



AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA
Via Renato Paolini, 47 – 65124 Pescara (PE)

**DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA**

ANNO: 2025

N. 275

Data 03/03/2025

OGGETTO: AFFIDAMENTO ALLA DITTA DIATECH PHARMACOGENETICS S.R.L., AI SENSI E PER GLI EFFETTI DELL'ART. 76, COMMA 2, LETTERA B), PUNTO 2) DEL D.LGS. N. 36 DEL 31/03/2023, DELLA FORNITURA DEL SISTEMA "EASYPGX" PER LE ESIGENZE DELLA U.O.C. SERVIZIO DI IMMUNOEMATOLOGIA-MEDICINA TRASFUSIONALE-LAB. DI EMATOLOGIA DEL P.O. DI PESCARA

IL DIRETTORE GENERALE

OGGETTO: AFFIDAMENTO ALLA DITTA DIATECH PHARMACOGENETICS S.R.L., AI SENSI E PER GLI EFFETTI DELL'ART. 76, COMMA 2, LETTERA B), PUNTO 2) DEL D.LGS. N. 36 DEL 31/03/2023, DELLA FORNITURA DEL SISTEMA "EASYPGX" PER LE ESIGENZE DELLA U.O.C. SERVIZIO DI IMMUNOEMATOLOGIA-MEDICINA TRASFUSIONALE-LAB. DI EMATOLOGIA DEL P.O. DI PESCARA.

PRESO ATTO della relazione del Dirigente proponente che qui si riporta integralmente

PREMESSO che, con Deliberazione del Direttore Generale n. 1419 del 10/11/2020, è stato approvato il regolamento aziendale per l'acquisto di prodotti infungibili ed esclusivi ex art. 57, comma 2 lettera b) del D.lgs. 163/2006;

PRESO ATTO che:

- in data 28/08/2024 la U.O.C. Servizio di Immunoematologia-Medicina Trasfusionale-Lab. di Ematologia del P.O. di Pescara ha redatto e trasmesso presso l'apposita Commissione di valutazione, una richiesta di approvvigionamento del sistema "EasyPGX";
- tale sistema è utilizzato per acquisire, nelle leucemie mieloidi acute, una rapidissima diagnosi differenziale delle sottoclassi per individuare, con esattezza, la variante leucemica promielocitica, il cui inizio di trattamento impatta sulla qualità della risposta;
- in data 03/12/2024 la suddetta richiesta è stata valutata dai membri della "Commissione Infungibili Beni Durevoli e Materiale di Consumo" la quale si è espressa con parere favorevole alla fornitura in oggetto;
- è stata avviata un'indagine di mercato, pubblicata sul sito aziendale www.asl.pe.it, sezione Gare e Appalti di Beni e Servizi, e descritta rispettivamente nel bando esplorativo n° 02 del 09/01/2025, che si allega al presente atto;
- entro il termine di scadenza del su indicato bando non è pervenuta nessuna candidatura da parte di operatori economici per prodotti aventi caratteristiche tecniche equivalenti a quelle descritte;

VERIFICATO, pertanto, di poter avviare la procedura negoziata di acquisto, essendo state accertate le condizioni di infungibilità per i dispositivi medici oggetto del richiamato bando esplorativo;

RITENUTO opportuno adottare la modalità dell'accordo quadro poiché tale fattispecie contrattuale prevede che:

- i quantitativi di fornitura restino dipendenti esclusivamente dalle esigenze delle strutture sanitarie utilizzatrici, entro il limite del valore dell'Accordo in parola;
- l'Amministrazione appaltante non assuma alcun impegno a raggiungere un importo prestabilito né a raggiungere alcun valore minimo;

- l'operatore economico si impegni ad accettare gli ordinativi alle condizioni economiche e contrattuali stabilite.

PRESO ATTO che la società Diatech Pharmacogenetics S.r.l.:

- dichiara di essere il produttore e il distributore esclusivo nella commercializzazione dei dispositivi di che trattasi;
- ha presentato, tramite la Piattaforma di e-Procurement regionale "Gestione Integrata Acquisti Dematerializzati della Regione Abruzzo (G.I.A.D.A.)", l'offerta economica n. 36 del 21/01/2025 allegata al presente atto;
- dichiara che il sistema strumentale, fornito con canone di noleggio annuale, sarà completo di assistenza tecnica full risk per tutta la durata contrattuale;
- dichiara che i prezzi offerti sono congrui rispetto ai prezzi medi praticati per forniture analoghe ad altre Aziende Sanitarie;

CONSIDERATO che il contratto di fornitura avrà un valore complessivo pari ad € 85.340,00 oltre iva (22%) e una durata pari a 12 mesi a decorrere dalla data di stipula contrattuale;

ACQUISITO il parere tecnico favorevole in merito espresso dal Dirigente proponente, ai sensi della Legge 7 Agosto 1990 n. 241 e s.m.i. che ne attesta la regolarità e la completezza;

DATO ATTO dell'attestazione resa dai competenti Responsabili in ordine alla regolarità amministrativo-contabile e tecnica del presente provvedimento:

1. Dirigente proponente nella sua qualità di Direttore f.f. della U.O.C. Gestione Approvvigionamenti Beni e Servizi;
nonché la registrazione al centro di costo
2. Dirigente della U.O.C. Controllo di Gestione;
e al conto economico dell'esercizio di competenza
3. Dirigente della U.O.C. Bilancio e Gestione Economico – Finanziaria;

ACQUISITI, per quanto di competenza, i pareri favorevoli espressi in merito dal Direttore Amministrativo d'Azienda e dal Direttore Sanitario d'Azienda;

DELIBERA

Per tutto quanto sopra indicato e che qui si intende richiamato

1. DI AFFIDARE, alla Ditta Diatech Pharmacogenetics S.r.l., ai sensi e per gli effetti dell'art. 76, comma 2, lettera b), punto 2) del D.lgs. n. 36 del 31/03/2023, la fornitura del sistema diagnostico "EasyPGX" mediante la sottoscrizione di un accordo quadro per un valore complessivo di € 85.340,00 oltre iva (22%) per la durata di 12 mesi a decorrere dalla data di stipula contrattuale;

2. DI RIFERIRE che:

- la spesa complessiva di € 104.114,80 iva inclusa (22%) sarà compresa nel Bilancio di esercizio relativo degli anni 2025-2026, voci di conto n. 0704020102 (canone di noleggio) e n. 0701010311 (consumabili);
- ai fini del controllo dei flussi finanziari, la fornitura sarà tracciata dal seguente CIG B5631E7D74;

3. **DI DARE ATTO** che ai sensi dell'art. 17, comma 5, del D.lgs. n. 36/2023, sono stati svolti, con esito positivo, i controlli circa il possesso, da parte dell'operatore economico Diatech Pharmacogenetics S.r.l., dei requisiti autodichiarati in sede di partecipazione alla procedura di gara, come da Verbale del RUP del 24/01/2025, conservato agli atti d'ufficio;
4. **DI NOMINARE** quale Responsabile Unico del Procedimento (RUP) della presente procedura il Direttore f.f. della U.O.C. Gestione Approvvigionamenti Beni e Servizi, Dott.ssa Federica Faccia;
5. **DI DISPORRE** che il presente provvedimento venga integralmente pubblicato nell'Albo Pretorio Aziendale e nella sezione Amministrazione Trasparente, ai sensi del D.lgs. n. 33/2013 e s.m.i.;
6. **DI DARE ATTO** che il presente provvedimento, ai sensi dell'art. 6 del regolamento interno approvato con Deliberazione n. 705 del 28/06/2012, è immediatamente esecutivo.



AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA
Azienda Pubblica

CCOMMISSIONE INFUNGIBILI BENI DUREVOLI E MATERIALE DEDICATO

VERBALE DEL GIORNO 03 DICEMBRE 2024

In data odierna alle ore 10:00 presso i locali della Direzione Sanitaria dell'Azienda ASL di Pescara in Via Paolini n.45, si sono riuniti il Direttore Sanitario Aziendale Dott. Rossano Di Luzio, il Direttore della U.O.C. Ingegneria Clinica l'Ing. Vincenzo Lo Mele e l'Ing. Claudia Di Lanzo, per discutere sui seguenti argomenti all'o.d.g.:

1.

2.

3. UOC SERVIZIO DI IMMUNOEMATOLOGIA-MEDICINA TRASFUSIONALE-LA. DI EMATOLOGIA -
Apparecchiatura e componenti Termociclature - Sistema Ottico - Software - Fornitore: Diatech
Pharmacogenetics srl - richiesta pervenuta con e-mail del 26/09/2024;

4. U

5. U

6. U

7.

8.

9.

10



11.

12.

Varie ed eventuali

Della riunione è redatto il presente verbale.

Si procede alla discussione dei punti all'ordine del giorno:

L'Ing. Lo Mele, prende la parola e spiega nuovamente che per una corretta applicazione della modulistica aziendale "Mod.04..." e conseguente Dichiarazione da parte della struttura richiedente si osservi che è in vigore da maggio 2021 il Regolamento Europeo MDR 2017/745 che all'art. 23 recita testualmente:

"1. Ogni persona fisica o giuridica che mette a disposizione sul mercato un articolo destinato in maniera specifica a sostituire una parte o un componente identico o simile di un dispositivo difettoso o usurato al fine di mantenere o ripristinare la funzione del dispositivo stesso senza modificarne le caratteristiche di sicurezza, prestazione o la sua destinazione d'uso, si assicura che l'articolo non comprometta la sicurezza e le prestazioni del dispositivo. Evidenze a sostegno sono tenute a disposizione delle autorità competenti degli Stati membri.

2. Un articolo destinato in maniera specifica a sostituire una parte o un componente di un dispositivo e che ne modifica sostanzialmente le caratteristiche di sicurezza o prestazione o la destinazione d'uso è considerato un dispositivo e soddisfa i requisiti di cui al presente regolamento."

Alla luce di quanto sopra riportato occorrerà tenere in debita considerazione la esistenza di prodotti (di consumo) compatibili e regolarmente certificati ed iscritti nel RDM (Registro Dispositivi Medici del Ministero). Ciò al fine di evitare che arrivino impropriamente richieste di infungibilità che non potranno essere accolte.

Il Dott. Di Luzio e l'Ing. Lo Mele tenuto conto del chiarimento, respingono le richieste di seguito indicate, in quanto non infungibili e quindi non di pertinenza della presente Commissione, ed invitano l'ufficio ABS a prendere visione di quanto evidenziato.

2.

4. U

5. F

6.

7.

Si prosegue con la discussione dei seguenti punti:

3. UOC SERVIZIO DI IMMUNOEMATOLOGIA-MEDICINA TRASFUSIONALE-LA. DI EMATOLOGIA – Apparecchiatura e componenti Termociclature – Sistema Ottico – Software – Fornitore: Diatech Pharmacogenetics srl – richiesta pervenuta con e-mail del 26/09/2024;

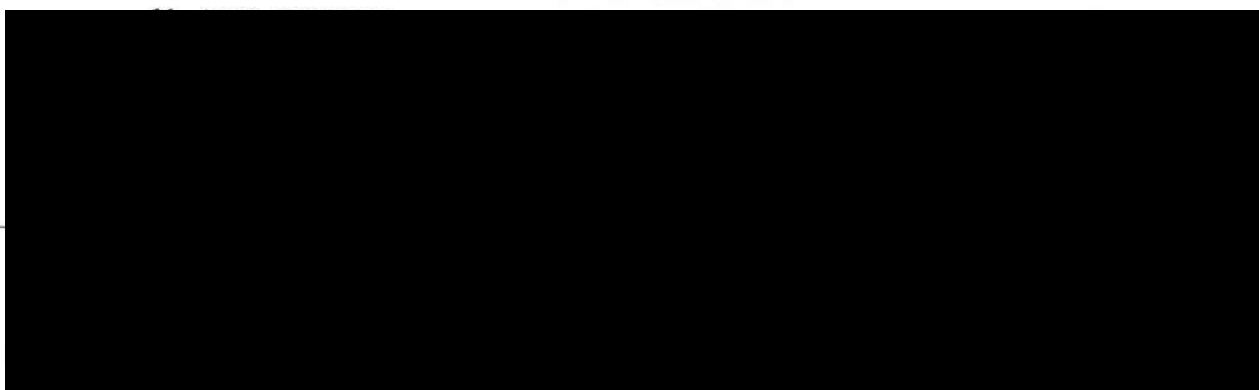
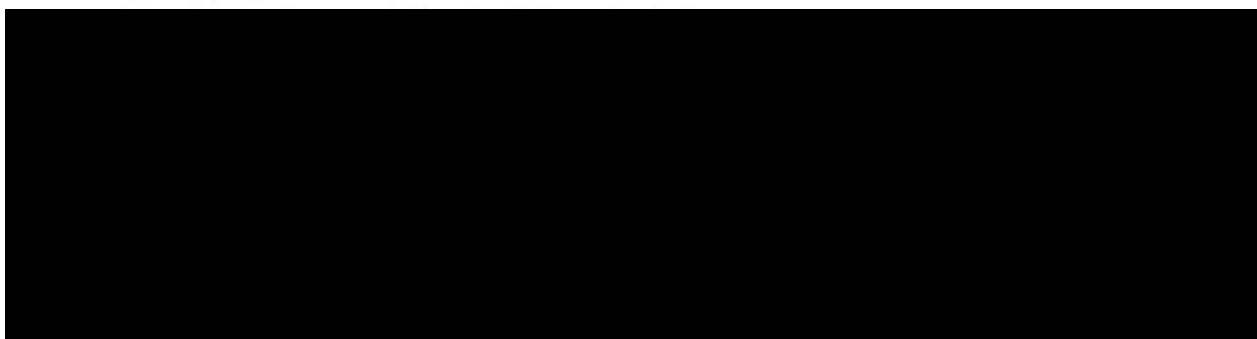
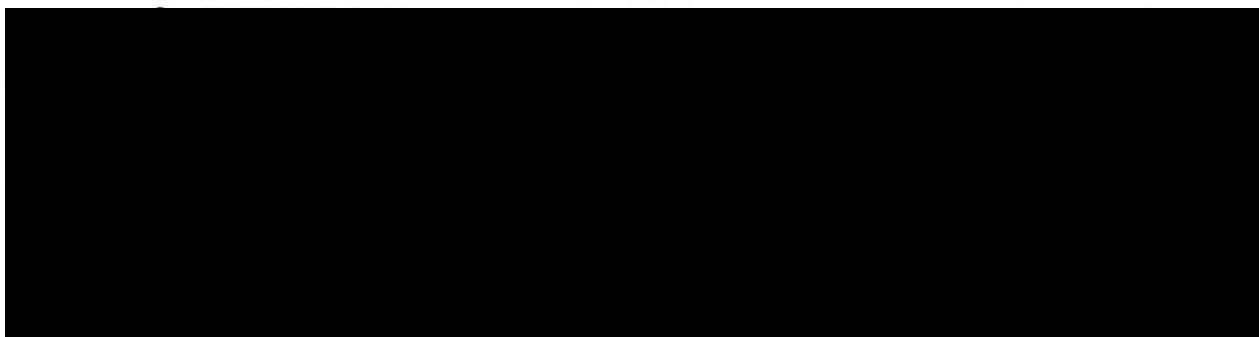
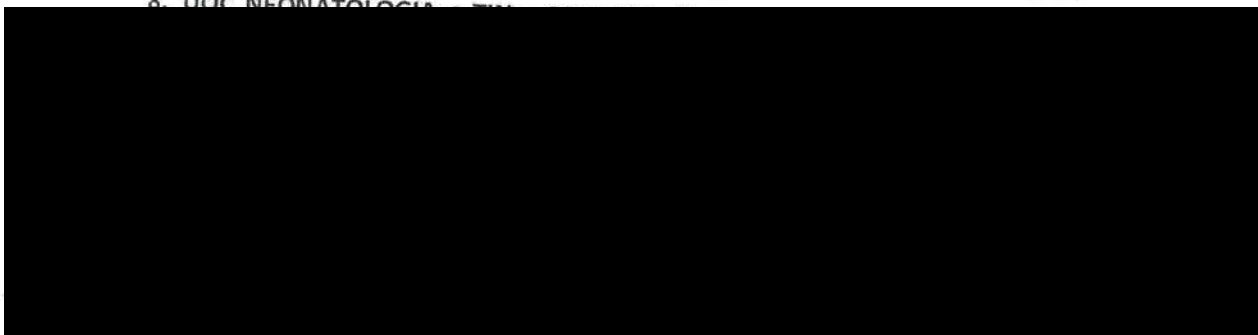
L'Ing. Lo Mele fa presente trattasi di apparecchiatura sanitaria a noleggio (Termociclature) e componenti ed accessori unici e infungibili rispetto al termociclature stesso (sistema ottico, software) necessari per la diagnosi e prognosi di leucemie acute e mieloidi e leucemie promielocitiche (vedasi Dichiarazione del 23-09-2024 agli atti HTA)

