

MODELLO DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Alla

UOC ABS

Via mail:

segreteria-abs@ifo.gov.it

Oggetto: Acquisizione in regime di infungibilità di DM dedicati ad apparecchiatura emogas-analizzatore GEM PREMIER 5000

Visti:

- l'art. 63 del Decreto Legislativo 18 Aprile 2016 n. 50;
- il Regolamento per l'acquisto di beni e servizi infungibili e/o esclusivi, ai sensi del d.lgs 50/2016 approvato con Delibera n. 358 del 08/05/2019

Rilevato che il suddetto Regolamento

- definisce all'art. 4 i criteri da adottare al fine di individuare i beni ed i servizi da ritenersi infungibili con altri beni e servizi presenti sul mercato;
- individua, all'art. 7, le modalità secondo le quali deve essere acquisita, al fine di dare avvio alla procedura di acquisizione, la "Dichiarazione di infungibilità" dei beni e servizi oggetto di interesse;

Ciò premesso e considerato,

I sottoscritti, Prof ^{e Vizza} Enrico Vizza, in qualità di Direttore "Dipartimento Clinico ~~Sperimentale Oncologico JRE~~" richiede l'acquisto dei seguenti beni o servizi per i quali si presume ricorrano le condizioni di infungibilità di cui all'art. 4 punto del Regolamento per l'acquisto di beni e servizi infungibili e/o esclusivi, nei quantitativi e per i periodi di seguito evidenziati:

Cartucce per emogasanalizzatore GEM5000 e altro materiale dedicato.

Il materiale richiesto è dedicato alla seguente apparecchiatura: emogasanalizzatore GEM PREMIER 5000. l'Ifo ha n. 4 apparecchiature di proprietà dislocate in diversi Reparti/Servizi (Rianimazione/BO/Ch.Toracica/Fisiopatologia respiratoria)

Fabbisogno annuale: circa 80 cartucce

Spesa presunta annuale: 80.000,00€ iva 22% esclusa

Spesa presunta biennale: 160.000,00€ iva 22% esclusa

Durata fornitura: biennale

CDC:1000250 Farmacia

CE: 501010317

(per quanto attiene ai DISPOSITIVI MEDICI):

Non risultano disponibili prodotti con caratteristiche che garantiscono soluzioni equivalenti in termini di destinazione d'uso, prestazioni o requisiti funzionali;

(per quanto attiene al MATERIALE DI CONSUMO COLLEGATO ALL'UTILIZZO DEI BENI DUREVOLI)

Non risulta possibile l'utilizzo di prodotti pienamente compatibili (come definito dalle direttive europee di regolamentazione dei dispositivi medici) con le apparecchiature in dotazione;

L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato rappresenta un rischio per la sicurezza degli operatori e degli utenti;

L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato non garantisce una sufficiente qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico;

L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato comporta costi aggiuntivi sproporzionati relativamente ai servizi di manutenzione ordinaria e straordinaria

Altre Motivazioni

.....

IL RICHIEDENTE

VISTO E VERIFICA da parte del soggetto di cui all'art. 6 del Regolamento

Direttore "Dipartimento Clinico Sperimentale Oncologico IRE"
Prof Enrico Vizza

IRCCS Istituto Nazionale Tumori
DIPARTIMENTO CLINICO Sperimentale ONCOLOGICO
I Direttore
Prof. Enrico VIZZA

Direttore UOC Farmacia
Dr.ssa A.M. La Malfa

