttore tecnico; per le altre società: membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, di direzione o di vigilanza, soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, direttore tecnico o socio unico persona fisica, ovvero il socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci.*) Le dichiarazioni dei soggetti cessati possono essere rese mediante la compilazione dell'allegato "**DICHIARAZIONI SOSTITUTIVE**" **Mod 1 ter** disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" → **Provveditorato/Economato** → **Documenti comuni**. Qualora i suddetti soggetti cessati non siano in condizione di rendere la richiesta attestazione, questa può essere resa dal legale rappresentante del concorrente, mediante dichiarazione sostitutiva ai sensi dell'art. 47 d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, nella quale si dichiara il possesso dei requisiti richiesti, indicando nominativamente i soggetti per i quali si rilascia la dichiarazione;

C) **Documentazione ai sensi dell'articolo 26 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81.** In particolare, dovrà essere prodotto, debitamente sottoscritto, il documento denominato " Misure di coordinamento e cooperazione per la mera fornitura" disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" → **Provveditorato/Economato** → **Documenti comuni**;

D) **PASSOE** rilasciato dall'Autorità Nazionale Anticorruzione. Si rinvia a tal fine al precedente articolo 4;

E) **Copia del Patto di integrità**, debitamente compilato e sottoscritto per accettazione dal legale rappresentante dell'Impresa concorrente (tale documento è pubblicato sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" → **Provveditorato/Economato** → **Documenti comuni** → **Patto d'integrità e codice di comportamento aziendale**);

F) **Ricevuta di pagamento** del contributo a favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione. Si rinvia a tal fine al precedente articolo 6;

G) Dichiarazione di esclusività;

H) **Offerta economica (ALLEGATO B)** che dovrà tra l'altro indicare i costi aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro, di cui **all'art. 95, comma 10 del decreto legislativo n. 50/2016**. L'offerta economica deve essere sottoscritta dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore;

I) **Procura speciale**, nel caso dichiarazioni rese da procuratore speciale.

ART. 8 AFFIDAMENTO. STIPULA DEL CONTRATTO

L'Azienda, previa verifica della documentazione presentata, procederà all'affidamento della fornitura. **In caso di presentazione di falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito alle cause di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50, verrà disposta la decadenza dall'affidamento. Contestualmente si procederà alla segnalazione all'Autorità Nazionale Anticorruzione ai sensi dell'articolo 80, comma 12 del medesimo decreto.**

ART. 9. CAUZIONE DEFINITIVA

Ai sensi dell'art. 103 del D.Lgs. 50/2016, l'aggiudicatario per la sottoscrizione del contratto deve costituire una garanzia, denominata "garanzia definitiva" a sua scelta sotto forma di cauzione o fideiussione con le modalità di cui all'articolo 93, commi 2 e 3 del Codice, pari al 10 per cento dell'importo contrattuale.

ART. 10 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Tutte le controversie derivanti da contratto sono deferite in via esclusiva alla competenza dell'Autorità giudiziaria del Foro di Torino, rimanendo esclusa la competenza arbitrale.

ART. 11 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, ai sensi del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e ss.mm.ii, esclusivamente nell'ambito della presente procedura.

Il Responsabile Unico di Procedimento
(Dr. Gianluigi Bormida)

SC/PR/FDO/GB/vb



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

S.C. Provveditorato/Economato

Direttore: Dott.ssa Franca Dall'Occo

Via Zuretti, 29 - 10126 Torino

provveditoratoeconomato@cittadellasalute.to.it

Prot. N° **0100373**

del **17/10/2016**

Titolario **A/9.1.1**

VIA PEC:

ibamolecularitaly@pec.it

Spett.le Ditta

IBA Molecular Italy S.r.l.

Via Nicola Piccinni, 2

20131 MILANO

OGGETTO: INVITO A PRESENTARE OFFERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI Radiofarmaci "Quadramet Samario" e "Teceos" N. GARA 6541096 N. CIG6830667CB7

L'A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino intende procedere, ai sensi dell'articolo 36, comma 2 lettera a) del decreto legislativo 18 aprile 2016 n. 50, di seguito denominato Codice, all'affidamento della fornitura di Radiofarmaci "Quadramet Samario" e "Teceos" per un periodo di **24 mesi**.

Codesta spett.le impresa è pertanto invitata a presentare offerta con le modalità di seguito indicate.

Ai sensi dell'articolo 26, comma 3 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 l'A.O.U. Città della Salute e della Scienza ha elaborato il seguente documento: "Misure di coordinamento e cooperazione per la mera fornitura" disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" Provveditorato/Economato Documenti comuni

ART. 1 PRESTAZIONI, MODALITÀ DI ESECUZIONE, DURATA DEL CONTRATTO

Oggetto della procedura è l'affidamento di Radiofarmaci "Quadramet Samario" e "Teceos"

La durata del contratto è di **24 mesi** dalla data di sottoscrizione dello stesso. In ogni caso, codesta impresa avrà l'obbligo di continuare la fornitura alle condizioni economiche convenute fino alla stipulazione del nuovo contratto e comunque non oltre 90 (novanta) giorni dalla scadenza del vincolo contrattuale.

ART. 2 IMPORTI A BASE D'ASTA

L'importo a base d'asta è di seguito riportato: **€ 25.381,54 oneri fiscali esclusi**.

ART. 3 REQUISITI PER L'AMMISSIONE

Codesta impresa deve essere iscritta nel Registro della camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura nel settore oggetto della gara

Non è ammessa la partecipazione nel caso in cui ricorrano le cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

ART. 4. DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

Ai sensi dell'articolo 85 del decreto legislativo 18 aprile 2016, codesta impresa dovrà produrre il Documento di gara unico europeo (di seguito DGUE), in conformità al modello allegato alla presente richiesta d'offerta.

