



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

**AVVISO PUBBLICO ART. 77, D LGS. N. 36/2023, PER LA VERIFICA DELL'EFFETTIVA
SUSSISTENZA DEL PRESUPPOSTO DELL'ASSENZA DI CONCORRENZA PER
MOTIVI TECNICI**

Premesso che:

- L'Area Provveditorato di questa Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Paolo Giaccone intende procedere, mediante procedura negoziata, senza previa indizione di gara - ai sensi del comma 2 lettera b) punto 2) dell'art. 76 del D.Lgs. 36/2023, all'acquisto di materiale di reagenti da laboratorio a valere sui fondi del progetto con codice PNRR-MCNT1-2023-12377772 dal titolo: "*Immune metabolism Dysregulation and Efficacy of Anti-PD-1/PD-L1 agents in nonsmall cell Lung cancer*" – CUP I73C24000370007- Missione 6 - Componente 2 - Investimento 2.1 - Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN, finanziato dall'Unione Europea - Next Generation EU;
- Nello specifico si intende acquistare i materiali sotto individuati da destinare al Laboratorio di Oncologia Molecolare e Dermatologia Sperimentale dell'A.O.U.P. Paolo Giaccone di Palermo, Edificio di Dermatologia 7A primo piano:

NOME PRODOTTO	codice identificativo prodotto di Euroclone	Quantità
Bio plex validation	171203001	1
Bio plex calibration	171203060	1
Bio plex sheath fluid	171000055	1
Bio plex M500kcaf0y	M500KCAF0Y	1



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Si intende procedere con l'acquisto del materiale sopra indicato dalla ditta BIO-RAD LABORATORIES S.R.L. con sede in VIA BENVENUTO CELLINI 18/A 20054 - SEGRATE (MI), Partita IVA: 00801720152 - Codice Fiscale: 00801720152, alla luce della richiesta pervenuta da parte del Responsabile scientifico del progetto il quale, con dichiarazione ex art. 47 del DPR 445/2000, ha dichiarato che risulta necessario acquisire il materiale sopra indicato dalla società predetta in quanto: *"L'acquisto dei suddetti reagenti è da considerarsi infungibile in quanto rappresentano lo standard operativo consolidato del laboratorio e sono richiesti per la calibrazione, la validazione e il funzionamento della fluidica dello strumento BIO-PLEX 200, già presente presso il Laboratorio di Oncologia Molecolare e Dermatologia Sperimentale, che sarà impiegate negli esperimenti previsti nell'AIM 3 del progetto.*

Inoltre il prodotto Bio-Plex Pro Human Cytokine 27-plex Assay è da considerarsi infungibile in quanto costituisce il sistema analitico già validato e utilizzato nei protocolli sperimentali del laboratorio per la quantificazione simultanea di citochine e chemochine mediante piattaforma Bio-Plex/Luminex. L'eventuale impiego di kit alternativi comporterebbe la necessità di una completa ri-validazione metodologica, inclusa la verifica delle curve standard, dei limiti di rilevabilità, della precisione analitica e della comparabilità dei risultati, con conseguente aggravio di costi, tempi e risorse. La loro sostituzione è tecnicamente preclusa dalla necessità di mantenere la continuità della serie storica dei dati e da un ingiustificato aggravio di costi e tempi, dovuti alla ri-validazione di tutti i protocolli."

Nel caso in cui non pervengano, entro il termine delle ore **09,00 del giorno 20 Luglio 2026**, all'indirizzo PEC provveditorato@cert.policlinico.pa.it, valide controindicazioni tecniche, si riterrà riconosciuta la coerenza e legittimità dell'ipotesi di acquisto e dunque la possibilità di procedere - ai sensi del comma 2 lettera b) punto 2) dell'art. 76 del D.Lgs. 36/2023 - all'affidamento diretto attraverso una procedura negoziata senza previa pubblicazione di bando alla ditta BIO-RAD LABORATORIES S.R.L. con sede in VIA BENVENUTO CELLINI 18/A 20054 - SEGRATE (MI), Partita IVA: 00801720152 - Codice Fiscale: 00801720152.

Il Collaboratore Amministrativo Professionale

Dott.ssa Maria Anna Puglisi



Il Dirigente dell'UOC Area Provveditorato

Dott.ssa Roberta Maria Costanza Arnone