



**“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”  
ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO  
Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI**

**Deliberazione N. 911 del 20/11/2019**

**PROPONENTE: S.C. Gestione Beni E Servizi**

**OGGETTO: MODIFICA, a seguito di indicazioni ANAC, del regolamento per l’acquisizione di farmaci, dispositivi medici e diagnostici, altro materiale sanitario di consumo corrente e di beni durevoli infungibili e/o esclusivi approvato con deliberazione del Direttore Generale n. 353 del 17.05.2017.**

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

---

**Oggetto:** MODIFICA, a seguito di indicazioni ANAC, del regolamento per l’acquisizione di farmaci, dispositivi medici e diagnostici, altro materiale sanitario di consumo corrente e di beni durevoli infungibili e/o esclusivi approvato con deliberazione del Direttore Generale n. 353 del 17.05.2017.

**Direttore S.C. Gestione Beni E Servizi**

**PREMESSO che:** -con deliberazione del Direttore Generale n. 353 del 17.05.2017, regolarmente esecutiva, è stato approvato il *regolamento per l’acquisizione di farmaci, dispositivi medici e diagnostici, altro materiale sanitario di consumo corrente e di beni durevoli infungibili e/o esclusivi*;  
-con deliberazione del Direttore Generale n. 440 del 19.06.2017 è stata nominata la commissione prevista dall’art. 7 del predetto regolamento;

**RILEVATO che** l’Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC), con relazione prot. 0088910 del 07.11.2019, acquisita al prot. 15489 del 07.11.2019, ha evidenziato una serie di criticità, auspicando, tra l’altro, una modifica dell’attuale regolamento per l’acquisizione di farmaci, dispositivi medici e diagnostici, altro materiale sanitario di consumo corrente e di beni durevoli infungibili e/o esclusivi;

**RITENUTO** di modificare il regolamento per l’acquisizione di farmaci, dispositivi medici e diagnostici, altro materiale sanitario di consumo corrente e di beni durevoli infungibili e/o esclusivi secondo le indicazioni fornite dall’ANAC e precisamente:

art. 5 primo periodo: l’espressione “*comprovata necessità*” è sostituita da “*nel rispetto dell’iter procedurale di seguito chiarito*”;

art. 5 secondo periodo, dopo “*relazione tecnica comprovante l’infungibilità del bene*” è aggiunto il seguente periodo “*e le caratteristiche tecnico/prestazionali ritenute indispensabili e le eventuali soluzioni che giungano al medesimo risultato prestazionale con metodologie diverse ritenute equivalenti*”;

art. 6 dopo il punto 2 è inserito il seguente periodo:  
*La S.C. Gestione Beni e Servizi, o la S.C. che si occuperà dell’istruttoria, avrà cura di fare ricorso alle cd. Consultazioni preliminari di mercato ex art. 66 D. Lgs. 50/2016 e s.m.i. assicurando tutte le pubblicazioni di legge e la massima conoscibilità della consultazione preliminare.*  
*Le risultanze della consultazione preliminare dovranno essere riportate nelle motivazioni della delibera a contrarre.*

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

**ATTESTATO** che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, è da ritenersi legittimo nella forma e nella sostanza e utile per il servizio pubblico.