Il DGUE consiste in una dichiarazione sostitutiva, resa ai sensi e per gli effetti di cui agli articoli 46 e 47 del D.P.R. 445/2000 e ss.mm.ii con la quale il concorrente dichiara di essere in possesso dei requisiti di carattere generale e speciale previsti nella legge di gara, e di non trovarsi in una delle situazioni di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50

Il DGUE dovrà essere sottoscritto dal legale rappresentante del concorrente o da soggetto avente i poteri necessari per impegnare l'impresa nella presente procedura, con allegata copia del documento d'identità del sottoscrittore in corso di validità

ISTRUZIONI PER LA COMPILAZIONE

Per la compilazione del DGUE, codesta impresa dovrà attenersi alle "Linee Guida per la compilazione del modello di formulario di Documento di gara unico europeo (DGUE) approvato dal regolamento di esecuzione (UE) 2016/7 della Commissione del 5 gennaio 2016", predisposte dal Ministero delle infrastrutture e dei trasporti, pubblicate nella G.U. Serie Generale n. 170 del 22.07.2016.

In particolare si forniscono le seguenti indicazioni.

PARTE I: INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA D'APPALTO E SULL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE

La parte prima contiene informazioni sulla procedura ed è compilata dalla stazione appaltante

PARTE II INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

La parte II contiene le informazioni sull'operatore economico e sui propri rappresentanti, sull'eventuale affidamento a capacità di altri soggetti (avvalimento) e sul ricorso al subappalto.

Per la compilazione, si forniscono le seguenti indicazioni:

Sezione A) Informazioni sull'operatore economico: compilare solo le parti pertinenti alla presente procedura: Dati identificativi; Informazioni generali; Forma della partecipazione; Lotti (eventuale)

Sezione B: Informazioni sui rappresentanti dell'operatore economico: dovranno essere inseriti i dati relativi ai soggetti di cui all'articolo 80, comma 3 del Codice (*per le imprese individuali: titolare e direttore tecnico; per le società in nome collettivo: socio e direttore tecnico; per le società in accomandita semplice: soci accomandatari e direttore tecnico; per le altre società: membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, di direzione o di vigilanza, soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, direttore tecnico o socio unico persona fisica, ovvero il socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci*) In particolare dovranno essere inseriti sia i dati dei soggetti in carica che di quelli cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, specificando nel campo "Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta) se si tratta di soggetti in carica o cessati

Sezione C: Informazioni sull'affidamento sulle capacità di altri soggetti (Articolo 89 del Codice)- Avvalimento)

La presente sezione non dovrà essere compilata in quanto non pertinente.

Sezione D) Informazioni concernenti i subappaltatori sulle cui capacità l'operatore economico non fa affidamento (Art.105-Subappalto)

(Eventuale) In caso di subappalto, codesta impresa dovrà indicare le prestazioni che intende subappaltare.

PARTE III MOTIVI DI ESCLUSIONE

La parte III contiene la dichiarazione sostitutiva riguardante l'assenza delle cause di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50

Codesta impresa è pertanto tenuta a compilare tutte le parti previste:

Sezione A- Motivi legati a condanne penali

Sezione B- Motivi legati al pagamento di imposte o contributi previdenziali

Sezione C- Motivi legati a insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali

Sezione D- Altri motivi di esclusione eventualmente previsti dalla legislazione nazionale dello stato membro, dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore

PARTE IV CRITERI DI SELEZIONE

Dovranno essere compilato solo i seguenti campi:

- Sezione ndicazione globale per tutti i criteri di selezione
- Sezione A Idoneità (articolo 83, comma 1 lettera a) del Codice): in tale sezione dovranno essere inseriti i dati relativi all'iscrizione nel Registro della camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura nel settore oggetto della procedura ovvero in uno dei registri professionali o commerciali di cui all'allegato XVI del Codice.

PARTE V RIDUZIONE DEL NUMERO DI CANDIDATI QUALIFICATI (ART. 91 DEL CODICE)

La parte V non dovrà essere compilata in quanto non pertinente

PARTE VI

La parte VI contiene le dichiarazioni finali con le quali il dichiarante si assume la responsabilità della veridicità delle informazioni rese e attesta di essere in grado di produrre- su richiesta e senza indugio- i certificati e le altre prove documentali pertinenti, a meno che l'Amministrazione abbia la possibilità di acquisire la documentazione complementare accedendo alla Banca Dati nazionale degli operatori economici di cui all'art. 81 del Codice e ferma restando l'obbligatorietà dei mezzi di comunicazioni elettronici a decorrere dal 18 aprile 2018

Il DGUE deve essere sottoscritto dal legale rappresentante di codesta impresa o da soggetto avente i poteri necessari per impegnare l'impresa nella presente procedura, con allegata la copia fotostatica di un documento d'identità del sottoscrittore, in corso di validità.

ART. 5 MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL' OFFERTA

Entro le ore 12 del giorno 24/10/2016 codesta impresa dovrà trasmettere a mezzo **posta elettronica certificata protocollo@pec.cittadellasalute.to.it** e al seguente indirizzo **pvitacca@cittadellasalute.to.it - vbonato@cittadellasalute.to.it** la seguente documentazione

- A) Copia della presente lettera d'invito debitamente firmato in ogni pagina per accettazione
- B) Il documento di gara unico europeo (DGUE). Si rinvia al precedente articolo 4
- C) Documentazione ai sensi dell'articolo 26 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81. In particolare, dovrà essere prodotto, debitamente sottoscritto, il documento denominato " Misure di coordinamento e cooperazione per la mera fornitura" disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" Provveditorato/Economato Documenti comuni
- D) Procura speciale, nel caso dichiarazioni rese da procuratore speciale
- E) Dichiarazione attestante che l'impresa è Casa Produttrice OVVERO Dichiarazione che l'impresa è attuale distributrice in esclusiva dei prodotti richiesti e da cui risultino indicati l'ambito territoriale di vendita di propria competenza e l'esclusione alla vendita diretta da parte della Casa Produttrice e di qualsiasi altro soggetto intermediario (importatori etc.). La presente dovrà essere obbligatoriamente corredata da dichiarazione da parte della Casa Produttrice comprovante la concessione del mandato di esclusività alla vendita in corso di validità;
- F) Dettagliata scheda tecnica e di sicurezza del prodotto offerto, redatta in lingua italiana, completa di tutte le caratteristiche richieste ed altre informazioni utili per la valutazione qualitativa dei prodotti.
- G) Offerta a economica **ALLEGATO B** che dovrà tra l'altro indicare i costi aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro, di cui **all'art. 95, comma 10 del decreto legislativo n. 50/2016**. L'offerta economica deve essere sottoscritta dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore.