Il Dott. Di Luzio e l'Ing. Lo Mele in merito alla richiesta della UOC di Immunoematologia-Medicina Trasfusionale di Apparecchiatura e componenti (Termociclature – Sistema Ottico – Software) – Fornitore: Diatech Pharmacogenetics srl, esprimono parere favorevole.



AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA
Azienda Pubblica

8. UOC NEONATOLOGIA

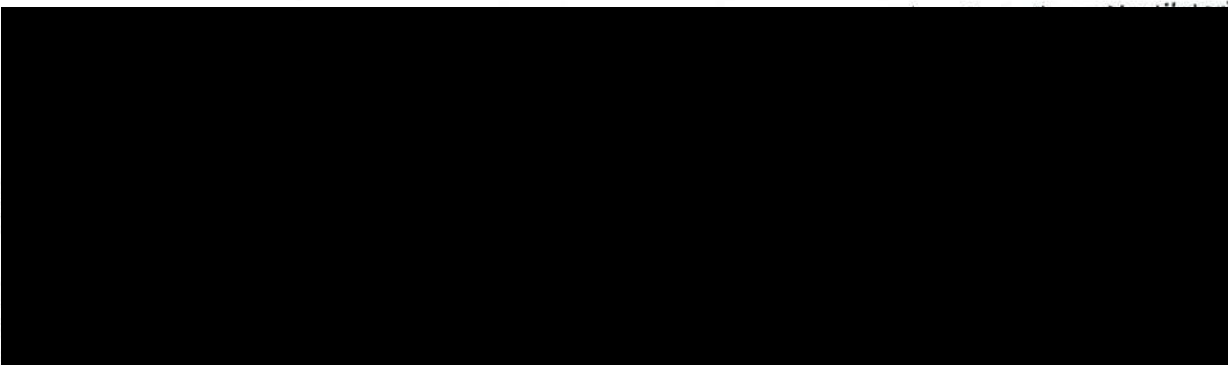


Handwritten signature

PESCARA
TARIO
Luzio

Handwritten signature





.....
Varie ed Eventuali

Il Direttore Sanitario Aziendale illustra ai presenti la richiesta della UOC di Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva, relativa al sistema di endoscopia con capsula PILLCAM, che fornisce strumenti che possono aiutare a visualizzare e monitorare le lesioni nonché sanguinamenti nascosti o anemia da carenza di ferro non rilevata dall'endoscopia superiore ed inferiore. La videocapsula funziona con un software di visualizzazione e di registrazione Workstation Given. Essendo il sistema non di proprietà dell'azienda ed obsoleto, il Direttore Sanitario nelle more della predisposizione di apposita gara, al fine di evitare interruzione di pubblico servizio, autorizza all'acquisto di un terzo del quantitativo richiesto.

Alle 11:00 non essendoci altri argomenti da discutere, la riunione termina.

Il presente verbale viene trasmesso all'U.O. Approvvigionamento Beni e Servizi per quanto di competenza per l'adozione degli atti consequenziali ed a tutti richiedenti.

A blue ink signature, likely belonging to Fossano Di Luzio, written over a circular stamp.
AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA
DIRETTORE SANITARIO
Dr. Fossano Di Luzio



	MODELLO RICHIESTA ACQUISIZIONE DISPOSITIVI MEDICI INFUNGIBILI E/O ESCLUSIVI	Mod. 2	
		pag. 1	di: 2

Al Direttore Sanitario Aziendale in qualità di Presidente
della Commissione Terapeutica Aziendale

S E D E

1. U.O. richiedente: **UOC Servizio di Immuunoematologia-Medicina Trasfusionale-Lab.di Ematologia**

2. Dipartimento: **ONCOLOGICO-EMATOLOGICO**

3. Dispositivo richiesto, descrizione, caratteristiche tecniche, prezzo: **COME DA SCHEDA ALLEGATA**

4. Dispositivo dedicato ad apparecchiatura di proprietà? (scegliere l'opzione di proprio interesse)

☒ N O

☐ S I

in caso di risposta affermativa specificare quanto di seguito richiesto relativamente all'apparecchiatura di proprietà:

numero di inventario cespiti _____

modello _____

fornitore _____

ubicazione _____

5. Specifiche di fornitura:

Fornitore (ragione sociale): **DIATECH PHARMACOGENETICS srl**

Fabbisogno presunto annuo in unità di misura: **COME DA SCHEDA ALLEGATA**

➤ **[COMPILARE IL MODULO "SCHEDA RICHIESTA BENI INFUNGIBILI" IN FORMATO EXCEL]**

Eventuali Informazioni aggiuntive (es. necessità altro materiale per utilizzo, necessità formazione ecc.):