### **PROPONE**

- 1) di prendere atto della relazione ANAC prot. 0088910 del 07.11.2019, acquisita al prot. 15489 del 07.11.2019 e per l'effetto modificare il regolamento per l'acquisizione di farmaci, dispositivi medici e diagnostici, altro materiale sanitario di consumo corrente e di beni durevoli infungibili e/o esclusivi approvato con deliberazione del Direttore Generale n. 353 del 17.05.2017;
- 2) di modificare il regolamento per l'acquisizione di farmaci, dispositivi medici e diagnostici, altro materiale sanitario di consumo corrente e di beni durevoli infungibili e/o esclusivi secondo le indicazioni fornite dall'ANAC e precisamente:
  - ✓ art. 5 primo periodo: l'espressione “*comprovata necessità*” è sostituita da “*nel risetto dell'iter procedurale di seguito chiarito*”;
  - ✓ art. 5 secondo periodo, dopo “*relazione tecnica comprovante l'infungibilità del bene*” è aggiunto il seguente periodo “*e le caratteristiche tecnico/prestazionali ritenute indispensabili e le eventuali soluzioni che giungano al medesimo risultato prestazionale con metodologie diverse ritenute equivalenti*”;
  - ✓ art. 6 dopo il punto 2 è inserito il seguente periodo:  
*La S.C. Gestione Beni e Servizi, o la S.C. che si occuperà dell'istruttoria, avrà cura di fare ricorso alle cd. Consultazioni preliminari di mercato ex art. 66 D. Lgs. 50/2016 e s.m.i. assicurando tutte le pubblicazioni di legge e la massima conoscibilità della consultazione preliminare.*
- 3) di dichiarare privo di efficacia il precedente regolamento dalla data di esecuzione del presente provvedimento;
- 4) Notificare il presente provvedimento a tutte le SS.CC. dell'Istituto;
- 5) Dare mandato alla S.C. Controllo di Gestione e Sistemi Informativi di pubblicare sul sito istituzionale il regolamento nella sezione di pertinenza;

**IL DIRETTORE GENERALE**

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

<b>In virtù</b>	dei poteri conferitigli con decreto del Presidente della Giunta Regionale della Campania n. 108 del 08.08.2019;
<b>Letta e valutata</b>	la proposta di delibera sopra riportata, presentata dal Direttore della S.C. Gestione Beni e Servizi;
<b>Preso atto</b>	che il Direttore proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è legittimo e utile per il servizio pubblico;
<b>Acquisito</b>	il parere favorevole del Direttore Scientifico, del Direttore Sanitario e del Direttore Amministrativo;

## **DELIBERA**

In relazione alle motivazioni espresse in premessa e che qui si intendono integralmente riportate:

- Prendere atto della relazione ANAC prot. 0088910 del 07.11.2019, acquisita al prot. 15489 del 07.11.2019 e per l'effetto modificare il regolamento per l'acquisizione di farmaci, dispositivi medici e diagnostici, altro materiale sanitario di consumo corrente e di beni durevoli infungibili e/o esclusivi approvato con deliberazione del Direttore Generale n. 353 del 17.05.2017.
- Modificare il regolamento per l'acquisizione di farmaci, dispositivi medici e diagnostici, altro materiale sanitario di consumo corrente e di beni durevoli infungibili e/o esclusivi secondo le indicazioni fornite dall'ANAC e precisamente:
  - ✓ art. 5 primo periodo : l'espressione *“comprovata necessità”* è sostituito da *“nel risetto dell'iter procedurale di seguito chiarito”*;
  - ✓ art. 5 secondo periodo, dopo *“relazione tecnica comprovante l'infungibilità del bene”* è aggiunto il seguente periodo *“e le caratteristiche tecnico/prestazionali ritenute indispensabili e le eventuali soluzioni che giungano al medesimo risultato prestazionale con metodologie diverse ritenute equivalenti”*;
  - ✓ art. 6 dopo il punto 2 è inserito il seguente periodo:  
*La S.C. Gestione Beni e Servizi, o la S.C. che si occuperà dell'istruttoria, avrà cura di fare ricorso alle cd. Consultazioni preliminari di mercato ex art. 66 D. Lgs. 50/2016 e s.m.i. assicurando tutte le pubblicazioni di legge e la massima conoscibilità della consultazione preliminare.*

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

***ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO***

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

- Dichiarare privo di efficacia il precedente regolamento dalla data di esecuzione del presente provvedimento.
- Notificare il presente provvedimento a tutte le SS.CC. dell'Istituto.
- Dare mandato alla S.C. Controllo di Gestione e Sistemi Informativi di pubblicare sul sito istituzionale il regolamento nella sezione di pertinenza.
- Dichiarare il presente provvedimento immediatamente esecutivo per l'urgenza.