Si procederà all'esclusione nel caso in cui l'offerta sia superiore agli importi a base d'asta previsti nel precedente articolo 3.

ALLEGATO

alla Determinazione n. 249 del 1.8 OTT. 2016

Per eventuali chiarimenti in merito alla procedura di gara, è possibile contattare il n. 011/633.3111/3018 oppure inviare mail al seguente indirizzo di posta elettronica: ybonato@cittadellasalute.to.it / pvitacca@cittadellasalute.to.it

ART. 6 AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA. STIPULA DEL CONTRATTO

L'Azienda, previa verifica dei prescritti requisiti, procederà all'affidamento della fornitura. **In caso di presentazione di falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito alle cause di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50, verrà disposta la decadenza dall'affidamento. Contestualmente si procederà alla segnalazione all'Autorità Nazionale Anticorruzione ai sensi dell'articolo 80, comma 12 del medesimo decreto**

ART. 7 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Tutte le controversie derivanti da contratto sono deferite in via esclusiva alla competenza dell'Autorità giudiziaria del Foro di Torino, rimanendo esclusa la competenza arbitrale.

ART. 8 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, ai sensi del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e ss.mm.ii, esclusivamente nell'ambito della presente procedura,

S.C. PROVVEDITORATO/ECONOMATO
IL RESPONSABILE UNICO DI PROCEDIMENTO
(Dott. Gianluigi BORMIDA)



S.C. Provveditorato/vb

ALLEGATO



SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino **Centralino:** tel. +39.011.6331633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

S.C. Provveditorato/Economato

Direttore: Dott.ssa Franca Dall'Occo
Via Zuretti, 29 - 10126 Torino
provveditoratoeconomato@cittadellasalute.to.it

Prot. N° **0100411**

del **17/10/2016**

tel. 011.633.3111-3018 fax 011.633.3007
ybonato@cittadellasalute.to.it
pvitacca@cittadellasalute.to.it

Titolario **A/9.1.1**

VIA PEC:
hosman@leglamail.it

Spett.le Ditta
HOSMANN s.r.l.
Via Condova, 21
10020 BALDISSERO T.SE (TO)

OGGETTO: INVITO A PRESENTARE OFFERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI KIT DI ASPIRAZIONE COLONNE STERILE E MONOUSO - MESI 24 - CIG Z041B99148

L'A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino intende procedere, ai sensi dell'articolo 36, comma 2 lettera a) del decreto legislativo 18 aprile 2016 n. 50, di seguito denominato Codice, all'affidamento della fornitura di : **KIT DI ASPIRAZIONE COLONNE STERILE E MONOUSO** per un periodo di **24 mesi**.

Codesta spett.le impresa è pertanto invitata a presentare offerta con le modalità di seguito indicate.

Ai sensi dell'articolo 26, comma 3 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 l'A.O.U. Città della Salute e della Scienza ha elaborato il seguente documento: "Misure di coordinamento e cooperazione per la mera fornitura" disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" Provveditorato/Economato Documenti comuni

ART. 1 PRESTAZIONI, MODALITÀ DI ESECUZIONE, DURATA DEL CONTRATTO

Oggetto della procedura è l'affidamento di **KIT DI ASPIRAZIONE COLONNE STERILE E MONOUSO**

La durata del contratto è di 12 mesi dalla data di sottoscrizione dello stesso. In ogni caso, codesta impresa avrà l'obbligo di continuare la fornitura alle condizioni economiche convenute fino alla stipulazione del nuovo contratto e comunque non oltre 90 (novanta) giorni dalla scadenza del vincolo contrattuale.

ART. 2 IMPORTI A BASE D'ASTA

L'importo a base d'asta è di seguito riportato: **€ 5.580,00 oneri fiscali esclusi.**

ART. 3 REQUISITI PER L'AMMISSIONE

Codesta impresa deve essere iscritta nel Registro della camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura nel settore oggetto della gara

Non è ammessa la partecipazione nel caso in cui ricorrano le cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

8

e

58

ART. 4. DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

Ai sensi dell'articolo 85 del decreto legislativo 18 aprile 2016, codesta impresa dovrà produrre il Documento di gara unico europeo (di seguito DGUE), in conformità al modello allegato alla presente richiesta d'offerta.

Il DGUE consiste in una dichiarazione sostitutiva, resa ai sensi e per gli effetti di cui agli articoli 46 e 47 del D.P.R. 445/2000 e ss.mm.ii con la quale il concorrente dichiara di essere in possesso dei requisiti di carattere generale e speciale previsti nella legge di gara, e di non trovarsi in una delle situazioni di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50

Il DGUE dovrà essere sottoscritto dal legale rappresentante del concorrente o da soggetto avente i poteri necessari per impegnare l'impresa nella presente procedura, con allegata copia del documento d'identità del sottoscrittore in corso di validità

ISTRUZIONI PER LA COMPILAZIONE

Per la compilazione del DGUE, codesta impresa dovrà attenersi alle "Linee Guida per la compilazione del modello di formulario di Documento di gara unico europeo (DGUE) approvato dal regolamento di esecuzione (UE) 2016/7 della Commissione del 5 gennaio 2016", predisposte dal Ministero delle infrastrutture e dei trasporti, pubblicate nella G.U. Serie Generale n. 170 del 22.07.2016.