	MODELLO RICHIESTA ACQUISIZIONE DISPOSITIVI MEDICI INFUNGIBILI E/O ESCLUSIVI	Mod. 2	
		pag. 2	di: 2

Considerato che un dispositivo medico è infungibile se non esistono prodotti con caratteristiche che garantiscono soluzioni equivalenti in termini di prestazioni o requisiti funzionali, fatte salve le variabilità individuali dei pazienti e le esigenze di garanzia della continuità si esprime la seguente 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 di infungibilità:

- LA REFERTAZIONE DEL CAMPIONE A PARTIRE DALL'RNA ESTRATTO, MEDIAMENTE, IN 2 ORE.
- TUTTO IL MATERIALE FORNITO È CERTIFICATO PER USO DIAGNOSTICO.
- PROTOCOLLO INTERAMENTE CE-IVD DALL'ESTRAZIONE DEL DNA FINO ALLA REAZIONE DI RILEVAMENTO DELLE MUTAZIONI.
- TUTTI I KIT SONO IN MODALITÀ ONE-STEP CON REATTIVI LIOFILIZZATI PREALICUOTATI IN STRIP DA 8 POZZETTI PRONTI ALL'USO CHE CONTENGONO PRIMERS, SONDE E MASTER MIX. QUESTO PERMETTE UNA RIDOTTA MANIPOLAZIONE DA PARTE DELL'OPERATORE LIMITANDO LA POSSIBILITÀ DI ERRORE.
- PROTOCOLLO "EASY-TO-USE" NON C'E' LA NECESSITA' DI SCONGELARE, CONGELARE O PIPETTARE IN GHIACCIO ABBATTENDO, COSÌ, POSSIBILITA' DI CONTAMINAZIONI.
- ELEVATA SENSIBILITA': LIMITE DI RILEVAMENTO FINO A 0,5-1% DI ALLELE MUTATO RILEVABILE.
- SENSIBILITA' ANALITICA: 1-200 ng/rxn
- PRESENZA DI CONTROLLO INTERNO
- OGNI OLIGO-MIX PERMETTE LA CO-AMPLIFICAZIONE DEL GENE TARGET E DI UN GENE DI CONTROLLO INTERNO ENDOGENO MEDIANTE DUPLEX Qpcr PERMETTENDO, COSÌ, DI MONITORARE EVENTUALI ERRORI LEGATI ALL MANCATA DISPENSAZIONE DEL CAMPIONE O ALLA PRESENZA DI INIBITORI.
- SOFTWARE DIAGNOSTICO DEDICATO CHE INDICA IL RISULTATO CON LA TIPIZZAZIONE SENZA NECESSITA' DI INTERPRETAZIONE DA PARTE DELL'OPERATORE.

I sottoscritti dichiarano che per le indicazioni tecniche, diagnostiche e terapeutiche sopra specificate **non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti**, sia in termini prestazionali che funzionali, e di essere a conoscenza delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare ed amministrativo-contabile, in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee e di essere informati che, ai sensi dell'art.76 DPR 28/12/2000, n.445 *"Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale a d uso di atto falso"*

Data 28.08.2024

Letto, confermato e sottoscritto (timbro e firma leggibile)

Il Dirigente richiedente _____

Il Direttore della Struttura interessata _____

Il Direttore del Dipartimento cui afferisce la Struttura _____

	MODELLO RICHIESTA ACQUISIZIONE BENI DUREVOLI DI NATURA SANITARIA E MATERIALE DEDICATO INFUNGIBILI E/O ESCLUSIVI	Mod. 4	
		pag. 1	di: 4

Al Direttore Sanitario Aziendale in qualità di Presidente
della Commissione competente alla valutazione delle
richieste di acquisizione di beni durevoli di natura sanitaria

S E D E

1. U.O. richiedente: **UOC Servizio di Immuoematologia-Medicina Trasfusionale-Lab.di Ematologia**

2. Dipartimento: **ONCOLOGICO-EMATOLOGICO**

3. Tipologia di bene durevole (scegliere l'opzione di proprio interesse):

- ☒ apparecchiatura sanitaria
- ☒ componenti ed accessori di apparecchiatura sanitaria
- ☐ attrezzatura tecnico economale
- ☐ componenti ed accessori di attrezzatura tecnico economale

4. Oggetto della richiesta in configurazione completa di accessori (descrizione caratteristiche tecniche):

- **TERMOCICLATORE** di ultima generazione (sistema integrato di amplificazione PCR quantitativa):
✓ EasyPGX qPCR instrumentation (IVDR) (REF. K8930A)
- **SISTEMA OTTICO** avanzato con una fonte di eccitazione LED (rilevazione dei dati) compreso di:
✓ EasyPGX dry block (CND W02069099, RDM 1586647, REF: RT801)
✓ EasyPGX dry block 96 well plate (CNDW02069099, RDM 1824717, REF. RT804)
✓ EasyPGX centrifuge/vortex 1,5ml (CND W02069099, RDM 1586648, REF. RT802)
✓ EasyPGX centrifuge/vortex 8 well strips (CND W02069099, RDM 1586649, REF. RT803)
- **SOFTWARE** (analisi dei dati):
✓ EasyPGX Analysis Software (CND W02079082, RDM 1657502, REF. RT800-SW) in lingua italiana

5. Attività prevista che giustifica l'acquisto del bene:

L'acquisto del bene richiesto con i kit diagnostici dedicati è indispensabile per una rapida diagnosi e inquadramento prognostico l'ambito delle Leucemie Mieloidi e linfoidi Acute e Croniche. In particolare diventa fondamentale per una rapida diagnosi nelle leucemie promielocitiche dove l'emergenza della risposta diagnostica impone dei tempi di refertazione più brevi possibili.

DIAGNOSI E PROGNOSI DI LEUCEMIE ACUTE MIELOIDI E LEUCEMIE PROMIELOCITICHE.

LE CARATTERISTICHE DEL SISTEMA (TERMOCICLATORE+KIT DEDICATI) PERMETTE:

- LA REFERTAZIONE DEL CAMPIONE A PARTIRE DALL'RNA ESTRATTO, MEDIAMENTE, IN 2 ORE.
- TUTTO IL MATERIALE FORNITO È CERTIFICATO PER USO DIAGNOSTICO.
- LO STRUMENTO EasyPGX Qpcr INSTRUMENT (IVDR) È UNO STRUMENTO "OPEN" UTILIZZABILE IN NUMEROSE CHIMICHE DI RILEVAZIONE DELLA FLUORESCENZA.
- ELEVATA SENSIBILITA': LIMITE DI RILEVAMENTO FINO A 0,5-1% DI ALLELE MUTATO RILEVABILE.
- SENSIBILITA' ANALITICA: 1-200 ng/rxn
- PERMETTE DI ESEGUIRE, ALL'INTERNO DELLA STESSA SEDUTA ANALITICA, DIVERSI PARAMETRI CONTEMPORANEAMENTE IN MODO DA OTTIMIZZARE IL FLUSSO LAVORATIVO.