**IL DIRETTORE GENERALE**

***Dr. Attilio A.M. Bianchi***



**REGOLAMENTO PER L'ACQUISTO DI  
FARMACI, DISPOSITIVI MEDICI E  
DIAGNOSTICI, ALTRO MATERIALE SANITARIO  
DI CONSUMO CORRENTE E DI BENI  
DUREVOLI INFUNGIBILI E/O ESCLUSIVI  
ISTITUTO DI RICERCA E CURA A CARATTERE  
SCIENTIFICO  
I.R.C.C.S. G. PASCALE**

---

---

## SOMMARIO

ART. 1 OGGETTO DEL REGOLAMENTO

ART. 2 PRINCIPI E CRITERI OPERATIVI

ART. 3 BENI E PRODOTTI NON INFUNGIBILI E NON ESCLUSIVI

ART. 4 PRODOTTI DI PRODUZIONE UNICA ED ESCLUSIVA

ART. 5 MODALITA' DI RICHIESTA BENI E/O PRODOTTI INFUNGIBILI

ART. 6 ACCERTAMENTO DELLE CONDIZIONI DI INFUNGIBILITA'

ART. 7 CONGRUITA' DEL PREZZO DI ACQUISTO E COMPITI DELLA  
COMMISSIONE PER LA VALUTAZIONE DELLE RICHIESTE DI ACQUISTO DI  
BENI INFUNGIBILI E DI FORNITURE IN "SERVICE"

ART. 8 DISPOSIZIONI FINALI

---

**REGOLAMENTO PER L'ACQUISTO DI FARMACI, DISPOSITIVI MEDICI E  
DIAGNOSTICI, ALTRO MATERIALE SANITARIO DI CONSUMO CORRENTE E DI  
BENI DUREVOLI INFUNGIBILI E/O ESCLUSIVI**

---

**-ISTITUTO DI RICERCA E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO  
I.R.C.C.S. G. PASCALE -**

## **ART. 1 OGGETTO DEL REGOLAMENTO**

---

Il presente Regolamento disciplina l'acquisto di farmaci, dispositivi medici e diagnostici, altro materiale sanitario di consumo corrente e di beni durevoli, quali apparecchiature sanitarie, dell'I.R.C.C.S. G. PASCALE, dichiarati infungibili e/o esclusivi.

Per la regolamentazione in parola, si fa riferimento alle procedure per acquisto di beni da affidarsi mediante procedure negoziate, senza previa pubblicazione di un bando di gara, così come disciplinate dall'art. 63 del decreto legislativo 50/2016 e successive modifiche e/o integrazioni.

## **ART. 2 PRINCIPI E CRITERI OPERATIVI**

---

I beni oggetto del presente regolamento sono quelli dichiarati "infungibili e/o esclusivi" dai soggetti e nei modi appresso indicati.

Si intendono "**infungibili**" i beni (farmaci, dispositivi medici e diagnostici e altro materiale sanitario, sia di consumo corrente che durevole) non equivalenti ad altri, né per utilità, né per valore e, quindi, non intercambiabili con altri.

Con particolare riferimento al campo sanitario, l'infungibilità attiene alla mancanza di un'alternativa diagnostica, terapeutica o tecnica; attiene, cioè, ad aspetti funzionali o di risultato, strettamente connessi alla crescente personalizzazione delle cure, quale imprescindibile condizione di efficacia e di risultato delle stesse.

L'**esclusività**, invece, attiene a prodotti e/o beni che, per ragioni tecniche - in quanto in possesso di caratteristiche tecniche uniche, imprescindibili per il successo delle attività diagnostiche e terapeutiche -, nonché per ragioni attinenti alla tutela dei diritti esclusivi (in quanto protetti da brevetti o privative industriali), possono essere forniti da un operatore economico determinato.