In particolare si forniscono le seguenti indicazioni.

PARTE I: INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA D'APPALTO E SULL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE

La parte prima contiene informazioni sulla procedura ed è compilata dalla stazione appaltante

PARTE II INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

La parte II contiene le informazioni sull'operatore economico e sui propri rappresentati, sull'eventuale affidamento a capacità di altri soggetti (avvalimento) e sul ricorso al subappalto.

Per la compilazione, si forniscono le seguenti indicazioni:

Sezione A) Informazioni sull'operatore economico: compilare solo le parti pertinenti alla presente procedura: Dati identificativi; Informazioni generali; Forma della partecipazione; Lotti (eventuale)

Sezione B: Informazioni sui rappresentanti dell'operatore economico: dovranno essere inseriti i dati relativi ai soggetti di cui all'articolo 80, comma 3 del Codice (*per le imprese individuali: titolare e direttore tecnico; per le società in nome collettivo: socio e direttore tecnico; per le società in accomandita semplice: soci accomandatari e direttore tecnico; per le altre società: membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, di direzione o di vigilanza, soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, direttore tecnico o socio unico persona fisica, ovvero il socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci*) In particolare dovranno essere inseriti sia i dati dei soggetti in carica che di quelli cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, specificando nel campo "Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta) se si tratta di soggetti in carica o cessati

Sezione C: Informazioni sull'affidamento sulle capacità di altri soggetti (Articolo 89 del Codice)- Avvalimento)

La presente sezione non dovrà essere compilata in quanto non pertinente.

Sezione D) Informazioni concernenti i subappaltatori sulle cui capacità l'operatore economico non fa affidamento (Art.105-Subappalto)

(Eventuale) In caso di subappalto, codesta impresa dovrà indicare le prestazioni che intende subappaltare.

PARTE III MOTIVI DI ESCLUSIONE

La parte III contiene la dichiarazione sostitutiva riguardante l'assenza delle cause di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50

Codesta impresa è pertanto tenuta a compilare tutte le parti previste:

Sezione A- Motivi legati a condanne penali

Sezione B- Motivi legati al pagamento di imposte o contributi previdenziali

Sezione C- Motivi legati a insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali

Sezione D- Altri motivi di esclusione eventualmente previsti dalla legislazione nazionale dello stato membro, dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore

PARTE IV CRITERI DI SELEZIONE

Dovranno essere compilato solo i seguenti campi:

- Sezione D Indicazione globale per tutti i criteri di selezione
- Sezione A Idoneità (articolo 83, comma 1 lettera a) del Codice): in tale sezione dovranno essere inseriti i dati relativi all'iscrizione nel Registro della camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura nel settore oggetto della procedura ovvero in uno dei registri professionali o commerciali di cui all'allegato XVI del Codice.

PARTE V RIDUZIONE DEL NUMERO DI CANDIDATI QUALIFICATI (ART. 91 DEL CODICE)

La parte V non dovrà essere compilata in quanto non pertinente

PARTE VI

La parte VI contiene le dichiarazioni finali con le quali il dichiarante si assume la responsabilità della veridicità delle informazioni rese e attesta di essere in grado di produrre- su richiesta e senza indugio- i certificati e le altre prove documentali pertinenti, a meno che l'Amministrazione abbia la possibilità di acquisire la documentazione complementare accedendo alla Banca Dati nazionale degli operatori economici di cui all'art. 81 del Codice e ferma restando l'obbligatorietà dei mezzi di comunicazioni elettronici a decorrere dal 18 aprile 2018

Il DGUE deve essere sottoscritto dal legale rappresentante di codesta impresa o da soggetto avente i poteri necessari per impegnare l'impresa nella presente procedura, con allegata la copia fotostatica di un documento d'identità del sottoscrittore, in corso di validità.

ART. 5 MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL' OFFERTA

Entro le ore 12 del giorno **24/10/2016**, codesta impresa dovrà trasmettere a mezzo **a mezzo posta elettronica certificata** : protocollo@pec.cittadellasalute.to.it la seguente documentazione :

- A) Copia della presente lettera d'invito debitamente firmato in ogni pagina per accettazione
- B) Il documento di gara unico europeo (DGUE). Si rinvia al precedente articolo 4
- C) Documentazione ai sensi dell'articolo 26 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81. In particolare, dovrà essere prodotto, debitamente sottoscritto, il documento denominato " Misure di coordinamento e cooperazione per la mera fornitura" disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" Provveditorato/Economato Documenti comuni
- D) Procura speciale, nel caso dichiarazioni rese da procuratore speciale
- E) Dichiarazione attestante che l'impresa è Casa Produttrice OVVERO Dichiarazione che l'impresa è attuale distributrice in esclusiva dei prodotti richiesti e da cui risultino indicati l'ambito territoriale di vendita di propria competenza e l'esclusione alla vendita diretta da parte della Casa Produttrice e di qualsiasi altro soggetto intermediario (importatori etc.). La presente dovrà essere obbligatoriamente corredata da dichiarazione da parte della Casa Produttrice comprovante la concessione del mandato di esclusività alla vendita in corso di validità;
- F) Dettagliata scheda tecnica e di sicurezza del prodotto offerto, redatta in lingua italiana, completa di tutte le caratteristiche richieste ed altre informazioni utili per la valutazione qualitativa dei prodotti.
- G) Offerta a economica **ALLEGATO B** che dovrà tra l'altro indicare i costi aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro, di cui **all'art. 95, comma 10 del decreto legislativo n. 50/2016**. L'offerta economica deve essere sottoscritta dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore.

Si procederà all'esclusione nel caso in cui l'offerta sia superiore agli importi a base d'asta previsti nel precedente articolo 3.