	MODELLO RICHIESTA ACQUISIZIONE BENI DUREVOLI DI NATURA SANITARIA E MATERIALE DEDICATO INFUNGIBILI E/O ESCLUSIVI	Mod. 4	
		pag. 2	di: 4

- **SOFTWARE DIAGNOSTICO DEDICATO CHE INDICA IL RISULTATO CON LA TIPIZZAZIONE SENZA NECESSITA' DI INTERPRETAZIONE DA PARTE DELL'OPERATORE.**

6. Specifiche di fornitura:

Fornitore: **DIATECH PHARMACOGENETICS srl**

Spesa presunta in Euro Iva esclusa: **NOLEGGIO/ANNO euro 2.300**

Durata proposta (da indicare solo in caso di noleggio/comodato): **12 MESI EVENTUALMENTE RINNOVABILI**

Materiale di consumo: ☐ N O ☒ S I

In caso di risposta affermativa specificare:

tipologia: vedere allegato

costo presunto **annuo: 64.440**

se trattasi di materiale dedicato: ☐ N O ☒ S I

➤ **[COMPILARE IL MODULO "SCHEDA RICHIESTA BENI INFUNGIBILI" IN FORMATO EXCEL]**

Necessità di permuta: ☒ N O ☐ S I

In caso di risposta affermativa indicare relativamente all'apparecchiatura da permutare quanto segue:

a) N. INVENTARIO CESPITI: _____ b) NOME E MODELLO: _____ c) FORNITORE: _____ d) UBICAZIONE: _____
--

Necessità di disinstallazione e smaltimento dell'usato: ☒ N O ☐ S I

In caso di risposta affermativa, indicare relativamente all'apparecchiatura da smaltire quanto segue:

a) N. INVENTARIO CESPITI _____ b) NOME E MODELLO _____ c) FORNITORE _____ d) UBICAZIONE _____
--

Se la richiesta di acquisizione riguarda accessori o componenti di apparecchiatura di proprietà, indicare di quest'ultima:

a) N. INVENTARIO CESPITI _____ b) NOME E MODELLO _____ c) FORNITORE _____ d) UBICAZIONE _____
--

	MODELLO RICHIESTA ACQUISIZIONE BENI DUREVOLI DI NATURA SANITARIA E MATERIALE DEDICATO INFUNGIBILI E/O ESCLUSIVI	Mod. 4	
		pag. 3	di: 4

Informazioni aggiuntive (indicazioni sulla manutenzione ordinaria e straordinaria da richiedere, disponibilità mezzi di ricambio, esigenze di addestramento del personale ecc...)

LA DITTA FORNITRICE DICHIARA CHE IL SISTEMA STRUMENTALE SARA' FORNITO, PER TUTTA LA DURATA CONTRATTUALE, DI ASSISTENZA TECNICA FULL-RISK (MAN.PREVENTIVA E CORRETIVA) E DELLA FORMAZIONE SULL'UTILIZZO AGLI OPERATORI DEL SISTEMA (vedi allegato).

Relazione in merito alle ragioni di natura tecnica che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:

L'acquisto del bene richiesto è indispensabile per un corretto utilizzo dei kit CE-IVD per uso diagnostico. I kit richiesti (CE-IVD) sono caratterizzati da singole cartucce liofilizzate monouso pronte all'uso (one step) che necessitano di una limitata manipolazione da parte dell'operatore limitando al massimo i rischi di errore e contaminazione del risultato. Questi kit sono stati validati mediante lo strumento richiesto EasyPGX Qpcr INSTRUMENT (IVDR) che, mediante l'utilizzo di uno specifico software dedicato, permette l'analisi del dato e quindi del risultato, senza necessità da parte dell'operatore di interpretazione.

I sottoscritti dichiarano che per le indicazioni tecniche sopra specificate **non sono disponibili prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali**, e di essere a conoscenza delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare ed amministrativo-contabile, in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee e di essere informati che, ai sensi dell'art.76 DPR 28/12/2000, n.445 *"Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale ad uso di atto falso"*

Data 28.08.2024

Letto, confermato e sottoscritto (timbro e firma leggibile)

Il Dirigente richiedente _____

Il Direttore della Struttura interessata _____

Il Direttore del Dipartimento cui afferisce la Struttura _____

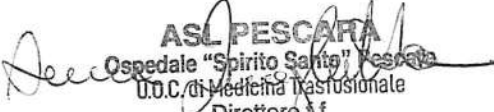
SCHEDA RICHIESTA BENI INFUNGIBILI

CODICE ASL	DESCRIZIONE PRODOTTO	UNITA' DI MISURA	PREZZO PRESUNTO IVA ESCLUSA (per UM)	FABBISOGNO ANNUALE (in UM)	VALORE FABBISOGNO ANNUALE	N. PZ PER CONFEZIONE (SE NOTO)	CODICE PRODOTTO PRODUTTORE/FABBRICANTE	CND	RND	NOMINATIVO PRODUTTORE	NOMINATIVO FORNITORE
	BCR/ABL FUSION EASY PGX	CNF	€ 1.680,00	16	€ 26.880,00	48 TEST	RT038	W01030208			DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	EASY PGX READY PML-RARA FUSION	CNF	€ 2.160,00	4	€ 8.640,00	48 TEST	RT042	W01030299			DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	EASY PGX READY AML1/ETO FUSION	CNF	€ 2.640,00	8	€ 21.120,00	48 TEST	RT043	W01030299			DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	EASY PGX READY CBFB-MYH11 FUSION	CNF	€ 1.200,00	8	€ 9.600,00	48 TEST	RT044	W01030211			DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	EASY PGX READY IDH1/2	CNF	€ 2.100,00	8	€ 16.800,00	48 TEST	RT031	W01030299			DIATECH PHARMACOGEN ETICS

€ 83.040,00

ASL PESCARA
 Ospedale "Spirito Santo" Pescara
 U.O.C. di Medicina Trasfusionale
 Direttore f.f.
Dr.ssa Anna QUAGLIETTA