Altresì, l'esclusività è consentita nel caso di rinnovo parziale o di ampliamento di forniture esistenti, qualora il cambiamento di fornitore obbligherebbe l'Istituto ad acquistare materiali con caratteristiche tecniche differenti, il cui impiego o la cui manutenzione comporterebbero incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate.

L'esatta individuazione di un bene, quale "infungibile" o quale "esclusivo", non solo non rappresenta equivalenza, ma necessita di valutazione puntuale ed esauriente, secondo le modalità di seguito indicate.



Per quanto attiene, specificatamente, ai **farmaci**, l'infungibilità di un prodotto deve consistere nel fatto documentato che, secondo la farmacopea ufficiale, non sono disponibili farmaci alternativi equivalenti dal punto di vista clinico – terapeutico, ovvero con effetto terapeutico comparabile, fatte salve le variabilità individuali.

Per quanto attiene ai **dispositivi medici e diagnostici** (apparecchiature e strumentazioni medicali) l'infungibilità di un bene o di un prodotto deve consistere nel fatto documentato che nel repertorio nazionale, non sono disponibili prodotti con caratteristiche che garantiscano soluzioni equivalenti in termini di prestazioni o requisiti funzionali, fatte salve le variabilità individuali.

Per quanto attiene ad **altri materiali sanitari di uso corrente**, l'infungibilità di un prodotto di consumo o di un bene deve consistere nel fatto documentato che i prodotti con caratteristiche tecniche differenti ma di equivalenti requisiti funzionali comportino incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate per il loro impiego.

Per quanto attiene ai **beni durevoli**, l'infungibilità di un bene deve consistere nel fatto documentato, che per ragioni correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostico-terapeutica e di risultato, non esistono sul mercato altri prodotti in grado di assolvere alle medesime funzioni diagnostiche e terapeutiche.

### **ART. 3 BENI E PRODOTTI NON INFUNGIBILI E NON ESCLUSIVI**

Il presente regolamento non si applica per l'acquisto di beni per i quali è possibile individuare più operatori economici da consultare.

In tal caso si rinvia alle procedure di cui al Regolamento delle spese in economia, ove applicabile, e a quelle di cui alla vigente normativa.

Pertanto, per l'acquisto di prodotti diversi, ovvero con specifiche tecniche che contemplano prestazioni equivalenti, si procede a confronto concorrenziale, mediante le procedure di cui sopra.

### **ART. 4 PRODOTTI DI PRODUZIONE UNICA ED ESCLUSIVA**

I beni e/o prodotti che, per specifiche caratteristiche tecniche, come sopra dettagliato, possono definirsi “di produzione unica ed esclusiva” non sono interscambiabili con altri. Pertanto, per tali beni, il ricorso alla procedura di acquisto nei confronti di un operatore economico determinato, è ammissibile solo se il prodotto è anche “infungibile”.

In tal caso, la richiesta di acquisto deve essere corredata, oltre che dalla dichiarazione di infungibilità, anche da idonea attestazione del fornitore comprovante che il bene o prodotto è protetto da diritti esclusivi e/o di brevetto.

### **ART. 5 MODALITA' DI RICHIESTA BENI E/O PRODOTTI INFUNGIBILI**

In deroga alle ordinarie procedure di acquisto di beni e servizi, l'acquisto di prodotti infungibili è consentito nel rispetto dell'iter procedurale di seguito chiarito.