Per eventuali chiarimenti in merito alla procedura di gara, è possibile contattare il n. 011/633.3111/3018 oppure inviare mail al seguente indirizzo di posta elettronica: ybonato@cittadellasalute.to.it / pvitacca@cittadellasalute.to.it

ART. 6 AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA. STIPULA DEL CONTRATTO-

L'Azienda, previa verifica dei prescritti requisiti, procederà all'affidamento della fornitura. **In caso di presentazione di falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito alle cause di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50, verrà disposta la decadenza dall'affidamento. Contestualmente si procederà alla segnalazione all'Autorità Nazionale Anticorruzione ai sensi dell'articolo 80, comma 12 del medesimo decreto**

ART. 7 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Tutte le controversie derivanti da contratto sono deferite in via esclusiva alla competenza dell'Autorità giudiziaria del Foro di Torino, rimanendo esclusa la competenza arbitrale.

ART. 8 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, ai sensi del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e ss.mm.ii, esclusivamente nell'ambito della presente procedura,

**S.C. PROVVEDITORATO/ECONOMATO
IL RESPONSABILE UNICO DI PROCEDIMENTO
(Dott. Gianluigi BORMIDA)**

S.C. Provveditorato/vb

9

ALLEGATO

) alla Determinazione

21/10/2016



AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA
Città della Salute e della Scienza di Torino

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

S.C. Provveditorato/Economato

Direttore: Dott.ssa Franca Dall'Occo

Via Zuretti, 29 - 10126 Torino

provveditoratoeconomato@cittadellasalute.to.it

Prot. N° 0100404

del 17/10/2016

tel. 011.633.3111-3018 fax 011.633.3007

vbonato@cittadellasalute.to.it

pvitacca@cittadellasalute.to.it

Titolario A/9.1.1

VIA PEC:

comecer@legalmail.it

Spett.le Ditta

COMECER SPA

UFFICIO GARE

Via Maestri del Lavoro 90

48014 CASTEL BOLOGNESE RA

OGGETTO: INVITO A PRESENTARE OFFERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI MATERIALE DEDICATO A FRAZIONATORE ALTHEA - MESI 12 CIG Z5C1B8F1A7

L'A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino intende procedere, ai sensi dell'articolo 36, comma 2 lettera a) del decreto legislativo 18 aprile 2016 n. 50, di seguito denominato Codice, all'affidamento della fornitura di : **MATERIALE DEDICATO A FRAZIONATORE ALTHEA** per un periodo di **12 mesi**.

Codesta spett.le impresa è pertanto invitata a presentare offerta con le modalità di seguito indicate.

Ai sensi dell'articolo 26, comma 3 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 l'A.O.U. Città della Salute e della Scienza ha elaborato il seguente documento: "Misure di coordinamento e cooperazione per la mera fornitura" disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" Provveditorato/Economato Documenti comuni

ART. 1 PRESTAZIONI, MODALITÀ DI ESECUZIONE, DURATA DEL CONTRATTO

Oggetto della procedura è l'affidamento di **MATERIALE DEDICATO A FRAZIONATORE ALTHEA**

La durata del contratto è di 12 mesi dalla data di sottoscrizione dello stesso. In ogni caso, codesta impresa avrà l'obbligo di continuare la fornitura alle condizioni economiche convenute fino alla stipulazione del nuovo contratto e comunque non oltre 90 (novanta) giorni dalla scadenza del vincolo contrattuale.

ART. 2 IMPORTI A BASE D'ASTA

L'importo a base d'asta è di seguito riportato: **€ 6.000,00 oneri fiscali esclusi.**

ART. 3 REQUISITI PER L'AMMISSIONE

Q

62

Codesta impresa deve essere iscritta nel Registro della camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura nel settore oggetto della gara

Non è ammessa la partecipazione nel caso in cui ricorrano le cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

ART. 4. DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

Ai sensi dell'articolo 85 del decreto legislativo 18 aprile 2016, codesta impresa dovrà produrre il Documento di gara unico europeo (di seguito DGUE), in conformità al modello allegato alla presente richiesta d'offerta.

Il DGUE consiste in una dichiarazione sostitutiva, resa ai sensi e per gli effetti di cui agli articoli 46 e 47 del D.P.R. 445/2000 e ss.mm.ii con la quale il concorrente dichiara di essere in possesso dei requisiti di carattere generale e speciale previsti nella legge di gara, e di non trovarsi in una delle situazioni di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50

Il DGUE dovrà essere sottoscritto dal legale rappresentante del concorrente o da soggetto avente i poteri necessari per impegnare l'impresa nella presente procedura, con allegata copia del documento d'identità del sottoscrittore in corso di validità

ISTRUZIONI PER LA COMPILAZIONE

Per la compilazione del DGUE, codesta impresa dovrà attenersi alle "Linee Guida per la compilazione del modello di formulario di Documento di gara unico europeo (DGUE) approvato dal regolamento di esecuzione (UE) 2016/7 della Commissione del 5 gennaio 2016", predisposte dal Ministero delle infrastrutture e dei trasporti, pubblicate nella G.U. Serie Generale n. 170 del 22.07.2016.

In particolare si forniscono le seguenti indicazioni.

PARTE I: INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA D'APPALTO E SULL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE

La parte prima contiene informazioni sulla procedura ed è compilata dalla stazione appaltante

PARTE II INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

La parte II contiene le informazioni sull'operatore economico e sui propri rappresentati, sull'eventuale affidamento a capacità di altri soggetti (avvalimento) e sul ricorso al subappalto.