SCHEDA RICHIESTA BENI INFUNGIBILI											
CODICE ASL	DESCRIZIONE PRODOTTO	UNITA' DI MISURA	PREZZO PRESUNTO IVA ESCLUSA (per UM)	FABBISOGNO ANNUALE (in UM)	VALORE FABBISOGNO ANNUALE	N. PZ PER CONFEZIONE (SE NOTO)	CODICE PRODOTTO PRODUTTORE/FABBRICANTE	CND	RND	NOMINATIVO PRODUTTORE	NOMINATIVO FORNITORE
	Easy PGX qPCR instrument (IVDR)	PZ	€ 2.300,00	1	€ 2.300,00	/	K8930A	na	na	DIATECH PHARMACOGEN ETICS	DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	Easy PGX dry block	PZ	€ -	1	/	/	RT801	na	na	DIATECH PHARMACOGEN ETICS	DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	Easy PGX centrifuge/vortex 1,5ml	PZ	€ -	1	/	/	RT802	na	na	DIATECH PHARMACOGEN ETICS	DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	Easy PGX centrifuge/vortex 8 well strips	PZ	€ -	1	/	/	RT803	na	na	DIATECH PHARMACOGEN ETICS	DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	Easy PGX Analysis software	PZ	€ -	1	/	/	RT800-SW	na	na	DIATECH PHARMACOGEN ETICS	DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	AriaDX cartuccia ottica SYBR/FAM	PZ	€ -	1	/	/	K8930AA-101	na	na	DIATECH PHARMACOGEN ETICS	DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	AriaDX cartuccia ottica ROX	PZ	€ -	1	/	/	K8930AA-102	na	na	DIATECH PHARMACOGEN ETICS	DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	AriaDX cartuccia ottica HEX	PZ	€ -	1	/	/	K8930AA-103	na	na	DIATECH PHARMACOGEN ETICS	DIATECH PHARMACOGEN ETICS
	AriaDX cartuccia ottica Cy5	PZ	€ -	1	/	/	K8930AA-105	na	na	DIATECH PHARMACOGEN ETICS	DIATECH PHARMACOGEN ETICS
					€ 2.300,00						


ASL PESCARA
 Ospedale "Spirito Santo" Pescara
 U.O.C. di Medicina Trasfusionale
 Direttore i.f.
 Dr.ssa Anna QUAGLIETTA

BANDO ESPLORATIVO BENI INFUNGIBILI N. 02 DEL 09.01.25

Sistema EasyPGX®

AVVISO PUBBLICO ESPLORATIVO PER L'AFFIDAMENTO, MEDIANTE PROCEDURA NEGOZIATA SENZA BANDO, DI DISPOSITIVI MEDICI INFUNGIBILI E/O ESCLUSIVI.

Si rende noto che l'Azienda Sanitaria Locale di Pescara intende procedere ad una indagine esplorativa di mercato, al fine di un eventuale affidamento ai sensi dell'art. 76, comma 2, lett. b) punto 2 del D.lgs. n. 36 del 31 Marzo 2023 e s.m.i., per la fornitura del **sistema EasyPGX® qPCR** il quale permette, nelle leucemie mieloidi acute, una rapidissima diagnosi differenziale delle sottoclassi per individuare, con esattezza, la variante leucemica promielocitica.

Ditta distributrice esclusivista: **Diatech Pharmacogenetics S.r.l.**

Caratteristiche Tecniche:

Lo strumento EasyPGX® qPCR è un sistema perfettamente integrato di amplificazione PCR quantitativa, rilevazione e analisi dei dati. Nel sistema sono combinati un termociclatore di ultima generazione, un sistema ottico avanzato con una fonte di eccitazione led e un software per l'analisi completa dei dati. Sulla base delle attuali conoscenze del mercato, il sistema qPCR EasyPGX® e le relative applicazioni risultano unici in base all'insieme delle seguenti caratteristiche tecnico applicative:

- a) protocollo interamente CE-IVD dall'estrazione del DNA fino alla reazione di rilevamento delle mutazioni;
- b) protocollo veloce e ridotta manualità: dal tessuto al risultato finale in meno di 3 ore con soli 10 minuti di "Hands-On-Time";
- c) Reagenti di estrazione sono contenuti all'interno dei kit per l'analisi delle mutazioni somatiche. Essi comprendono buffer, enzima e reagente per deparaffinare. Il processo è molto rapido e permette l'esecuzione dell'estrazione in una reazione one-step in circa 1 ora con soli 5 minuti di "Hands-On-Time";
- d) sistema di qPCR basato su reagenti in formato "Ready-To-Use": le miscele di amplificazione contenenti primers, sonde e master mix sono in formato "dry" prealiquotate in strip da 8 pozzetti;
- e) Protocollo "Easy-To-Use": non c'è necessità di scongelare, congelare o pipettare in ghiaccio e i pochi step di pipettamento riducono il rischio di errori o contaminazioni;
- f) presenza di controllo interno: ogni oligo-mix permette la co-amplificazione del gene target e di un gene di controllo endogeno mediante Duplex qPCR, permettendo di monitorare eventuali errori legati alla mancata dispensazione del campione o alla presenza di inibitori;
- g) Elevata sensibilità: limite di rilevamento fino a 0.5-1% di Allele Mutato rilevabile;
- h) Sensibilità analitica: 1-200 NG/RXN;
- i) Flessibilità: stesso profilo termico per lo studio dei seguenti geni target: NRAS, EGFR, KRAS, HRAS, BRAF, PIK3CA, IDH1-2. Possibilità di eseguire nella stessa run applicazioni miste;
- j) Software di analisi incluso nel protocollo CE-IVD il quale permette di facilitare e velocizzare l'interpretazione del dato grezzo fino al risultato;

1. SCOPI DELLA MANIFESTAZIONE DI INTERESSE

Obiettivo della presente consultazione preliminare, pertanto, non è l'aggiudicazione di alcuna fornitura ma favorire, anche per il tramite delle informazioni ricevute, la più ampia partecipazione possibile degli operatori economici interessati alla successiva procedura di scelta del contraente.

In particolare, con il presente Avviso si intende effettuare, per adeguata trasparenza, anche in relazione alle linee guida ANAC per gli affidamenti in regime di esclusività, apposita indagine esplorativa di mercato al fine di conoscere se, diversamente dalle informazioni in possesso di questa ASL, altri operatori economici possano fornire, in modo adeguato e legittimo, la fornitura dei dispositivi medici sotto indicati:

DESCRIZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO	CND	RND
BCR/ABL FUSION EASYPGX	RT038	W01030208	1995269
EASYPGX READY PML-RARA FUSION	RT042	W01030299	2180217
EASYPGX READY AML1/ETO FUSION	RT043	W01030299	2180219
EASYPGX READY CFBF-MYH11 FUSION	RT044	W01030211	2180223
EASYPGX READY IDH1/2	RT031	W01030299	1888478

Obiettivo della presente consultazione, pertanto, non è l'aggiudicazione di alcuna fornitura ma favorire, anche per il tramite delle informazioni ricevute, la più ampia partecipazione possibile degli operatori economici interessati alla successiva procedura di scelta del contraente.

2. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E CAUSE DI ESCLUSIONE

L'operatore economico interessato (compreso l'operatore economico indicato come esclusivista) che vorrà partecipare alla suddetta indagine esplorativa di mercato dovrà fornire, a pena di esclusione, firmata digitalmente dal legale rappresentante o da persona appositamente delegata a rappresentare il candidato (in tal caso allegare copia conforme della procura speciale firmata digitalmente) attestante di essere in possesso di TUTTI i seguenti requisiti specifici minimi:

- ✓ Ragione sociale, indirizzo e recapiti della Ditta partecipante;
- ✓ Scheda tecnica del prodotto in lingua italiana (o tradotta);
- ✓ Codice rilasciato dal fornitore, CND di appartenenza, numero attribuito dal repertorio dei dispositivi medici;
- ✓ **Dichiarazione attestante l'equivalenza prestazionale e, cioè, che le caratteristiche del materiale sanitario ottemperino in maniera equivalente alle esigenze di natura terapeutica per le quali è richiesto detto materiale, esplicativa e dettagliata;**
- ✓ Studi scientifici o altro materiale, a corredo della ritenuta e dichiarata equivalenza funzionale;

Non saranno prese in considerazione le candidature presentate da soggetti che:

- ✓ non risultino in possesso dei requisiti prescritti dal presente avviso;
- ✓ presentino documentazione manifestamente carente rispetto a quanto richiesto;
- ✓ presentino l'istanza fuori termine di scadenza.

Non è consentito, pertanto, in questa fase, presentare offerte, quotazioni o valutazioni economiche.

Gli operatori economici interessati dovranno inoltrare i documenti su indicati, richiesti per la partecipazione al presente avviso esplorativo, tramite PEC **entro il termine perentorio delle ore 12,00 del 17.01.25** al seguente indirizzo: acquisizionebenieservizi.aslpe@pec.it

La PEC dovrà riportare in oggetto la seguente dicitura:

Manifestazione di interesse al Bando Esplorativo n° 02 del 09.01.25 per l'affidamento del sistema EasyPGX® qPCR.

Si precisa che l'acquisizione delle candidature non comporta l'assunzione di impegni specifici da parte dell'Azienda Sanitaria Locale di Pescara, che non assume alcun obbligo in ordine alla prosecuzione della propria attività negoziale, né l'attribuzione ai candidati di alcun diritto in ordine all'assegnazione dell'appalto.

La Stazione Appaltante si riserva, pertanto, la facoltà di interrompere o sospendere la consultazione con i partecipanti in qualsiasi momento del procedimento senza incorrere in alcun tipo di responsabilità.

Non sono previste graduatorie, punteggi, classifiche di merito, essendo la finalità del presente avviso, unicamente quella di acquisire la conoscenza e la disponibilità degli operatori economici a fornire il materiale sopra riportato con i requisiti indicati.

Qualora, a seguito della presente indagine di mercato, fosse confermato che l'operatore economico indicato sia l'esclusivista della fornitura oggetto del presente avviso, codesta ASL dichiara sin da ora che avvierà, nelle forme opportune, la procedura negoziata senza previa pubblicazione di bando di gara (art. 76 - comma 2 - lettera b) del D.lgs. n° 36/2023), negoziando pertanto il contratto medesimo solamente con la ditta "esclusivista" indicata.

Il presente avviso viene pubblicato sul sito aziendale della ASL di Pescara (www.asl.pe.it), sezione "Appalti e Contratti - Bandi Esplorativi Beni Infungibili".

Il Direttore f.f. U.O.C. Gestione Approvvigionamenti Beni e Servizi

Dott.ssa Federica Faccia



Jesi, 21/01/2025

Spett.le
ASL DI PESCARA
Via R. Paolini, 45
65124 PESCARA

Oggetto: fornitura del materiale di consumo dedicato al sistema "EasyPGX" per le esigenze della U.O.C. Servizio di Immunoematologia-Medicina Trasfusionale-Lab. di Ematologia del P.O. di Pescara— **offerta economica n. 36**

La Diatech Pharmacogenetics srl, con sede a Jesi (AN) via Ignazio Silone n. 1/b – C.F. 02483840423, in persona del legale rappresentante Dott. Fabio Biondi, si pregia di offrire:

Reagenti:

Codice	Descrizione	Prezzo di listino	Sconto	Prezzo netto	n. confezioni	Totale annuo IVA esclusa	Codice CND	Numero RDM
RT038	EasyPGX ready BCR-ABL Fusion (48 test)	€ 8.000,00	79,00%	€ 1.680,00	16	€ 26.880,00	W01060208	2521953
RT042	EasyPGX ready PML-RARA Fusion (48 test)	€ 8.000,00	73,00%	€ 2.160,00	4	€ 8.640,00	W01060299	2521957
RT043	EasyPGX ready AML1-ETO Fusion (48 test)	€ 8.000,00	67,00%	€ 2.640,00	8	€ 21.120,00	W01060299	2521958
RT044	EasyPGX ready CBFB-MYH11 Fusion (48 test)	€ 8.000,00	85,00%	€ 1.200,00	8	€ 9.600,00	W01060211	2521959
RT031	EasyPGX ready IDH1/2 (48 test)	€ 8.000,00	73,75%	€ 2.100,00	8	€ 16.800,00	W01060299	2521944
Totale annuo reagenti (IVA esclusa)						€ 83.040,00		

Diatech Pharmacogenetics srl

Via Ignazio Silone, 1 b 60035 Jesi (AN) - Italy

T +39 0731 213243 - F + 39 0731 213239

info@diatechpharmacogenetics.com

www.diatechpharmacogenetics.com

Cap. Soc. € 61.177,00 i.v. - REA AN n. 191120

Reg.Impr. di AN e C.F / P.IVA: 02483840423

CUU M5UXCR1

Strumenti forniti in noleggio comprensivo di assistenza tecnica full risk, già presso i vostri laboratori:

Codice	Descrizione	Prezzo di listino	Quantità	Codice EMDN	UDI-DI di base	Canone di noleggio annuo
K8930A	AriaDx_RealTime qPCR instrument (IVDR)	€ 22.730,00	1	W02050116	570057R0802P3011A040400SD	€ 2.300,00
K8930AA-101	AriaDx_cartuccia ottica SYBR/FAM	€ 3.635,00	1	n.a.	n.a.	
K8930AA-103	AriaDx_cartuccia ottica HEX	€ 3.635,00	1	n.a.	n.a.	
RT801	EasyPGX dry block	€ 3.500,00	1	n.a.	n.a.	
RT802	EasyPGX centrifuge/vortex 1.5 ml	€ 1.200,00	1	n.a.	n.a.	
RT803	EasyPGX centrifuge/vortex 8-well strips	€ 1.200,00	1	n.a.	n.a.	
RT800-SW	EasyPGX Analysis Software	€ 15.000,00	1	W02079082	8057289090000ART800SW9T	
K8930AA-102	AriaDx_cartuccia ottica ROX	€ 3.635,00	1	n.a.	n.a.	
K8930AA-105	AriaDx_cartuccia ottica Cy5	€ 3.635,00	1	n.a.	n.a.	

Totale offerta, comprensiva di reagenti e strumenti forniti in noleggio: € 85.340,00 (ottantacinquemilatrecentoquaranta/00) IVA esclusa.

Condizioni di vendita:

IVA: 22% esposta in fattura;

Trasporto e imballaggio: inclusi;

fatturazione canoni di noleggio: trimestrale posticipata;

pagamento: bonifico bancario 60 gg. d.f.

codice NSO per invio ordini: CAW8PERJ

Diatech Pharmacogenetics srl

Via Ignazio Silone, 1 b 60035 Jesi (AN) - Italy

T +39 0731 213243 - F + 39 0731 213239

info@diatechpharmacogenetics.com

www.diatechpharmacogenetics.com

Cap. Soc. € 61.177,00 i.v. - REA AN n. 191120

Reg.Impr. di AN e C.F / P.IVA: 02483840423

CUU M5UXCR1

validità dell'offerta: 31/07/2025.