La richiesta di acquisto, redatta in conformità ai modelli A,B,C, allegati al presente regolamento, deve essere resa e sottoscritta dal Dirigente proponente l'acquisto, corredata da dettagliata e motivata relazione tecnica comprovante l'infungibilità del bene e le caratteristiche tecnico/prestazionali ritenute indispensabili e le eventuali soluzioni che giungano al medesimo risultato prestazionale con metodologie diverse ritenute equivalenti. Il modulo "A" deve essere trasmesso alla Direzione Sanitaria ed alla U.O.C. Farmacia, mentre i moduli "B" e "C" alla Commissione di seguito indicata. Nella relazione tecnica, degli allegati B e C, si dovrà tenere conto anche di eventuali più soluzioni sostituibili tra loro, o integrabili con le apparecchiature/strutture esistenti, per consentire all'Amministrazione di effettuare un'analisi costi/benefici, tesa a confrontare i costi totali di una nuova soluzione/apparecchiatura rispetto a quelli della sola integrazione/aggiornamento dell'esistente. Nei costi sono inclusi anche quelli di switch, cioè di dismissione del vecchio sistema e di passaggio al nuovo.

A tale relazione dovranno essere allegati i report dei dati relativi alle attività assistenziali svolte che giustifichino l'esigenza di acquisto. L'intera documentazione dovrà essere controfirmata dal Direttore del Dipartimento di afferenza.

Tale richiesta, se di importo superiore ad € 10.000,00, deve essere sottoposta obbligatoriamente a valutazione di apposita Commissione, come di seguito riportato.

Se la richiesta è di importo inferiore ad € 10.000,00 potrà essere oggetto di esame da parte della predetta Commissione su segnalazione della Direzione Sanitaria.

Da tale procedura sono esclusi gli accessori ed i ricambi esclusivi per attrezzature già presenti nel patrimonio aziendale.

Fatto salvo quanto stabilito nel Regolamento di questo Istituto per l'acquisizione di beni e servizi sotto soglia e di rilevanza comunitaria, è sempre rimessa alla Direzione Generale la decisione di acquisti di beni durevoli, verificandone la congruenza con gli obiettivi strategici ed operativi dell'Istituto.

## **ART. 6 ACCERTAMENTO DELLE CONDIZIONI DI INFUNGIBILITA'**

La richiesta di acquisto, predisposta come sopra indicato, deve essere prodotta con le seguenti modalità:

1. Per i farmaci (allegato A) ogni richiesta dovrà essere autorizzata preliminarmente dal Direttore Sanitario e dal Direttore della U.O.C. Farmacia;

una volta ottenuta l'autorizzazione la richiesta dovrà essere trasmessa alla U.O.C. Gestione Beni e Servizi;

2. per i dispositivi medici (moduli B e C) monouso e diagnostici, la dichiarazione deve essere autorizzata dalla Commissione di seguito indicata ed inoltrata successivamente alla U.O.C. Gestione Beni e Servizi.

La S.C. Gestione Beni e Servizi, o la S.C. che si occuperà dell'istruttoria, avrà cura di fare ricorso alle cd. Consultazioni preliminari di mercato ex art. 66 D. Lgs. 50/2016 e s.m.i. assicurando tutte le pubblicazioni di legge e la massima conoscibilità della consultazione preliminare.

Le risultanze della consultazione preliminare dovranno essere riportate nelle motivazioni della delibera a contrarre.

## **ART. 7 CONGRUITA' DEL PREZZO E COMPITI DELLA COMMISSIONE PER LA VALUTAZIONE DELLE RICHIESTE DI ACQUISTO DI BENI INFUNGIBILI E DI "SERVICE"**

---

Per procedere all'acquisto di beni infungibili, di cui al presente regolamento, con la procedura negoziata di cui all'art. 63 del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i., la richiesta di acquisto, come sopra prodotta, deve essere preventivamente sottoposta alla valutazione della Commissione di cui sopra, obbligatoriamente per acquisti di importo superiore ad € 10.000,00 e su segnalazione della Direzione Sanitaria per acquisti di importo inferiore ad € 10.000,00.

La commissione dovrà essere così composta:

- il Direttore Sanitario;
- un Direttore di U.O.C. dell'Area Medica;
- un Direttore di U.O.C. dell'Area Chirurgica;
- Il Direttore della U.O.C. Farmacia.