Per la compilazione, si forniscono le seguenti indicazioni:

Sezione A) Informazioni sull'operatore economico: compilare solo le parti pertinenti alla presente procedura: Dati identificativi; Informazioni generali; Forma della partecipazione; Lotti (eventuale)

Sezione B: Informazioni sui rappresentanti dell'operatore economico: dovranno essere inseriti i dati relativi ai soggetti di cui all'articolo 80, comma 3 del Codice (per le imprese individuali: titolare e direttore tecnico; per le società in nome collettivo: socio e direttore tecnico; per le società in accomandita semplice: soci accomandatari e direttore tecnico; per le altre società: membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, di direzione o di vigilanza, soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, direttore tecnico o socio unico persona fisica, ovvero il socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci) In particolare dovranno essere inseriti sia i dati dei soggetti in carica che di quelli cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, specificando nel campo "Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta) sei si tratta di soggetti in carica o cessati

Sezione C: Informazioni sull'affidamento sulle capacità di altri soggetti (Articolo 89 del Codice)- Avvalimento)

La presente sezione non dovrà essere compilata in quanto non pertinente.

Sezione D) Informazioni concernenti i subappaltatori sulle cui capacità l'operatore economico non fa affidamento (Art.105-Subappalto)

(Eventuale) In caso di subappalto, codesta impresa dovrà indicare le prestazioni che intende subappaltare.

PARTE III MOTIVI DI ESCLUSIONE

La parte III contiene la dichiarazione sostitutiva riguardante l'assenza delle cause di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50

Codesta impresa è pertanto tenuta a compilare tutte le parti previste:

Sezione A- Motivi legati a condanne penali

Sezione B- Motivi legati al pagamento di imposte o contributi previdenziali

Sezione C- Motivi legati a insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali

Sezione D- Altri motivi di esclusione eventualmente previsti dalla legislazione nazionale dello stato membro, dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore

PARTE IV CRITERI DI SELEZIONE

Dovranno essere compilato solo i seguenti campi:

- Sezione Indicazione globale per tutti i criteri di selezione
- Sezione A Idoneità (articolo 83, comma 1 lettera a) del Codice): in tale sezione dovranno essere inseriti i dati relativi all'iscrizione nel Registro della camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura nel settore oggetto della procedura ovvero in uno dei registri professionali o commerciali di cui all'allegato XVI del Codice.

PARTE V RIDUZIONE DEL NUMERO DI CANDIDATI QUALIFICATI (ART. 91 DEL CODICE)

La parte V non dovrà essere compilata in quanto non pertinente

PARTE VI

La parte VI contiene le dichiarazioni finali con le quali il dichiarante si assume la responsabilità della veridicità delle informazioni rese e attesta di essere in grado di produrre- su richiesta e senza indugio- i certificati e le altre prove documentali pertinenti, a meno che l'Amministrazione abbia la possibilità di acquisire la documentazione complementare accedendo alla Banca Dati nazionale degli operatori economici di cui all'art. 81 del Codice e ferma restando l'obbligatorietà dei mezzi di comunicazioni elettronici a decorrere dal 18 aprile 2018

Il DGUE deve essere sottoscritto dal legale rappresentante di codesta impresa o da soggetto avente i poteri necessari per impegnare l'impresa nella presente procedura, con allegata la copia fotostatica di un documento d'identità del sottoscrittore, in corso di validità.

ART. 5 MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL' OFFERTA

Entro le ore 12 del giorno **24/10/2016**, codesta impresa dovrà trasmettere a mezzo **a mezzo posta elettronica certificata** : protocollo@pec.cittadellasalute.to.it la seguente documentazione :

- A) Copia della presente lettera d'invito debitamente firmato in ogni pagina per accettazione
- B) Il documento di gara unico europeo (DGUE). Si rinvia al precedente articolo 4
- C) Documentazione ai sensi dell'articolo 26 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81. In particolare, dovrà essere prodotto, debitamente sottoscritto, il documento denominato " Misure di coordinamento e cooperazione per la mera fornitura" disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" Provveditorato/Economato Documenti comuni
- D) Procura speciale, nel caso dichiarazioni rese da procuratore speciale
- E) Dichiarazione attestante che l'impresa è Casa Produttrice OVVERO Dichiarazione che l'impresa è attuale distributrice in esclusiva dei prodotti richiesti e da cui risultino indicati l'ambito territoriale di vendita di propria competenza e l'esclusione alla vendita diretta da parte della Casa Produttrice e di qualsiasi altro soggetto intermediario (importatori etc.). La presente dovrà essere obbligatoriamente corredata da dichiarazione da parte della Casa Produttrice comprovante la concessione del mandato di esclusività alla vendita in corso di validità;
- F) Dettagliata scheda tecnica e di sicurezza del prodotto offerto, redatta in lingua italiana, completa di tutte le caratteristiche richieste ed altre informazioni utili per la valutazione qualitativa dei prodotti.
- G) Offerta a economica **ALLEGATO B** che dovrà tra l'altro indicare i costi aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro, di cui **all'art. 95, comma 10 del decreto legislativo n. 50/2016**. L'offerta economica deve essere sottoscritta dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore.

Si procederà all'esclusione nel caso in cui l'offerta sia superiore agli importi a base d'asta previsti nel precedente articolo 3.

Per eventuali chiarimenti in merito alla procedura di gara, è possibile contattare il n. 011/633.3111/3018 oppure inviare mail al seguente indirizzo di posta elettronica: vbonato@cittadellasalute.to.it / pvitacca@cittadellasalute.to.it

ART. 6 AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA. STIPULA DEL CONTRATTO

L'Azienda, previa verifica dei prescritti requisiti, procederà all'affidamento della fornitura. **In caso di presentazione di falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito alle cause di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50, verrà disposta la decadenza dall'affidamento. Contestualmente si procederà alla segnalazione all'Autorità Nazionale Anticorruzione ai sensi dell'articolo 80, comma 12 del medesimo decreto**

ART. 7 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Tutte le controversie derivanti da contratto sono deferite in via esclusiva alla competenza dell'Autorità giudiziaria del Foro di Torino, rimanendo esclusa la competenza arbitrale.