Fabio Biondi
(firmato digitalmente)

Legale Rappresentante
Diatech Pharmacogenetics Srl

Le informazioni contenute nella presente comunicazione e relativi allegati possono essere riservate e sono, comunque, destinate esclusivamente alle persone o all'ente sopraindicati. La diffusione, distribuzione e/o copiatura del documento trasmesso da parte di qualsiasi soggetto diverso dal destinatario è proibita. Se avete ricevuto questo messaggio per errore, vi preghiamo di distruggerlo. Diatech Pharmacogenetics gestisce i dati personali secondo la normativa vigente, per maggiori dettagli si prega fare riferimento alla relativa Informativa sulla Privacy (<http://www.diatechpharmacogenetics.com/privacy/>).

This message and its attachments (if any) may contain confidential, proprietary or legally privileged information and is intended only for the use of the addressee named above. No confidentiality or privilege is waived or lost by any mistransmission. If you are not the intended recipient of this message you are hereby notified that you must not use, disseminate, copy it in any form or take any action in reliance on it. If you have received this message in error please delete it. Diatech Pharmacogenetics manages the personal data in conformity to the current legal requirements, for further information please refer to the Privacy Policy (<http://www.diatechpharmacogenetics.com/en/privacy-policy/>).

Diatech Pharmacogenetics srl

Via Ignazio Silone, 1 b 60035 Jesi (AN) - Italy

T +39 0731 213243 - F + 39 0731 213239

info@diatechpharmacogenetics.com

www.diatechpharmacogenetics.com

Cap. Soc. € 61.177,00 i.v. - REA AN n. 191120

Reg.Impr. di AN e C.F / P.IVA: 02483840423

CUU M5UXCR1

SCHEDA RICHIESTA BENI INFUNGIBILI

CODICE ASL	DESCRIZIONE PRODOTTO	UNITA' DI MISURA	PREZZO UNITARIO IVA ESCLUSA (per UM)	FABBISOGNO ANNUALE (in UM)	VALORE FABBISOGNO ANNUALE	N. PZ PER CONFEZIONE	CODICE PRODOTTO	CND	RND	NOMINATIVO FORNITORE
261153	BCR/ABL FUSION EASY PGX	CNF	€ 1,680.00	16	€ 26,880.00	48 TEST	RT038	W01030208	1995269	DIATECH PHARMACOGENETICS
261154	EASY PGX READY PML-RARA FUSION	CNF	€ 2,160.00	4	€ 8,640.00	48 TEST	RT042	W01030299	2180217	DIATECH PHARMACOGENETICS
261155	EASY PGX READY AML1/ETO FUSION	CNF	€ 2,640.00	8	€ 21,120.00	48 TEST	RT043	W01030299	2180219	DIATECH PHARMACOGENETICS
261173	EASY PGX READY CBF-B-MYH11 FUSION	CNF	€ 1,200.00	8	€ 9,600.00	48 TEST	RT044	W01030211	2180223	DIATECH PHARMACOGENETICS
261156	EASY PGX READY IDH1/2	CNF	€ 2,100.00	8	€ 16,800.00	48 TEST	RT031	W01030299	1888478	DIATECH PHARMACOGENETICS

€ 83,040.00

287713	EasyPGX qPCR instrument (IVDR)	PZ	€ 2,300.00	1	€ 2,300.00		K8930A	na	na	DIATECH PHARMACOGENETICS
	EasyPGX dry block	PZ					RT801	na	na	DIATECH PHARMACOGENETICS
	EasyPGX centrifuge/vortex 1.5 ml	PZ					RT802	na	na	DIATECH PHARMACOGENETICS
	EasyPGX centrifuge/vortex 8-well strips	PZ					RT803	na	na	DIATECH PHARMACOGENETICS
	EasyPGX Analysis Software	PZ					RT800-SW	na	na	DIATECH PHARMACOGENETICS
	AriaDx_cartuccia ottica ROX	PZ					K8930AA-102	na	na	DIATECH PHARMACOGENETICS
	AriaDx_cartuccia ottica Cy5	PZ					K8930AA-105	na	na	DIATECH PHARMACOGENETICS

€ 2,300.00

Totale Fornitura € 85,340.00

In ottemperanza a quanto previsto dal Decreto del Ministero dell'Economia e Finanze del 7 Dicembre 2018 pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 298 del 24 Dicembre 2018 che introduce l'obbligo di trasmissione di tutti gli ordini di beni e servizi degli Enti del Servizio Sanitario Nazionale per il tramite della piattaforma di cui al comma 412 della legge di Bilancio 205/2017 denominata Nodo di Smistamento Ordini (NSO), si prega di voler comunicare Vs. codice identificativo necessario alla trasmissione degli ordinativi di fornitura

Il Dirigente Amministrativo, con la presente sottoscrizione, attesta la regolarità tecnica e amministrativa nonché la legittimità del provvedimento

Il Dirigente Amministrativo

Federica Faccia

firmato digitalmente

Il Direttore dell'UOC Controllo di Gestione attesta che la spesa risulta corrispondente al bilancio di previsione dell'anno corrente.

Il Direttore

Graziano Di Marco

firmato digitalmente

Il Direttore dell'UOC Bilancio e Gestione Economica Finanziaria attesta che la spesa risulta imputata sulla voce di conto del Bilancio n. 0704020102 0701010311

Anno 2025-2026

Il Direttore

Graziano Di Marco

firmato digitalmente

Ai sensi del D. Lgs. 502/92 e successive modificazioni ed integrazioni, i sottoscritti esprimono il seguente parere sul presente provvedimento:

Parere favorevole

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott. Francesca Rancitelli

firmato digitalmente

Parere favorevole

IL DIRETTORE SANITARIO

Dott. Rossano Di Luzio

firmato digitalmente

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Vero Michitelli

firmato digitalmente

Deliberazione n. 275 del 03/03/2025 ad oggetto:

AFFIDAMENTO ALLA DITTA DIATECH PHARMACOGENETICS S.R.L., AI SENSI E PER GLI EFFETTI DELL'ART. 76, COMMA 2, LETTERA B), PUNTO 2) DEL D.LGS. N. 36 DEL 31/03/2023, DELLA FORNITURA DEL SISTEMA "EASYPGX" PER LE ESIGENZE DELLA U.O.C. SERVIZIO DI IMMUNOEMATOLOGIA-MEDICINA TRASFUSIONALE-LAB. DI EMATOLOGIA DEL P.O. DI PESCARA

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

- Si attesta che il presente atto viene pubblicato, in forma integrale, all'ALBO ON LINE dell'ASL di Pescara (art. 32 L. 69/09 e s.m.i.), in data 3/3/2025 per un periodo non inferiore a 15 giorni consecutivi.

Atto soggetto al controllo della Regione (art. 4, co. 8 L. 412/91): NO

Il Funzionario Incaricato