La Commissione ha il compito di esaminare le richieste di acquisto, con particolare riguardo alle relazioni contenenti le dichiarazioni di infungibilità e le relative motivazioni, pervenute nei modi sopra riportati, al fine di accertare:

- a. la congruità del prezzo proposto dal richiedente, anche mediante il confronto con forniture effettuate ad altri clienti;
- b. la verifica, relativamente ai beni durevoli, di eventuali prodotti di consumo dedicati con la valutazione dell'impiego e dei relativi costi;
- c. le condizioni per eventuali interventi di manutenzione ordinaria e straordinaria e i prezzi dei pezzi di ricambio;
- d. la necessità di richiedere ai fornitori eventuali addestramenti del personale.

La Commissione dovrà trasmettere gli atti alla Commissione HTA, sia per le innovazioni in senso stretto che per l'upgrade tecnologico.

## **ART. 8 DISPOSIZIONI FINALI**

---

Il presente regolamento entra in vigore con decorrenza immediata, dalla data della delibera di approvazione.

-----

**MODELLO A**  
**MODELLO DI RICHIESTA FARMACO**  
**INFUNGIBILE**

RICHIEDENTE \_\_\_\_\_

Principio attivo \_\_\_\_\_

Classe ATC (al V livello) \_\_\_\_\_

Indicazioni terapeutiche per specifica patologia \_\_\_\_\_

Indicazioni terapeutiche per specifici casi clinici \_\_\_\_\_

- ☐ Il principio attivo è nella "Lista dei farmaci innovativi ai sensi dell'art.1 comma 1 e 2 dell'accordo Stato Regioni del 18 novembre 2010 (Rep.Atti n.197/csr), aggiornato alla data di richiesta.
- ☐ Il principio attivo è stato approvato all'inserimento nel Prontuario Terapeutico Aziendale.
- ☐ Il Reparto richiedente è stato individuato Centro Prescrittore e abilitato al Registro AIFA (farmaci a monitoraggio).

Numero di casi che prevede di trattare in un anno \_\_\_\_\_

Fabbisogno presunto annuo in unità posologiche \_\_\_\_\_

Spesa presunta anno € \_\_\_\_\_

Ditta produttrice \_\_\_\_\_

**DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'**

Il sottoscritto dichiara che per le indicazioni diniche sopra specificate, secondo la Farmacopea Ufficiale, non sono disponibili farmaci alternativi equivalenti in commercio (fatte salve le variabilità individuali dei singoli pazienti da trattare) e che senza il loro impiego viene compromessa la funzionalità e la qualità della prestazione da erogare. Dichiara di essere a conoscenza delle responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e di natura amministrativo-contabile in merito ad attestazione di informazioni false, inesatte o erranee.

L'art. 15, comma 11 ter, del Decreto Legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito, con modificazioni, nella Legge 7 agosto 2012, n. 135 e s.m.i. (art 15, comma 11 ter), dispone espressamente che *"nell'adottare eventuali decisioni basate sull'equivalenza terapeutica fra medicinali contenenti differenti principi attivi, le Regioni si attengono alle motivate e documentate valutazioni espresse dall'Agenzia italiana del Farmaco"*.

Data \_\_\_\_\_ Il Richiedente \_\_\_\_\_

Il Direttore di Dipartimento \_\_\_\_\_

Il Direttore di Farmacia Favorevole Non favorevole Data

Il Direttore Sanitario Favorevole Non favorevole Data



IL RICHIEDENTE. CDC

Relazione in merito alle ragioni di natura tecnica, correlate ad indicazioni di natura diagnostica e terapeutica, che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione d'infungibilità: \_\_\_\_\_

Prodotto: \_\_\_\_\_

N.B. non saranno prese in esame richieste mancanti degli allegati

Fabbisogno presunto annuo in unità \_\_\_\_\_ Spesa presunta per unità € \_\_\_\_\_

I sottoscritti dichiarano che per le indicazioni tecniche, diagnostiche e terapeutiche sopra specificate, non sono disponibili prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali in quanto trattasi di beni:

- coperti da privativa industriale:\_\_\_\_\_
- specificatamente dedicati al macchinario o strumentazione, già in dotazione, non compatibile con altri prodotti in commercio

I dichiaranti sono a conoscenza delle responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e di natura amministrativo-contabile in merito ad attestazione di informazioni false, inesatte o erranee.