ART. 8 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, ai sensi del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e ss.mm.ii, esclusivamente nell'ambito della presente procedura,

**S.C. PROVVEDITORATO/ECONOMATO
IL RESPONSABILE UNICO DI PROCEDIMENTO
(Dott. Gianluigi BORMIDA)**

S.C. Provveditorato/vb



ALLEGATO

2409 ALLEN 8 07 2016 SCIENTIA

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA
Città della Salute e della Scienza di Torino

SEDE LEGALE: Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino Centralino: tel. +39.011.6331633 P.I./Cod. Fisc. 10771180014
www.cittadellasalute.to.it

Presidi Ospedalieri: - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro, S. Giovanni Antica Sede - centr. tel. +39.0116331633
- Centro Traumatologico Ortopedico, Istituto Chirurgico Ortopedico Regina Maria Adelaide - centr. tel. +39.0116933111
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

S.C. Provveditorato/Economato

Direttore: Dott.ssa Franca Dall'Occo
Via Zuretti, 29 - 10126 Torino
provveditoratoeconomato@cittadellasalute.to.it

Prot. N° **0100433**

del **17/10/2016**

tel. 011.633.3111-3018 fax 011.633.3007
ybonato@cittadellasalute.to.it
pvitacca@cittadellasalute.to.it

Titolario A/9.1.1

VIA PEC:
astrimsrl@pec.it

Spett.le Ditta
ASTRIM S.R.L.
Via Luigi Ornato, 136
20136 MILANO
Fax 02/36558465
Tel 02/36570675

OGGETTO: INVITO A PRESENTARE OFFERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI CONTROLLO DI QUALITA' SUI RADIOFARMACI DI PRODUZIONE CELLTECH CIG N. ZF31B996DF

L'A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino intende procedere, ai sensi dell'articolo 36, comma 2 lettera a) del decreto legislativo 18 aprile 2016 n. 50, di seguito denominato Codice, all'affidamento della fornitura di : **CONTROLLO DI QUALITA' SUI RADIOFARMACI DI PRODUZIONE CELLTECH** per un periodo di **24 mesi**.

Codesta spett.le impresa è pertanto invitata a presentare offerta con le modalità di seguito indicate.

Ai sensi dell'articolo 26, comma 3 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 l'A.O.U. Città della Salute e della Scienza ha elaborato il seguente documento: "Misure di coordinamento e cooperazione per la mera fornitura" disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" Provveditorato/Economato Documenti comuni

ART. 1 PRESTAZIONI, MODALITÀ DI ESECUZIONE, DURATA DEL CONTRATTO

Oggetto della procedura è l'affidamento di **CONTROLLO DI QUALITA' SUI RADIOFARMACI DI PRODUZIONE CELLTECH**

La durata del contratto è di 24 mesi dalla data di sottoscrizione dello stesso. In ogni caso, codesta impresa avrà l'obbligo di continuare la fornitura alle condizioni economiche convenute fino alla stipulazione del nuovo contratto e comunque non oltre 90 (novanta) giorni dalla scadenza del vincolo contrattuale.

ART. 2 IMPORTI A BASE D'ASTA

L'importo a base d'asta è di seguito riportato: **€ 13.807,30 oneri fiscali esclusi.**

9

66

ART. 3 REQUISITI PER L'AMMISSIONE

Codesta impresa deve essere iscritta nel Registro della camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura nel settore oggetto della gara

Non è ammessa la partecipazione nel caso in cui ricorrano le cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

ART. 4. DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

Ai sensi dell'articolo 85 del decreto legislativo 18 aprile 2016, codesta impresa dovrà produrre il Documento di gara unico europeo (di seguito DGUE), in conformità al modello allegato alla presente richiesta d'offerta.

Il DGUE consiste in una dichiarazione sostitutiva, resa ai sensi e per gli effetti di cui agli articoli 46 e 47 del D.P.R. 445/2000 e ss.mm.ii con la quale il concorrente dichiara di essere in possesso dei requisiti di carattere generale e speciale previsti nella legge di gara, e di non trovarsi in una delle situazioni di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50

Il DGUE dovrà essere sottoscritto dal legale rappresentante del concorrente o da soggetto avente i poteri necessari per impegnare l'impresa nella presente procedura, con allegata copia del documento d'identità del sottoscrittore in corso di validità

ISTRUZIONI PER LA COMPILAZIONE

Per la compilazione del DGUE, codesta impresa dovrà attenersi alle "Linee Guida per la compilazione del modello di formulario di Documento di gara unico europeo (DGUE) approvato dal regolamento di esecuzione (UE) 2016/7 della Commissione del 5 gennaio 2016", predisposte dal Ministero delle infrastrutture e dei trasporti, pubblicate nella G.U. Serie Generale n. 170 del 22.07.2016.

In particolare si forniscono le seguenti indicazioni.

PARTE I: INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA D'APPALTO E SULL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE

La parte prima contiene informazioni sulla procedura ed è compilata dalla stazione appaltante

PARTE II INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

La parte II contiene le informazioni sull'operatore economico e sui propri rappresentanti, sull'eventuale affidamento a capacità di altri soggetti (avvalimento) e sul ricorso al subappalto.

Per la compilazione, si forniscono le seguenti indicazioni:

Sezione A) Informazioni sull'operatore economico: compilare solo le parti pertinenti alla presente procedura: Dati identificativi; Informazioni generali; Forma della partecipazione; Lotti (eventuale)

Sezione B: Informazioni sui rappresentanti dell'operatore economico: dovranno essere inseriti i dati relativi ai soggetti di cui all'articolo 80, comma 3 del Codice (*per le imprese individuali: titolare e direttore tecnico; per le società in nome collettivo: socio e direttore tecnico; per le società in accomandita semplice: soci accomandatari e direttore tecnico; per le altre società: membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, di direzione o di vigilanza, soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, direttore tecnico o socio unico persona fisica, ovvero il socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci*) In particolare dovranno essere inseriti sia i dati dei soggetti in carica che di quelli cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, specificando nel campo "Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta) se si tratta di soggetti in carica o cessati

Sezione C: Informazioni sull'affidamento sulle capacità di altri soggetti (Articolo 89 del Codice)- Avvalimento)

La presente sezione non dovrà essere compilata in quanto non pertinente.