## Data

## IL RICHIEDENTE

La Commissione esprime parere:	FAVOREVOLE	NON FAVOREVOLE (motivare)



**MODELLO C-**

**RICHIESTA DI ACQUISTO DI APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI INFUNGIBILI E/O ESCLUSIVE**

IL RICHIEDENTE \_\_\_\_\_ CDC \_\_\_\_\_

Apparecchiatura **(denominazione)**-----

Accessori (se previsti)\_\_\_\_\_

Esigenze che ne consigliano l'acquisto:

**1.** Ragioni di natura tecnica, correlate ad indicazioni di natura diagnostica e terapeutica, che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e: che giustificano la dichiarazione d'infungibilità:

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**2.** Rinnovo parziale o ampliamento di forniture esistenti nel caso altre apparecchiature simili comportino incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate per l'impiego di apparecchiature differenti. Indicare:

Denominazione dell'Apparecchiatura già esistente -----  
Modello \_\_\_\_\_

Inventario aziendale -----

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Documentazione scientifica di riferimento -----

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Produttore: \_\_\_\_\_

Costo presunto dell'apparecchiatura: \_\_\_\_\_

Specificare se sono necessari prodotti di consumo dedicati, trattando anticipatamente le condizioni di fornitura:

Numero di casi che si prevede di trattare per anno \_\_\_\_\_ Numero di casi trattati nell'ultimo anno \_\_\_\_\_

Fabbisogno presunto annuo in unità \_\_\_\_\_ Spesa presunta per unità € \_\_\_\_\_



Si allega: scheda tecnica;

In caso di apparecchiature uniche si allega inoltre anche dichiarazione di esclusività della ditta offerente

N.B. non saranno prese in esame richieste mancanti degli allegati

#### DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Io Dr./dr.ssa \_\_\_\_\_

dichiaro sotto la mia responsabilità che per le indicazioni tecniche, diagnostiche e terapeutiche sopra specificate, non sono disponibili alternative tecniche con altre apparecchiature equivalenti.

Il dichiarante è a conoscenza delle responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e di natura amministrativo-contabile in merito ad attestazione di informazioni false, inesatte o erronee.

Data, \_\_\_\_\_

TIMBRO E FIRMA DEL DIRETTORE DELLA U.O.C. richiedente

La Commissione esprime parere: FAVOREVOLE NON FAVOREVOLE (motivare)

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_



**“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”  
ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO  
Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI**

**Deliberazione N. 911 del 20/11/2019**

**PROPONENTE:** S.C. Gestione Beni E Servizi

**OGGETTO:** MODIFICA, a seguito di indicazioni ANAC, del regolamento per l'acquisizione di farmaci, dispositivi medici e diagnostici, altro materiale sanitario di consumo corrente e di beni durevoli infungibili e/o esclusivi approvato con deliberazione del Direttore Generale n. 353 del 17.05.2017.

In pubblicazione dal 21/11/2019 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

**Atto immediatamente esecutivo**

**S.C. Affari Generali**

**Direttore**

***Elenco firmatari***

*Elisa Regina - S.C. Affari Generali*

*Antonio Seller - S.C. Gestione Beni E Servizi*

*Sergio Russo - Direttore Amministrativo*

*Gerardo Botti - Direttore Scientifico*

*Attilio Bianchi - Direttore Generale*