Sezione D) Informazioni concernenti i subappaltatori sulle cui capacità l'operatore economico non fa affidamento (Art.105-Subappalto)

(Eventuale) In caso di subappalto, codesta impresa dovrà indicare le prestazioni che intende subappaltare.

La parte III contiene la dichiarazione sostitutiva riguardante l'assenza delle cause di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50

Codesta impresa è pertanto tenuta a compilare tutte le parti previste:

Sezione A- Motivi legati a condanne penali

Sezione B- Motivi legati al pagamento di imposte o contributi previdenziali

Sezione C- Motivi legati a insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali

Sezione D- Altri motivi di esclusione eventualmente previsti dalla legislazione nazionale dello stato membro, dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore

PARTE IV CRITERI DI SELEZIONE

Dovranno essere compilato solo i seguenti campi:

- Sezione Indicazione globale per tutti i criteri di selezione
- Sezione A Idoneità (articolo 83, comma 1 lettera a) del Codice): in tale sezione dovranno essere inseriti i dati relativi all'iscrizione nel Registro della camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura nel settore oggetto della procedura ovvero in uno dei registri professionali o commerciali di cui all'allegato XVI del Codice.

PARTE V RIDUZIONE DEL NUMERO DI CANDIDATI QUALIFICATI (ART. 91 DEL CODICE)

La parte V non dovrà essere compilata in quanto non pertinente

PARTE VI

La parte VI contiene le dichiarazioni finali con le quali il dichiarante si assume la responsabilità della veridicità delle informazioni rese e attesta di essere in grado di produrre- su richiesta e senza indugio- i certificati e le altre prove documentali pertinenti, a meno che l'Amministrazione abbia la possibilità di acquisire la documentazione complementare accedendo alla Banca Dati nazionale degli operatori economici di cui all'art. 81 del Codice e ferma restando l'obbligatorietà dei mezzi di comunicazioni elettronici a decorrere dal 18 aprile 2018

Il DGUE deve essere sottoscritto dal legale rappresentante di codesta impresa o da soggetto avente i poteri necessari per impegnare l'impresa nella presente procedura, con allegata la copia fotostatica di un documento d'identità del sottoscrittore, in corso di validità.

ART. 5 MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL' OFFERTA

Entro le ore 12 del giorno **24/10/2016**, codesta impresa dovrà trasmettere a mezzo **a mezzo posta elettronica certificata** : protocollo@pec.cittadellasalute.to.it la seguente documentazione :

- A) Copia della presente lettera d'invito debitamente firmato in ogni pagina per accettazione
- B) Il documento di gara unico europeo (DGUE). Si rinvia al precedente articolo 4
- C) Documentazione ai sensi dell'articolo 26 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81. In particolare, dovrà essere prodotto, debitamente sottoscritto, il documento denominato " Misure di coordinamento e cooperazione per la mera fornitura" disponibile sul sito aziendale, nella parte denominata "Bandi di gara" Provveditorato/Economato Documenti comuni
- D) Procura speciale, nel caso dichiarazioni rese da procuratore speciale
- E) Dichiarazione attestante che l'impresa è Casa Produttrice OVVERO Dichiarazione che l'impresa è attuale distributrice in esclusiva dei prodotti richiesti e da cui risultino indicati l'ambito territoriale di vendita di propria competenza e l'esclusione alla vendita diretta da parte della Casa Produttrice e di qualsiasi altro soggetto intermediario (importatori etc.). La presente dovrà essere obbligatoriamente corredata da dichiarazione da parte della Casa Produttrice comprovante la concessione del mandato di esclusività alla vendita in corso di validità;
- F) Dettagliata scheda tecnica e di sicurezza del prodotto offerto, redatta in lingua italiana, completa di tutte le caratteristiche richieste ed altre informazioni utili per la valutazione qualitativa dei prodotti.
- G) Offerta a economica **ALLEGATO B** che dovrà tra l'altro indicare i costi aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro, di cui **all'art. 95, comma 10 del decreto legislativo n. 50/2016**. L'offerta economica deve essere sottoscritta dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore.

Si procederà all'esclusione nel caso in cui l'offerta sia superiore agli importi a base d'asta previsti nel precedente articolo 3.

Per eventuali chiarimenti in merito alla procedura di gara, è possibile contattare il n. 011/633.3111/3018 oppure inviare mail al seguente indirizzo di posta elettronica: vbonato@cittadellasalute.to.it / pvitacca@cittadellasalute.to.it

ART. 6 AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA. STIPULA DEL CONTRATTO

L'Azienda, previa verifica dei prescritti requisiti, procederà all'affidamento della fornitura. **In caso di presentazione di falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito alle cause di esclusione previste dall'articolo 80 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50, verrà disposta la decadenza dall'affidamento. Contestualmente si procederà alla segnalazione all'Autorità Nazionale Anticorruzione ai sensi dell'articolo 80, comma 12 del medesimo decreto**

ART. 7 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Tutte le controversie derivanti da contratto sono deferite in via esclusiva alla competenza dell'Autorità giudiziaria del Foro di Torino, rimanendo esclusa la competenza arbitrale.

ART. 8 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, ai sensi del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e ss.mm.ii, esclusivamente nell'ambito della presente procedura,

**S.C. PROVVEDITORATO/ECONOMATO
IL RESPONSABILE UNICO DI PROCEDIMENTO
(Dott. Gianluigi BORMIDA)**

S.C. Provveditorato/vb